

**GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA****HOTĂRÂRE nr. \_\_\_\_\_****din \_\_\_\_\_ 2026****Chișinău****cu privire la modificarea unor hotărâri ale Guvernului  
(domeniul alimentar)**

În temeiul art. 6 alin. (2) din Legea nr. 10 /2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr.67, art.183), cu modificările și completările ulterioare, al art. 13 alin. (6) și art. 14 alin. (3) și (5) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, Nr. 59-65 art. 120), cu modificările și completările ulterioare, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

**I.** Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2023, Nr. 390-395 art. 1008), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:

1. în hotărâre:

1.1. clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezenta hotărâre transpune Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 404 din 30 decembrie 2006, CELEX: 32006R1925, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/2224 al Comisiei din 5 noiembrie 2025.”;

1.2. se completează cu pct. 4 cu următorul cuprins:

„4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”

2. în Regulament:

2.1. în tot cuprinsul textului cuvintele „operatorii din businessul alimentar” se substituie cu cuvintele „operatorii din domeniul alimentar”;

2.2. pct.1 se abrogă;

2.3. la pct. 2 cuvintele „armonizează dispozițiile referitoare la” se substituie cu cuvintele „stabilește cadrul normativ privind”;

2.4. la pct. 4:

2.4.1. sbpct. 1) va avea următorul cuprins:

„1) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devin necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;”

2.4.2. la sbpct. 5) după cuvântul „oenologice” se completează cu cuvântul „permise.”;

2.5. punctul 5 va avea următorul cuprins:

„5. În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, precum și următoarea noțiune:

**altă substanță** - o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.”;

2.6. la pct. 6 cuvântul „plasează” se substituie cu cuvântul „introduc”;

2.7. la pct. 7 cuvintele „Se adaugă în produsele alimentare” se substituie cu cuvintele „În produsele alimentare pot fi adăugate”;

2.8. la pct. 8:

2.8.1. textul „Se adaugă în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, care permite organismului să le utilizeze, fie că sînt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținându-se seama în special de:” se substituie cu textul „În produsele alimentare pot fi adăugate vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținându-se seama în special de:”;

2.8.2. la sbpct. 3) după cuvântul „științifice” se completează cu cuvintele „general acceptate”;

2.9. la pct. 10 textul „(Comisia Codex Alimentarius, Organizația Mondială a Sănătății)” se exclude;

2.10. la pct. 12:

2.10.1. cuvintele „Nu se adaugă” se substituie cu cuvintele „Nu pot fi adăugate”;

2.10.2. la sbpct. 1) după cuvântul „carne” se completează cu cuvintele „carne de pasăre”;

2.11. la pct. 13 cuvintele „se adaugă” se substituie cu cuvintele „poate fi adăugată”, iar după cuvintele „stabilite în” se completează cu textul „anexa nr. 4 la”;

2.12. la pct. 15 textul „ Cantitățile maxime de vitamine și minerale, precum și condițiile care limitează sau interzic adăugarea de vitamine și minerale specifice se stabilesc în funcție de:” se substituie cu textul „Cantitățile maxime de vitamine și minerale menționate la pct. 13 se stabilesc în funcție de:”

2.13. la pct. 16:

2.13.1. textul „La stabilirea cantităților maxime de vitamine și minerale, precum și a condițiilor care limitează sau interzic adaosul de vitamine și minerale ale căror aporturi de referință pentru populație sînt apropiate de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:” se substituie cu textul „ La stabilirea cantităților maxime menționate la pct. 13 pentru vitaminele

și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:”;

2.13.2. sbpct. 2) textul „Hotărârea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011” se substituie cu textul „Hotărârea Guvernului nr. 196/2011”;

2.14. pct.17 va avea următorul cuprins:

„17. Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate semnificativă, în cazul în care aceasta este definită în conformitate cu secțiunea 1 din anexa nr. 12 din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.”;

2.15. pct. 18 va avea următorul cuprins:

„18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care au fost adăugate vitamine și minerale, nu trebuie să includă nicio mențiune care afirmă sau sugerează că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți.”

2.16. pct. 19 va avea următorul cuprins:

„19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adăosului acestor substanțe nutritive.”;

2.17. pct. 20 se abrogă;

2.18. pct. 21 va avea următorul cuprins:

„21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale, și care sunt reglementate prin prezentul regulament obligatorie în conformitate cu prevederile punctului 22.”

2.19. la pct. 22 textul „Normele privind etichetarea produselor alimentare și ” se substituie cu textul „la art. 29 alin. (1) din”;

2.20. pct. 23 va avea următorul cuprins:

„23. Etichetarea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale include o mențiune care indică acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.”

2.21. se completează cu pct. 23<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„23<sup>1</sup>. Prevederile pct. 18-23 se aplică fără a aduce atingere altor prevederi din legislația din domeniul alimentar, aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.”

2.22. pct. 24 se abrogă.

2.23. pct. 25 va avea următorul cuprins:

„25. Substanțele sau ingredientele ale căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control, sunt prevăzute în anexa nr.3. ”;

2.24. se completează cu pct. 25<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„25<sup>1</sup>. Prevederile altor acte normative din domeniul alimentar aplicabile anumitor categorii de produse alimentare pot stabili restricții sau interdicții privind

utilizarea anumitor substanțe, suplimentar față de cele prevăzute de prezentul Regulament.”

2.25. pct. 26 se abrogă;

2.26. la pct. 26<sup>1</sup> textul „puse în circulație în Republica Moldova” se substituie cu cuvintele „introduse pe piață”;

2.27. se completează cu pct. 26<sup>7</sup> și 26<sup>8</sup> cu următorul cuprins:

„26<sup>7</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza informațiilor obținute din cadrul activităților de monitorizare a riscurilor pentru sănătate publică constată că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.

26<sup>8</sup>. Măsura de suspendare sau restricționare poate fi menținută până la adoptarea unei decizii definitive în urma evaluării științifice a riscurilor și a examinării situației de către autoritatea competentă.”

2.28. pct. 27 și 28 vor avea următorul cuprins:

„27. Operatorul din domeniul alimentar notifică autoritatea competentă stabilită prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (*în continuare autoritatea competentă*) cu privire la introducerea pe piață a produsului alimentar cu adaos de vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip prin completarea formularului de notificare în conformitate cu anexa nr. 4.

28. Formularul de notificare menționat la pct. 27 este însoțit de modelul etichetei produsului, prezentată în original și tradusă în limba română.”

2.29. la pct. 28<sup>1</sup> textul „28” se substituie cu textul „27”;

2.30. pct. 29 va avea următorul cuprins:

„29. Formularul de notificare, însoțit de modelul etichetei produsului, se transmite autorității competente prin intermediul portalului serviciilor publice cu 15 zile înainte de introducerea pe piață a produsului. Înștiințarea recepționării notificării este transmisă imediat solicitantului. Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de a introduce pe piață produsul.”;

2.31. pct. 30 se abrogă;

2.32. pct. 31 va avea următorul cuprins:

„31. În termen de 15 zile lucrătoare de la data recepționării notificării, autoritatea întreprinde următoarele măsuri:

1) verifică conformitatea documentelor depuse și, în cazul corespunderii acestora cu cerințele stabilite de prezentul Regulament, înscrie produsul în Lista produselor alimentare privind adaosul de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip notificate, publicat pe pagina web a instituției;

2) în cazul în care documentația depusă este incompletă sau neconformă cu cerințele prezentului Regulament, informează operatorul și solicită în mod motivat completarea sau rectificarea acesteia.”

2.33. pct. 32 și pct. 33 se abrogă.

2.34. în anexa nr. 1 și anexa nr. 2 cuvintele „care se adaugă” se substituie cu cuvintele „care se pot adăuga”.

3. în anexa nr. 1:

3.1. în tabelul **Minerale**:

3.1.1. cuvântul „Fluor” se substituie cu cuvântul „Fluorură”;

3.1.2. cuvântul „Clor” se substituie cu cuvântul „Clorură”.

4. în Anexa nr. 2:

4.1. compartimentul **Preparate vitaminice**:

4.1.1. la poziția 2. Vitamina D textul „oligozaharide de calciu fosforil” se exclude;

4.1.2. poziția 7 *Niacină* se completează cu poziția: „clorură de ribozid-nicotinamidă”;

4.1.3. poziția 10 *Acid folic* se completează cu poziția „sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahidrofolic (\*2)”;

4.2. compartimentul **Elemente minerale**:

4.2.1. poziția Calciu se completează cu poziția „oligozaharide de calciu fosforil”;

4.2.2. poziția *Fier* se completează cu poziția „Cazeinat de fier din lapte (\*2)”;

4.2.3. la poziția *Magneziu* textul „*L-asparat de magneziu; bisglicinat de magneziu; L-pidolat de magneziu*” se exclude.

4.2.4. la poziția sodiu, cuvintele „clorură de sodiu” se exclude.

4.2.5. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins:

„(\*1) Menachinonă prezentă în principal ca menachinonă-7 și, într-o mai mică măsură, ca menachinonă-6.

(\*2) Astfel cum figurează în lista cu alimente noi.

(\*3) Drojdii îmbogățite cu seleniu produse prin cultură în prezența selenitului de sodiu ca sursă de seleniu și conținând, sub formă deshidratată, astfel cum sunt comercializate, nu mai mult de 2,5 mg Se/g. Forma predominantă de seleniu organic prezentă în drojdie este selenometionina (între 60 și 85 % din seleniul total extras din produs). Conținutul de alți compuși organici de seleniu, inclusiv selenocisteina, nu trebuie să depășească 10 % din seleniul total extras. Nivelurile de seleniu anorganic nu trebuie, în mod normal, să depășească 1 % din seleniul total extras.”

5. la anexa nr.3, partea B:

5.1. textul „Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigalocatechină” se completează cu indicele de referință „(1)”;

5.2. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins:

„(1) cu excepția extractelor apoase de ceai verde care conțin (-)-galat de 3-epigalocatechină care, după reconstituire în băuturi, au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde.”

6. se completează cu anexa nr. 4 cu următorul cuprins:

„Anexa nr. 4  
la Regulamentul sanitar privind  
adaosul de vitamine și minerale,  
precum și de anumite substanțe de  
alt tip în produse alimentare

**FORMULAR DE NOTIFICARE**  
**a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum**  
**și de anumite substanțe de alt tip**

**1. Datele de identificare ale producătorului și/sau importatorului**

Denumirea \_\_\_\_\_

Adresa juridică: \_\_\_\_\_

IDNO: \_\_\_\_\_

Țara de origine/import: \_\_\_\_\_

Datele persoanei responsabile (Nume, Prenume, telefon de contact, adresa de e-mail:  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**2. Denumirea comercială a produsului alimentar și categoria de produse**

**3. Scopul utilizării**

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**4. Compoziția produsului:**

Vitamine  Minerale  Vitamine și minerale  Substanțe de alt tip

(Se bifează cu "x" în căsuțele corespunzătoare.)

- Denumirea substanțelor de alt tip adăugate:

Declar că produsul alimentar nu conține substanțe interzise enumerate în anexa 3, partea A la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 899/2017.

Declar pe propria răspundere că datele de mai sus sunt corecte. Îmi asum responsabilitatea introducerii pe piață a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip fabricate/importate în conformitate cu prevederile legale \*).

Semnătura reprezentantului legal (semnătura, ștampila, data)

\_\_\_\_\_

\*) Prevederile legale:

- Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor;
- Legea nr. 279/2018 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare;
- Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare.”

**II. Hotărârea Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, Nr. 49-58, art. 92), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:**

**1. în hotărâre:**

1.1. la pct. 1, sbpct.1) cuvintele „și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime” se exclude;

1.2. se completează cu pct. 4 cu următorul cuprins:

„ 4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”

**2. în anexa nr.1 *Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime:***

2.1. în denumire textul „ și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime” se exclude;

2.2. clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE, CELEX: 32008R1334 publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 354 din 31 decembrie 2008, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1112 din 04 iunie 2025”;

2.3. în tot cuprinsul Regulamentului, sintagma „Lista națională a aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare” și cuvintele „lista națională” se substituie cu cuvântul „Lista”;

2.4. pct. 2 sbpct. 1) va avea următorul cuprins:

„1) definiția aromelor alimentare, materiilor prime și conținutul listei de arome alimentare în conformitate cu cerințele stabilite la nivel european.”;

2.5. se completează cu pct.2<sup>1</sup>, pct. 2<sup>2</sup> și pct. 2<sup>3</sup> cu următorul cuprins:

„2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene, stabilește Lista aromelor alimentare și materiile prime permise pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare (*în continuare - Listă*).

2<sup>2</sup>. Lista menționată la pct.2<sup>1</sup> se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se

actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.

2<sup>3</sup>. Numai aromele și materiile prime incluse în Lista stabilită de Ministerul Sănătății, pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe produsele alimentare, în condițiile de utilizare prevăzute de această listă.”;

2.6. la pct. 3 după textul „Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” se completează cu textul „și Legea nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic”;

2.6. la pct. 4 sbpct. 1) textul „autorizate conform art. 14 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” se exclude.

2.7. pct.7 va avea următorul cuprins:

„7. Aromele pot conține aditivi alimentari astfel cum se permite în conformitate cu Regulamentul sanitar privind aditivii alimentari aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 229/ 2013 și/sau alte ingrediente alimentare încorporate în scopuri tehnologice.”;

2.8. la pct. 9 cuvântul „plasarea” se substituie cu cuvântul „introducerea”;

2.9. pct. 11 va avea următorul cuprins:

„11. Fără a aduce atingere Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023, nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în pct .2 din anexa nr. 3 nu pot fi depășite ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare.”;

2.10. pct. 16 se abrogă;

2.11. pct. 17 se abrogă;

2.12. pct. 18 și pct.19 se abrogă;

2.13. pct. 21 va avea următorul cuprins:

„21. Informațiile furnizate la pct. 22 sunt prezentate în limba română.”;

2.14. pct. 31 va avea următorul cuprins:

„31. Fără a aduce atingere Legii nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar și a Legii nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, aromele vândute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sînt destinate vânzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată expresia „pentru uz alimentar” sau „uz alimentar restricționat” sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.”;

2.15. se completează cu pct. 32<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„32<sup>1</sup>. Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a prezenței aromelor în produsele alimentare, în

vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.”;

2.16. anexa nr. 1 se abrogă;

2.17. la anexa nr. 3:

2.17.1. la pozițiile „1-alil-4-metoxibenzen, Estragol, 4-alil-1,2-dimetoxibenzen, Metileugenol, 1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol” se adaugă indicele de referință (\*<sup>1</sup>);

2.17.2. la poziția „Băutură spirtoasă cu gust amar sau „bitter”” se adaugă indicele de referință (<sup>1</sup>);

2.17.3. la poziția Lichioruri se adaugă indicele de referință (<sup>2</sup>).

2.17.4. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins:

„(<sup>1</sup>) Nivelurile maxime nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sunt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate.

(<sup>1</sup>) Astfel cum sunt definite în pct.10 din anexa nr.1, a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.

(<sup>2</sup>) Astfel cum sunt definite în pct. 24 din anexa nr.1 a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.”

3. În anexa nr. 2 *Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire listei de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate:*

3.1. Clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate în sau pe produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 309 din 26 noiembrie 2003, CELEX: 02003R2065-20210327, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1381/2019 din 20 iunie 2019 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizare ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 333 din 12 decembrie 2013, CELEX: 32013R1321, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) 2024/2067 din 31 iulie 2024.”;

3.2. în tot cuprinsul textului cuvintele „operatorii din businessul alimentar” se substituie cu cuvintele „operatorii din domeniul alimentar”;

3.3. pct. 2 se abrogă;

3.4. pct. 4 se completează cu sbpct. 5) cu următorul cuprins:

„5) *preparate* - în sensul pct. 18 - sunt amestecuri de arome de fum sau amestecuri de una sau mai multe arome de fum cu alte ingrediente alimentare, cum

ar fi arome, aditivi alimentari, enzime sau substanțe suport, pentru a facilita depozitarea, comercializarea, standardizarea, diluarea sau dizolvarea acestora.”;

3.5. la pct. 8 cuvântul „plasează” se substituie cu cuvântul „introduce”;

3.6. denumirea Capitolului III va avea următorul cuprins:

„**III.** Lista produselor primare de arome de fum permise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate”;

3.7. pct.11 va avea următorul cuprins:

„11. Lista produselor primare de arome de fum permise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.2.”;

3.8. se completează cu pct. 16<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„16<sup>1</sup>. Controalele oficiale prevăzute de prezentul regulament sunt realizate de autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, inclusiv cu prevederile art. 78 ale acesteia.”;

3.9. pct 17 va avea următorul cuprins :

„17. Produsele alimentare care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 , care respectă dispozițiile aplicabile respectivelor produse primare de arome de fum prevăzute în anexa nr. 2 înainte de intrarea în vigoare a prezentului Regulament, pot continua să fie introduse pe piață și să rămână pe piață până la data durabilității minime sau până la data-limită de consum dacă sunt introduse pe piață pe piață înainte de:

17.1. 1 iulie 2029 pentru categoriile de produse alimentare 1.7 (Brânză și brânzeturi), 8 (Carne), 9.2 (Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște), 9.3 (Icre) și subcategoriile corespunzătoare acestora;

17.2. 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.”;

3.10. se completează cu pct. 18 cu următorul cuprins:

„18. Preparatele care conțin produsele primare de arome de fum SF-001 SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 și care nu sunt destinate consumului ca atare pot fi introduse pe piață până la 1 iulie 2029 pentru a fi utilizate în categoriile de produse alimentare enumerate la sbpct. 17.1. și până la 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.”;

3.11. la anexa nr. 2, rubricile „SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008, SF-009, SF-010” se exclud.

**III. Hotărârea Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, (Monitorul Oficial al Republicii Moldova 2020, Nr. 229-233, art. 801), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:**

1. în Regulament:

1.1. clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezentul Regulament transpune Directiva 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L 141 din 6 iunie 2009, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 243 din 20 septembrie 2022, CELEX: 02009L0032-20230216, așa cum a fost modificat ultima dată prin Directiva (UE) 2023/175 al Comisiei din 26 ianuarie 2023.”

1.2. se completează cu pct. 3<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„3<sup>1</sup>. Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor prevăzute de alte acte normative din domeniul alimentar care stabilesc cerințe mai specifice.”

1.3. pct. 9 se abrogă;

1.4. se completează cu pct. 9<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

9<sup>1</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că utilizarea în produsele alimentare a oricăreia dintre substanțele din anexă sau că nivelul uneia sau a mai multora dintre componentele menționate la pct.8 prezintă un risc pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.”;

1.5. se completează cu capitolul IV cu următorul cuprins:

#### **„IV. RESPONSABILITATEA AUTORITĂȚILOR**

14. Autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar elaborează programe de monitorizare și de supraveghere a solvenților din alimente sau ingredientele alimentare după extracție în conformitate cu prevederile art. 78 din Legea nr. 82/2024.

15. Produsele alimentare depistate neconforme cu prezentul Regulament și cu nivelurile maxime aprobate sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.”

2. în Anexă:

2.1. la pct. 2 *Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare* după poziția „hexan” se completează cu poziția „2-metiloxolan” cu următorul cuprins:

„2-metiloxolan	Producția sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau ulei sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice degresate și făinuri

	degresate și a făinurilor degresate	degresate 30 mg/kg în produsele degresate de soia astfel cum sunt vândute către consumatorul final
	Pregătirea germenilor de cereale degresate	5 mg/kg în germenii de cereale degresate”

2.2. la pct. 3. *Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare*, după poziția „hexan” se completează cu poziția „2-metiloxolan” cu următorul cuprins:

„2-metiloxolan	1 mg/kg”
----------------	----------

2.3. se completează cu punctul 4 cu următorul cuprins:

**„4. Criterii de puritate specifice pentru solvenții de extracție enumerați în anexă**

<b>2-metiloxolan</b>	
Numărul CAS	96-47-9
Test	Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată
<b>Puritate</b>	
Furan	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)
2-metilfuran	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)
Etanol	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)”

**IV. Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, 464-465 art. 867), se modifică după cum urmează:**

1. în hotărâre:

1.1. se completează cu pct. 6 cu următorul cuprins:

„ 6. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”

2. În Regulament:

2.1. clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Regulamentul sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare transpune:

- Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 37 din 13 februarie 1993,

CELEX:31993R0315, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (CE) nr. 596/2009 din 18 iunie 2009;

- 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, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 119 din 5 mai 2023, CELEX: 32023R0915, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1891 din 17 septembrie 2025;

- Recomandarea Comisiei 2013/711/UE din 3 decembrie 2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 323 din 4 decembrie 2013, CELEX:32013H0711, așa cum a fost modificată ultima oară prin Recomandarea Comisiei 2014/663/UE din 11 septembrie 2014;

- Recomandarea Comisiei 2013/165/UE din 27 martie 2013 privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 91 din 3 aprilie 2013, CELEX: 32013H0165.”

2.2. La pct.2, sbpct. 2.2. va avea următorul cuprins:

„2.2. cadrul general privind nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – *niveluri maxime*);”

2.3. se completează cu pct.2<sup>1</sup> și pct.2<sup>2</sup> cu următorul cuprins:

„2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene stabilește:

2<sup>1</sup>.1. Lista produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (*în continuare -Listă*);

2<sup>1</sup>.2. Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați;

2<sup>1</sup>.3. Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale.

2<sup>2</sup>. Lista produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați și Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.”

2.4. la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”;

2.5. se completează cu pct. 7<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„7<sup>1</sup>. În cazul în care în Listă nu sunt stabilite sunt prevăzute niveluri maxime specifice pentru produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de

vârstă mică, Ministerul Sănătății poate stabili niveluri maxime mai stricte pentru aceste produse alimentare.”;

2.6. la pct. 17 textul „anexa nr.2” se substituie cu textul „Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați”;

2.7. la pct.19, textul „anexa nr.2” se substituie cu textul „Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale”;

2.8. se completează cu pct. 33<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„33<sup>1</sup> Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a unor contaminanți din produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.”;

2.9. se completează cu pct. 36<sup>1</sup> cu următorul cuprins:

„36<sup>1</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că un contaminant conținut în produsele alimentare, prezintă un risc pentru sănătatea umană chiar dacă este conform cu prezentul regulament sau cu normele speciale adoptate în temeiul acestuia, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.”

2.10. pct. 38 se abrogă;

2.11. anexele nr. 1 și nr. 2 se abrogă.

**V. Hotărârea Guvernului nr. 165/2025 pentru aprobarea Regulamentului privind alimentele noi (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2025, 164-166 art. 179), se modifică după cum urmează:**

1. în Regulament:

1.1. la pct. 9 textul „10 zile” se substituie cu textul „15 zile”;

1.2. pct. 10 va avea următorul cuprins:

„10. Procedura de notificare constă în depunerea următoarelor documente:

10.1 formularul de notificare a alimentelor noi, conform anexei nr.1;

10.2. descrierea produsului alimentar nou notificat, conform anexei nr.2.”

1.3. se completează cu anexa nr. 1 și nr. 2 cu următorul cuprins:

**„Anexa nr. 1  
la Regulamentul privind alimentele noi**

## FORMULARUL DE NOTIFICARE a alimentelor noi

### 1. Datele despre solicitantul notificării produselor alimentare noi

Numele Prenumele solicitantului \_\_\_\_\_

Adresa juridică \_\_\_\_\_

Adresa fizică \_\_\_\_\_  
 Telefon \_\_\_\_\_,  
 e-mail: \_\_\_\_\_  
 Pagina web: \_\_\_\_\_

**2. Date despre producător:**

Denumirea producătorului \_\_\_\_\_  
 Adresa juridică \_\_\_\_\_  
 Adresa fizică \_\_\_\_\_  
 Telefon \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
 Pagina web: \_\_\_\_\_

**3. Date despre importator și persoana abilitată cu plasarea pe piață a produsului:**

Denumirea importatorului/persoanei abilitate \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 Adresa juridică \_\_\_\_\_  
 Adresa fizică \_\_\_\_\_  
 Telefon \_\_\_\_\_, e-mail: \_\_\_\_\_  
 Pagina web: \_\_\_\_\_

**4. Denumirea produsului și destinația lui**

\_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_

**5. Notificarea este susținută de următoarele documente:**

- a) *Specificațiile produsului, confirmare prin investigații de laborator;*
- b) *Descrierea proceselor de producție;*
- c) *Informațiile privind condițiile de utilizare și de etichetare a produsului, în conformitate cu Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produse alimentare*

Subsemnatul, își asumă răspunderea asupra informațiilor înscrise în prezenta cerere.

Numele și prenumele persoanei responsabile \_\_\_\_\_ semnătura,  
 ștampila, data

**Anexa nr. 2  
 la Regulamentul privind alimentele noi**

**DESCRIEREA PRODUSULUI ALIMENTAR NOU NOTIFICAT**

Denumirea produsului	
----------------------	--

Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.	
Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor	
Tipul de ambalaj	
Condiții de păstrare	
Unde se va comercializa produsul	
Metoda de utilizare	
Controale speciale pe durata distribuției	
Instrucțiune pe etichetă	
Grupul de consumatori/utilizare preconizată”	

**VI.** Prezenta hotărâre intră în vigoare la expirarea termenului de o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova cu excepția:

1) sbpct. 3.8 din pct. II *Hotărârea Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare* și sbpct. 1.5 din pct. III *Hotărârea Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare* care intră în vigoare la data intrării în vigoare a Legii nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar;

2) sbpct. 2.7 din pct. I *Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse*, sbpct. 1.4. din pct. III *Hotărârea Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare* și sbpct. 2.9 din pct. IV *Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare* care intră în vigoare la data în care Republica Moldova va deveni stat-membru al Uniunii Europene.

**Prim-ministru**  
Contrasemnează:

**ALEXANDRU MUNTEANU**

Ministrul Sănătății

17

Emil Ceban

## NOTA DE FUNDAMENTARE

### la proiectul hotărârii de Guvern cu privire la modificarea unor hotărâri ale Guvernului (domeniul alimentar)

#### 1. Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ

Proiectul hotărârii Guvernului cu privire la modificarea unor hotărâri ale Guvernului (domeniul alimentar) (în continuare – *proiect*) este elaborat de Ministerul Sănătății de comun cu Agenția Națională pentru Sănătate Publică.

#### 2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ

##### 2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ

Proiectul este elaborat în temeiul art. 6 alin. (2) din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice, al art. 13 alin. (6) și art. 14 alin. (3) și (5) din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.

Totodată, proiectul prevede alinierea cadrului național cu legislația UE care rezultă din prevederile acțiunilor 49 (termen de realizare- decembrie 2026), 60 (termen de realizare - septembrie 2026), 64 (termen de realizare - octombrie 2026), 93 (termen de realizare - septembrie 2026), 96 (termen de realizare – iunie 2026), capitolul 12 „Siguranța alimentară, politici sanitare și fitosanitare” din Programul național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 306/2025.

La baza elaborării proiectului național au stat angajamentele asumate de RM în temeiul acordurilor bilaterale cu UE, în speță, Anexa XXIV-B „Lista legislației uniunii care urmează a fi apropiată de către Republica Moldova”, secțiunea 4 – Norme de siguranță alimentară, al Acordului de Asociere Republica Moldova - Uniunea Europeană.

##### 2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative

Scopul prezentului proiect constă în asigurarea unui cadru normativ actualizat în domeniul alimentar prin modificarea și completarea mai multor acte normative din domeniul alimentar, în vederea ultimelor actualizări a legislației Uniunii Europene, reglementării condițiilor de introducere pe piață a produselor alimentare, precum și garantare unui nivel ridicat de protecție a sănătății umane și a intereselor consumatorilor.

Problema care necesită intervenție constă în faptul că cadrul normativ național în domeniul alimentar, care reglementează utilizarea aromelor și a anumitor ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante, adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, utilizarea solvenților de extracție la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, precum și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare este parțial depășit și nu mai reflectă în totalitate evoluțiile recente ale legislației Uniunii Europene și ale evaluărilor științifice efectuate la nivel european de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA).

În particular, o parte dintre reglementările naționale continuă să se bazeze pe liste de substanțe autorizate, condiții de utilizare, limite maxime și criterii de puritate care nu mai corespund modificărilor recente ale actelor normative europene aplicabile, adoptate ca urmare a progresului științific și a noilor evaluări de siguranță realizate de către EFSA.

Cadrul normativ național este, în principiu, armonizat cu legislația Uniunii Europene, însă acesta nu a mai fost actualizat din anul 2017-2018, ceea ce a generat discrepanțe între reglementările în vigoare în Republica Moldova și noile prevederi adoptate la nivelul Uniunii Europene. Această situație generează neclarități în aplicarea legislației, atât pentru operatorii din sectorul alimentar, cât și pentru autoritățile competente de supraveghere și control, afectând predictibilitatea cadrului de reglementare și uniformitatea practicilor de implementare. Totodată, lipsa unei alinieri complete la legislația UE poate conduce la introducerea pe piață a unor produse alimentare care nu sunt pe deplin conforme cu cerințele europene actuale sau, dimpotrivă, la restricționarea nejustificată a utilizării unor substanțe autorizate la nivelul Uniunii Europene.

Prezentul proiect prevede modificarea:

- Hotărârii Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse;

- Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare;
- Hotărârii Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare;
- Hotărârii Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare.

Siguranța produselor alimentare reprezintă o prioritate fundamentală, întrucât aceasta este direct corelată cu protecția sănătății populației și cu prevenirea riscurilor asociate consumului de alimente neconforme. În acest sens, prin acest proiect se urmărește asigurarea unui cadru normativ actualizat și eficient, care să garanteze că produsele alimentare introduse pe piață respectă cerințele de siguranță stabilite la nivel național și european, inclusiv în ceea ce privește utilizarea vitaminelor, mineralelor, aromelor, solvenților de extracție și respectarea nivelurilor maxime admise pentru contaminanți. Implementarea unor reguli clare și predictibile contribuie, totodată, la consolidarea încrederii consumatorilor și la funcționarea corectă a pieței alimentare.

### **Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse**

Produsele alimentare cu adaos de vitamine, minerale și alte substanțe sunt acele produse alimentare în care sunt adăugați în mod deliberat nutrienți sau alte substanțe cu efect nutrițional ori fiziologic, cu scopul de a spori valoarea nutrițională a alimentelor și pentru a contribui la asigurarea unui aport adecvat de micronutrienți în rândul populației. În anumite situații, fortificarea alimentelor poate contribui la reducerea riscului apariției unor deficiențe nutriționale și la îmbunătățirea stării de sănătate a populației.

Totodată, consumul cumulativ de produse alimentare îmbogățite poate conduce la un aport excesiv de vitamine și minerale, ceea ce poate avea efecte negative asupra sănătății. Din acest motiv, este necesară stabilirea unor cerințe clare privind condițiile de utilizare a vitaminelor și mineralelor în produsele alimentare, inclusiv a cantităților maxime care pot fi adăugate, astfel încât să se asigure protecția sănătății consumatorilor.

Prin urmare, prezentul proiect urmărește actualizarea cadrului normativ care permite utilizarea vitaminelor și mineralelor în produsele alimentare în condiții de siguranță, asigurând totodată informarea corectă a consumatorilor și menținerea unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice.

Proiectul clarifică și consolidează regimul juridic al substanțelor admise în produsele alimentare prin actualizarea și completarea listelor de vitamine, minerale și alte substanțe autorizate, în conformitate cu cele mai recente decizii adoptate la nivelul Uniunii Europene. Această intervenție vizează includerea unor forme noi de substanțe evaluate și autorizate, și a condițiilor de utilizare care contribuie la reducerea riscului introducerii pe piață a produselor alimentare care conțin ingrediente neautorizate, utilizate în forme tehnologice neacceptate sau în cantități care nu au fost supuse unei evaluări științifice a siguranței.

Totodată, prezentul proiect prevede reformularea pct. 25 și abrogarea pct. 24 și pct.26 din Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse, argumentul fiind că aceste prevederi vizează competențele Comisiei UE în baza avizelor științifice emise de către Autoritatea Europeană iar actuala formulare națională, prin care această responsabilitate este atribuită Agenției Naționale pentru Sănătate Publică nu reflectă în mod corespunzător conținutul dispoziției din legislația UE. Republica Moldova doar preia lista substanțelor ale căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control (anexa nr.3).

Proiectul clarifică procedura de notificare, prin completarea cadrului normativ existent cu un model standardizat de formular, care urmează a fi utilizat de către operatorii economici la depunerea notificărilor. Introducerea acestui formular asigură o aplicare unitară a procedurii, facilitează procesul de evaluare de către autoritatea competentă și contribuie la reducerea neclarităților în ceea ce privește informațiile care trebuie prezentate de către operatorii economici.

Proiectul a fost completat cu prevederea referitor la clauza de salvagardare care stabilește dreptul statului, în cazul în care, în urma unor noi informații sau a unei reevaluări a informațiilor existente apărute și când are motive detaliate pentru a constata că un produs pune în pericol sănătatea umană, deși respectă actul UE, de a suspenda sau restrânge temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său cu informarea Comisiei Europene.

### **Hotărârea Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe**

## **produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare.**

Aromele și ingredientele cu proprietăți aromatizante sunt substanțe sau amestecuri de substanțe utilizate în produsele alimentare pentru a conferi sau intensifica gustul și/sau mirosul acestora, incluzând substanțe aromatizante definite chimic, preparate aromatizante, arome de fum și ingrediente cu efect aromatizant. Deși nu sunt consumate ca atare, acestea influențează direct calitatea senzorială a alimentelor și nivelul de expunere al consumatorilor la anumite substanțe.

Reglementarea utilizării aromelor este necesară pentru asigurarea unui nivel înalt de protecție a sănătății consumatorilor prin utilizarea exclusiv a aromelor evaluate și autorizate, cu asigurarea protecției consumatorilor.

Cadrul normativ național în domeniul aromelor și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante și aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare nu a mai fost actualizat din anul 2018, ceea ce a generat discrepanțe semnificative între reglementările în vigoare în Republica Moldova și noile prevederi adoptate la nivelul Uniunii Europene.

Totodată, intervenția vizează preluarea prin ordin de ministru al sănătății a anexei nr. 1 *Lista națională a aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare* a Regulamentului sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime actualizată în conformitate cu modificările de la nivelul UE .

Această intervenție este justificată de faptul că hotărârilor de Guvern, ca instrumente normative statice, nu permit actualizarea rapidă și eficientă a listelor. Această situație poate genera întâzieri în alinierea la cerințele europene, cu potențiale riscuri asupra sănătății consumatorilor și cu impact negativ asupra încrederii în siguranța produselor alimentare.

Acest lucru este argumentat și de faptul că cercetările științifice în domeniul alimentar cunoaște o evoluție rapidă, furnizând constant noi date referitoare la siguranța și eficacitatea aromelor alimentare și a materiilor prime utilizate. În acest context, se impune adoptarea unei abordări dinamice a reglementării, care să asigure menținerea listelor naționale în deplină concordanță cu cele mai recente cunoștințe științifice și cu evoluțiile normative la nivel european.

Totodată, proiectul prevede abrogarea pct. 16, pct. 18 și pct 19 din anexa nr.1 a Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018. Această măsură este fundamentată de faptul că decizia privind includerea aromelor și a materiilor prime destinate utilizării în produsele alimentare în lista comunitară revine exclusiv Comisiei Europene, în baza avizelor științifice emise de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA). În consecință, exercitarea unor competențe similare de către o autoritate națională ar depăși limitele atribuțiilor stabilite la nivelul Uniunii Europene și ar putea genera neconcordanțe în aplicarea legislației armonizate.

În același timp, deciziile referitoare la interpretarea domeniului de aplicare al legislației, la încadrarea substanțelor, precum și la clasificarea categoriilor de alimente, în conformitate cu articolul 21 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1334/2008, sunt adoptate de Comisia Europeană, potrivit procedurii de reglementare stabilite de actele normative europene relevante.

În acest context, abrogarea punctelor menționate este necesară pentru a asigura conformitatea cadrului normativ național cu legislația Uniunii Europene, pentru a evita suprapunerea de competențe și pentru a garanta aplicarea unitară și coerentă a normelor europene în domeniul aromelor utilizate în produsele alimentare.

Un alt aspect ține de includerea punctului 32<sup>1</sup>. *Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a prezenței aromelor în produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente care transpune articolul 20 di Regulamentul (CE) 1334/2008.*

Scopul acestei măsuri constă în colectarea datelor informaționale necesare pentru evaluarea riscurilor pe care aromele le pot prezenta pentru sănătatea consumatorilor.

Această prevedere este corelată cu proiectul de hotărâre de Guvern cu privire la modificarea unor hotărâri ale Guvernului (privind activitatea micilor producători și ajustarea unor norme referitoare la controalele oficiale), număr unic 84/MAIA/2026, elaborat de Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare. Proiectul menționat creează cadrul juridic necesar pentru elaborarea și aprobarea unui ordin ministerial în acest domeniu, precum și pentru transpunerea și aplicarea Recomandării (UE) 2023/965 a Comisiei, care stabilește metodologia de monitorizare a aportului de arome alimentare prin colectarea și analiza datelor relevante de monitorizare a aromelor.

## **Hotărârea Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare**

Solvenții de extracție reprezintă substanțe utilizate în cadrul proceselor tehnologice de fabricare a produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare, având rolul de a extrage selectiv anumite componente din materii prime (precum grăsimi, uleiuri, proteine, arome sau alți compuși de interes tehnologic). După realizarea procesului de extracție, solvenții sunt îndepărtați din produsul final prin procedee fizice sau termice adecvate, astfel încât în aliment pot rămâne doar cantități reziduale neintenționate.

Din perspectiva siguranței alimentare, utilizarea acestor substanțe este strict reglementată, fiind stabilite condiții clare de utilizare, criteriile de puritate și niveluri maxime admise ale reziduurilor, în scopul protejării sănătății consumatorilor. Stabilirea limitelor maxime de reziduuri are la bază evaluări științifice privind riscurile potențiale asociate expunerii alimentare și asigură faptul că prezența reziduală a solventului nu prezintă pericol pentru sănătatea umană.

Proiectul prevede abrogarea pct. 9, întrucât prevederea respectivă instituie atribuții care, potrivit cadrului normativ al Uniunii Europene, revin exclusiv Comisiei Europene. În legislația europeană, competența de a adopta sau modifica anumite măsuri de punere în aplicare, precum și de a actualiza listele sau condițiile de utilizare a substanțelor reglementate, este exercitată la nivelul Uniunii Europene, în baza evaluărilor științifice realizate de organismele competente și în conformitate cu procedurile stabilite de dreptul UE.

În acest context, menținerea unei prevederi similare la nivel național, care ar conferi unei autorități naționale atribuții echivalente, ar putea depăși limitele competențelor stabilite de cadrul juridic european și ar crea riscul apariției unor neconcordanțe în aplicarea legislației UE.

Proiectul a fost completat cu prevederea referitor la clauza de salvagardare - pct. 9<sup>1</sup> - care stabilește dreptul statului, în cazul în care, în urma unor noi informații sau a unei reevaluări a informațiilor existente apărute și când are motive detaliate pentru a constata că un produs pune în pericol sănătatea umană, deși respectă actul UE, de a suspenda sau restrânge temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său cu informarea Comisiei Europene.

Totodată, proiectul a fost completat cu prevederi care stabilesc autoritățile responsabile de monitorizarea produselor alimentare comercializate în ceea ce privește conținutul de solvenți, în scopul asigurării respectării cerințelor privind siguranța alimentelor și protecția sănătății consumatorilor.

Introducerea acestor prevederi are drept obiectiv clarificarea responsabilităților instituționale în procesul de supraveghere și control al produselor alimentare, inclusiv în ceea ce privește respectarea limitelor admise pentru solvenții utilizați în procesul de producere a alimentelor sau a ingredientelor alimentare. Monitorizarea acestor substanțe este necesară pentru a verifica dacă nivelurile de reziduuri de solvenți din produsele alimentare respectă cerințele stabilite de cadrul normativ aplicabil.

În acest context, autoritățile competente vor avea atribuții în ceea ce privește supravegherea pieței, efectuarea controalelor oficiale, prelevarea de probe și verificarea conformității produselor alimentare, în vederea identificării eventualelor neconformități și aplicării măsurilor corespunzătoare în cazul constatării unor depășiri ale nivelurilor admise.

O altă modificare se referă la actualizarea anexei la Regulamentul sanitar, cu introducerea unui nou solvent - 2-metiloxolan- ca solvent de extracție autorizat și stabilirea domeniilor de utilizare și a nivelurilor maxime admise de reziduuri, diferențiate în funcție de tipul produsului alimentar. Totodată, sunt prevăzute criteriile specifice de puritate, inclusiv limite maxime pentru impurități și cerințe de identificare și testare.

## **Hotărârea Guvernului 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare.**

Un contaminant alimentar se referă la orice substanță chimică, fizică sau biologică prezentă în alimente, care nu face parte din compoziția naturală a acestora și care poate compromite siguranța sau calitatea produselor alimentare. Exemple de contaminanți sunt: pesticidele, metalele grele, solvenții chimici, contaminanți care nu se descompun ușor în mediul înconjurător sau în corpul uman, cum ar fi bifenilii policlorurați sau dioxinele și alte impurități care pot afecta siguranța și calitatea alimentelor.

Produsele alimentare pot fi contaminate în timpul diferitelor etape ale lanțului de aprovizionare, inclusiv producerea, procesarea, manipularea, ambalarea și depozitarea. De asemenea, un alt factor care contribuie la acest fenomen este utilizarea excesivă a îngrășămintelor chimice și a pesticidelor în

agricultură, care poate conduce la deteriorarea calității solului și a apei, afectând astfel, în cele din urmă, siguranța alimentelor cultivate în aceste condiții.

Conform studiilor în domeniu, consumul de produse alimentare care depășesc limitele maxime admise de contaminanți poate afecta negativ sănătatea consumatorilor, provocând diverse efecte adverse, cum ar fi intoxicațiile alimentare și afecțiunile gastrointestinale, declanșarea reacțiilor alergice, exacerbarea intoleranțelor alimentare la persoanele predispuse, deteriorarea funcției hepatice și renale etc. Aceste efecte variază în funcție de tipul contaminantului, cantitatea ingerată și durata expunerii. Studiile arată că metalele grele, precum plumbul, mercurul și cadmiul, pot provoca tulburări neurologice severe, afecțiuni renale și creșterea riscului de boli cardiovasculare.

Pentru a garanta protecția sănătății publice, este imperativ ca nivelul contaminanților din produsele alimentare să nu prezinte riscuri pentru consumatori. Astfel, prin respectarea standardelor stricte de siguranță alimentară, controalele regulate și reglementările corespunzătoare pot reduce riscul de contaminare a alimentelor. Autoritățile competente în domeniul siguranței alimentare monitorizează și reglementează industria alimentară pentru a asigura conformitatea cu normele de siguranță alimentară.

La nivelul Uniunii Europene, autoritatea competentă care reglementează nivelurile de contaminanți în produsele alimentare este Comisia Europeană, în colaborare cu Agenția Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA). EFSA este responsabilă de evaluarea științifică a riscurilor asociate lanțului alimentar, inclusiv a contaminanților, și oferă recomandări Comisiei Europene și statelor membre ale UE.

În baza evaluărilor științifice ale EFSA și a consultărilor cu statele membre, Comisia Europeană adoptă regulamente și directive care stabilesc limitele maxime admise pentru contaminanții în produsele alimentare, precum și alte măsuri pentru protejarea sănătății publice și a intereselor consumatorilor. În acest proces, EFSA joacă un rol crucial în furnizarea de evaluări științifice solide pentru fundamentarea deciziilor legislative și pentru asigurarea siguranței alimentare la nivel european. Este de menționat, că nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare se revaluează în mod constant și se modifică pentru a ține seama de noile informații științifice.

La nivel european, cadrul de reglementare a nivelului maxim de contaminați în produsele alimentare este Regulamentul 915/2023 care este supus modificărilor constante, în special ce vizează revizuirea nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți. Modificările au drept scop asigurarea unui nivel sporit de protecție a sănătății oamenilor.

La nivel național, autoritatea competentă privind monitorizarea conținutului de contaminanți în produsele alimentare este Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor care implementează Programele de monitorizare și supraveghere în domeniul siguranței și calității produselor alimentare de origine animală și non-animală.

Anual, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor asigură monitorizarea calității și siguranței produselor agroalimentare prin implementarea Programului național de monitorizare și supraveghere în domeniul siguranței alimentelor, sănătății plantelor și calității produselor de uz fitosanitar, hranei pentru animale și medicamentelor de uz veterinar finanțat din bugetul de stat. Finanțarea controalelor oficiale se efectuează în temeiul art. 24 din Legea nr.50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor și art.4 alin.(5) din Legea nr.131/2012 privind controlul de stat. În acest sens, suma alocată anual din bugetul de stat, (programul 51 Dezvoltarea agriculturii, subprogramul 51.06 Securitatea Alimentară), pentru perioada 2021-2024 constituie: 9 116,6 mii lei pentru anul 2021, 10 015,7 mii lei pentru anul 2022, 10 520 mii lei pentru anul 2023, 10 861,7 mii lei pentru anul 2024 și 11 794,2 mii lei pentru anul 2025.

În conformitate cu prevederile art. 12 alin. (1) din Legea nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor, începând cu anul 2022, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor aplică procedura de desemnare a laboratoarelor. Urmare a aplicării procedurii, laboratoarele în care Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor exercită calitatea de fondator, sunt desemnate pentru analiza de laborator prin ordinul directorului general al Agenției Națională pentru Siguranța Alimentelor. Investigațiile pentru care nu există infrastructura și personalul necesar în vederea efectuării de analize, se achiziționează la nivel național sau în laboratoarele externe. Prevederea dată, reprezintă o practică internațională a organelor de control. La fel, aceasta, reprezintă o prevedere legală din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, prevedere transpusă din art. 100 din Regulamentul (UE) 2017/625 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. La fel, în conformitate cu prevederile pct.82 din Hotărârea Guvernului nr.790/2023 cu privire la aprobarea Planului general de gestionare a crizelor în domeniul siguranței produselor alimentare și a hranei pentru animale, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în scopul aplicării principiului transparenței publice, anual, plasează pe pagina web a instituției informațiile privind laboratoarele ce constituie obiectul controlului oficial al alimentelor, precum și lista laboratoarelor implicate în controlul oficial al alimentelor.

Prin modificarea Hotărârii Guvernului nr. 724/2024 se propune în mod similar ca și în cazul Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018, ca anexa nr.1 și nr.2 care transpun nivelurile maxime admise pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare să fie aprobate și actualizate prin ordin al ministrului sănătății. Această abordare este justificată de frecvența ridicată a modificărilor survenite la nivelul Uniunii Europene, anexele respective fiind supuse, pe parcursul unui singur an, unui număr mare de revizuirii (aproximativ cinci modificări).

Hotărârile de Guvern, prin natura lor de acte normative care includ o procedură complexă de elaborare și aprobare, nu permit operarea unor actualizări rapide și eficiente ale anexelor care conțin liste și care sunt preluate integral de Republica Moldova. Menținerea acestora în cadrul unei hotărâri de Guvern ar putea genera întâzieri în actualizarea cadrului normativ național, cu riscul apariției unor neconcordanțe între cadrul național și cel al Uniunii Europene.

Prin urmare, preluarea anexelor prin ordin al ministrului sănătății va asigura un mecanism normativ mai flexibil și mai operativ, care să permită alinierea promptă a nivelurilor maxime admise pentru contaminanți la evoluțiile științifice și legislative, contribuind astfel la protecția sănătății publice și la garantarea siguranței produselor alimentare

Totodată, proiectul prevede instituirea unui mecanism de monitorizare a anumitor contaminanți, prin aprobarea de către autoritatea competentă a unor recomandări de monitorizare, în scopul colectării de date necesare evaluării riscurilor pentru sănătatea consumatorilor.

Prin aceste modificări se consolidează nivelul de protecție a sănătății publice, se îmbunătățește supravegherea pieței și se asigură aplicarea uniformă a cerințelor europene în domeniul siguranței alimentelor.

### **Hotărârea Guvernului nr. 165/2025 pentru aprobarea Regulamentului privind alimentele noi.**

Prin modificarea propusă la punctul 10, se completează regulamentul cu anexa nr.1 și anexa nr.2 care vor include: *formularul de notificare a alimentelor noi* (anexa nr.1) și *descrierea produsului alimentar nou notificat* (anexa nr. 2). Introducerea acestor anexe are drept scop asigurarea unei abordări unitare și transparente în procesul de notificare, facilitarea interacțiunii dintre operatorii economici și autoritățile competente prin clarificarea cerințelor documentare, reducerea riscului de omisiuni sau neconformități în dosarele depuse, precum și creșterea eficienței procesului administrativ.

Printre principalele deficiențe se numără:

- Rigiditate normativă și dificultăți de actualizare. Menținerea anexelor în hotărâri de Guvern generează rigiditate normativă, îngreunează actualizarea rapidă a listelor, împiedică alinierea operativă la modificările operate la nivelul Uniunii Europene și conduce la apariția unui decalaj între reglementarea națională și cea europeană.
- Procedura de notificare a produselor alimentare cu adaos de vitamine nu este suficient de clară ceea ce poate genera interpretări neuniforme și dificultăți în aplicare.

Problemele menționate supra afectează multiple părți interesate, inclusiv:

- 1) *Consumatorii*: sunt expuși riscului de a consuma produse care nu corespund standardelor de siguranță, ceea ce poate afecta sănătatea și încrederea în siguranța alimentară;
- 2) *Importatorii, distribuitorii* întâmpină dificultăți în promovarea și furnizarea acestor produse pe piața RM, din cauza neconcordanțelor dintre standarde;
- 3) *Autoritățile reglementatoare*: autoritățile responsabile de reglementarea și supravegherea industriei alimentare se confruntă cu dificultăți în menținerea unui cadru coerent și armonizat între legislația națională și cea europeană.

Aceste deficiențe necesită soluții pentru a asigura un sistem de reglementare eficient, transparent și

adaptabil, care să protejeze sănătatea publică și să încurajeze inovarea în sectorul alimentar.

Promovarea prezentului proiect are ca scop protejarea sănătății și bunăstarea consumatorilor precum și răspunde necesităților industriei pentru o gestionare eficientă a producției și comercializării, utilizării, supravegherii și asigurării sănătății publice.

Această abordare aduce numeroase beneficii cum ar fi:

- asigurarea disponibilității pe piață a unor produse alimentare sigure, atât sub aspectul respectării condițiilor privind adaosul de vitamine și minerale, cât și în ceea ce privește respectarea nivelurilor maxime admise pentru contaminanți, prin aplicarea unor cerințe clare de notificare, monitorizare și control, reducând astfel riscul de afectare a sănătății consumatorului;
- ajustarea cadrului național la cerințele europene, facilitând astfel interacțiunile comerciale și contribuind la coerența reglementărilor în domenii specifice.

Opțiunea „*A nu face nimic*” – presupune faptul că în lipsa intervenției statului, activitățile se vor realiza în baza cadrului juridic neactualizat.

Lipsa unui cadru legislativ armonizat cu cel european în domeniul alimentelor ar putea diminua încrederea consumatorilor în siguranța acestor produse.

### 3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

#### Obiectivele prezentului proiect sunt:

1. Actualizarea și consolidarea armonizării cu legislația Uniunii Europene prin transpunerea celor mai recente modificări ale actelor UE
2. Simplificarea și flexibilizarea mecanismului de actualizare a listelor prin ordin al ministrului sănătății, în locul anexelor la Hotărâri de Guvern.
3. Simplificarea procedurii de notificare pentru produsele cu adaos de vitamine și minerale.
4. Completarea procedurii de notificare a alimentelor noi cu formularul de notificare și formularul de descriere a produsului alimentar nou notificat.

#### 3.1. *Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi:*

##### *Principalele prevederi ale proiectului sunt:*

##### **Hotărârea Guvernului nr. 899/2017:**

▪ **Revizuirea procedurii de notificare aplicabilă produselor alimentare cu adaos de vitamine, minerale și alte substanțe prin:**

- eliminarea dispozițiilor redundante sau devenite inaplicabile;
- implementarea depunerii notificărilor în format electronic, prin intermediul portalului serviciilor publice;
- reglementarea expresă a cazurilor de nulitate a notificării, precum și a procedurii de solicitare și completare a documentație.

▪ **Actualizarea anexei nr.2** prin completarea listei cu următoarele preparate vitaminice și substanțe minerale: clorură de ribozid-nicotinamidă; sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahidrofolinic și cazeinat de fier din lapte.

##### **Hotărârea Guvernului nr. 1245/2018:**

▪ **Preluarea anexei nr.1 prin ordin al ministrului sănătății**

- introducerea unor substanțe noi autorizate la nivelul UE;
- excluderea substanțelor care nu mai sunt autorizate;
- revizuirea condițiilor de utilizare și a limitelor maxime admise pentru anumite categorii de produse alimentare, în conformitate cu evaluările EFSA.

▪ **Stabilirea și actualizarea restricțiilor de utilizare**

##### **Hotărârea Guvernului nr. 671/2020:**

▪ **Introducerea și actualizarea criteriilor de puritate**

Sunt stabilite criteriile de puritate clare pentru anumite substanțe utilizate în procesul de fabricare a produselor alimentare, inclusiv pentru solvenții de extracție, în conformitate cu cerințele tehnice și științifice prevăzute de legislația UE.

▪ **Reglementarea utilizării solvenților de extracție**

Se completează reglementările privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, prin introducerea unor criterii de puritate specifice pentru anumite substanțe, asigurând astfel siguranța utilizării acestora.

▪ **Introducerea unui solvent de extracție nou - 2-metiloxolanului.**

**Hotărârea Guvernului nr. 724/2024:**

▪ **Actualizarea nivelurilor maxime pentru contaminanți pentru micotoxine** (deoxinivalenol, toxinele T-2 și HT-2), contaminanți din cereale și produse pe bază de cereale și introducerea **valori diferențiate** în funcție de stadiul de prelucrare și categoria de consumatori (inclusiv sugari și copii mici).

▪ **Includerea unui nou punct**, care atribuie Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare competențe privind monitorizarea anumitor contaminanți din produsele alimentare în scopul evaluării riscurilor prezentate de acestea în alimente.

**Hotărârea Guvernului nr. 165/2025:**

▪ Completarea procedurii de notificare prin introducerea unui formular standardizat, care va facilita și clarifica procesul pentru operatorii economici.

**Elemente noi ale proiectului sunt:**

• Clarificarea procedurii de notificare pentru produselor alimentare cu adaos de vitamine, minerale;

• **Transpunerea actualizată a legislației Uniunii Europene**, prin preluarea celor mai recente modificări adoptate la nivel UE în perioada 2024–2025, asigurând coerența și actualitatea cadrului normativ național.

• **Preluarea prin ordin al ministrului sănătății a Listei aromelor alimentare și materiilor prime admise** pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare și a **nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare**.

Prin modificările propuse se urmărește eliminarea neclarităților și a prevederilor necorelate, facilitarea aplicării uniforme a legislației de către autoritățile competente și crearea unui cadru predictibil pentru operatorii din sectorul alimentar.

**3.2. Opțiunile alternative analizate și motivele pentru care acestea nu au fost luate în considerare**

În lipsa actualizării corespunzătoare, unele prevederi naționale continuă să facă trimitere la liste, condiții de utilizare sau criterii de puritate care nu mai sunt conforme cu actele normative europene, fapt ce poate genera neclarități în aplicare, dificultăți pentru operatorii din sectorul alimentar, precum și riscuri potențiale pentru sănătatea publică și protecția consumatorilor.

Menținerea cadrului normativ actual poate genera neclarități în aplicarea legislației, dificultăți pentru operatorii din sectorul alimentar, riscuri potențiale pentru sănătatea publică, precum și disfuncționalități în activitatea autorităților competente de supraveghere și control. Totodată, se pot crea obstacole în procesul de armonizare legislativă cu acquis-ul UE și în asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.

Prin urmare, se impune necesitatea modificării și actualizării unor hotărâri ale Guvernului din domeniul alimentar, în vederea asigurării unui cadru normativ coerent, actualizat și aliniat la cerințele Uniunii Europene, care să garanteze un nivel ridicat de protecție a sănătății populației și a intereselor consumatorilor.

**4. Analiza impactului de reglementare**

**4.1. Impactul asupra sectorului public**

Agenția Națională pentru Sănătate Publică este responsabilă de:

- notificarea produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale.

Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor este responsabilă de:

- monitorizarea conținutului de contaminanți în produsele alimentare de către prin implementarea Programelor de monitorizare și supraveghere în domeniul siguranței și calității produselor alimentare de origine animală și non-animală;

- controlul de stat privind asigurarea inofensivității și a calității produselor alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar.

Proiectul are un impact moderat asupra sectorului public, în special asupra autorităților publice competente în domeniul sănătății publice și siguranței alimentelor. Impactul constă în actualizarea și aplicarea procedurilor de notificare, evaluare și supraveghere a produselor alimentare vizate, precum și în gestionarea listelor de produse și substanțe autorizate. Modificările nu implică crearea de noi structuri instituționale și nu necesită resurse financiare suplimentare semnificative, fiind realizate în

cadrul atribuțiilor și capacităților existente, cu efecte pozitive asupra clarității competențelor și eficienței activității de reglementare și control.

#### **4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative**

Sub aspect financiar implementarea proiectului nu va genera cheltuieli financiare suplimentare din contul bugetului de stat.

În conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor este instituția responsabilă de supravegherea și controlul produselor alimentare, iar costurile aferente asigurării controlului oficial vor fi acoperite din contul și în limita mijloacelor financiare aprobate în acest scop.

Totodată, în scopul susținerii acțiunilor de asigurare a calității produselor alimentare, laboratoarele acreditate ale Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, pot oferi suport Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor pentru efectuarea investigațiilor de laborator pentru depistarea contaminanților în produsele alimentare, care vor fi prestate contra plată în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 533/2011 de aprobare a Listei și tarifelor serviciilor contra cost din sfera sănătății publice prestate persoanelor fizice și juridice.

#### **4.3. Impactul asupra sectorului privat**

Prezentul proiect are impact asupra sectorului privat, în special asupra operatorilor din domeniul alimentar, în ceea ce privește punerea în aplicare a Hotărârii Guvernului nr. 724/2024. Astfel, la nivel național există mai multe laboratoare care dispun de metode implementate și acreditate pentru determinarea micotoxinelor în produsele alimentare, în conformitate cu cerințele legislației Uniunii Europene. Acestea includ atât metode de screening (precum cromatografia pe strat subțire și metodele imunologice de tip ELISA), utilizate pentru depistarea preliminară a contaminării, cât și metode de confirmare de înaltă precizie, precum cromatografia lichidă de înaltă performanță (HPLC).

Capacitățile respective sunt disponibile în cadrul laboratoarelor Agenției Naționale pentru Sănătate Publică (ANSP), Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (ANSA) – inclusiv CNSAPSA – precum și în unele laboratoare private acreditate.

Costul unei investigații variază în funcție de metoda utilizată și de tipul determinării (o singură micotoxină sau un grup de micotoxine), fiind cuprins, în prezent, între 420 și 1280 lei per analiză.

În ceea ce privește determinarea metalelor grele în produsele alimentare, la nivel național există laboratoare dotate și acreditate pentru efectuarea acestor analize prin metode de spectrometrie de absorbție atomică, în conformitate cu cerințele prevăzute de reglementările Uniunii Europene. Aceste analize sunt realizate în cadrul laboratoarelor ANSP și ANSA (inclusiv CNSAPSA și CMAC). Costul unei investigații pentru determinarea metalelor grele variază, în prezent, între 240 și 420 lei, în funcție de parametrul analizat și complexitatea metodei.

În ceea ce privește determinarea dioxinelor, PCB-uri, substanțe perfluoroalchilate și perclorați laboratoarele din Republica Moldova nu dispun de capacități tehnice pentru determinarea dioxinelor, bifenililor policlorurați (PCB-uri), substanțelor perfluoroalchilate și percloraților în produsele alimentare.

Determinarea dioxinelor și PCB-urilor – substanțe extrem de toxice, cu potențial cancerigen – implică respectarea unor cerințe tehnice și infrastructurale stricte, stabilite prin standardele în vigoare și reglementările europene aplicabile (inclusiv Reg. (UE) 2017/771 și Reg. (CE) nr. 152/2009). Astfel, laboratoarele trebuie să dispună de spații separate, special amenajate, dotate cu nișe chimice cu sistem de exhaustare adecvat, sisteme de ventilare corespunzătoare, precum și condiții distincte pentru efectuarea analizelor și depozitarea reactivilor utilizați.

În plus, aceste determinări necesită echipamente de înaltă performanță, respectiv gaz-cromatograf cuplat cu spectrometru de masă de rezoluție înaltă (HRMS), împreună cu detectori și accesorii specifice. Costul estimativ pentru achiziționarea unui astfel de sistem este de aproximativ 600–700 mii euro, la care se adaugă cheltuielile aferente instalării, validării metodelor, acreditării și mentenanței periodice.

Având în vedere nivelul redus al solicitărilor pentru aceste determinări și faptul că în proximitatea Republicii Moldova există laboratoare din Uniunea Europeană care prestează astfel de servicii, investiția în dotarea și menținerea unui laborator național specializat ar implica costuri semnificative și ar putea fi mai puțin eficientă din punct de vedere economic comparativ cu externalizarea analizelor către laboratoare acreditate din regiune.

În acest context, pentru asigurarea conformității cu cerințele Hotărârii Guvernului nr.

724/2024, soluția pe termen scurt și mediu constă în contractarea serviciilor de analiză în laboratoare acreditate din Uniunea Europeană sau din statele învecinate.

În ceea ce privește determinarea hidrocarburilor aromatice policiclice (HAP-uri) în produsele alimentare, o parte dintre indicatorii prevăzuți de cadrul normativ sunt în prezent în proces de implementare în laboratoarele naționale, inclusiv în cadrul CNSAPSA din subordinea ANSA. Metodele analitice necesare sunt în etapa de validare tehnică, urmând ulterior parcurgerea procedurii de acreditare conform cerințelor standardelor aplicabile și reglementărilor Uniunii Europene. Până la finalizarea procesului de acreditare, capacitatea de determinare a tuturor indicatorilor prevăzuți pentru HAP-uri rămâne parțial asigurată la nivel național, fiind necesară, după caz, apelarea la servicii externe pentru anumiți parametri specifici.

Determinarea conținutului de acid erucic în produsele alimentare este realizată, la moment, în cadrul laboratoarelor ANSP și ANSA (inclusiv CNSAPSA), prin metode acreditate de gaz-cromatografie, în conformitate cu cerințele legislației aplicabile.

Capacitatea națională de testare pentru acest indicator este funcțională, iar costul unei investigații variază între 830 și 1618 lei, în funcție de complexitatea probei și procedura analitică aplicată.

#### **4.4. Impactul social**

Implementarea prezentului proiect de act normativ va avea un impact social pozitiv, contribuind la protecția sănătății populației, la creșterea nivelului de informare a consumatorilor și la asigurarea accesului la produse alimentare sigure și conforme cu cerințele actualizate ale legislației Uniunii Europene.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal Nu este aplicabil.

4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen Nu este aplicabil.

4.5. Impactul asupra mediului Nu este aplicabil.

4.6. Alte impacturi și informații relevante

Nu sunt aplicabile.

#### **5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE**

5.1. Măsuri normative necesare pentru transpunerea actelor juridice ale UE în legislația națională

Proiectul vizează transpunerea:

- totală a Regulamentului (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare;
- totală a Regulamentului (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE;
- totală a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate;
- totală a Regulamentului (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate în sau pe produsele alimentare;
- totală a Directivei 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare,
- totală a Regulamentului (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;
- totală a Regulamentului (UE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente;

- totală a Recomandării Comisiei 2013/711/UE din 3 decembrie 2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale;
- totală a Recomandării Comisiei 2013/165/UE din 27 martie 2013 privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale.

Pentru toate actele menționate este transpunere secundară, primar prevederile au fost preluate în actele normative aprobate anterior, în vederea asigurării armonizării cadrului național cu reglementările europene aplicabile. În prezent, respectivele acte normative sunt supuse procesului de modificare și actualizare, în scopul alinierii acestora la noile cerințe legislative și al eliminării eventualelor neconcordanțe.

**Obiectivele Regulamentului (CE) nr. 1925/2006 sunt:**

1. Asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății umane prin prevenirea riscurilor asociate aportului excesiv sau necontrolat de vitamine, minerale și alte substanțe cu efect fiziologic;
2. Stabilirea unui cadru normativ unitar privind:
  - tipurile de vitamine și minerale ce pot fi adăugate;
  - formele chimice autorizate.
3. Reglementarea utilizării substanțelor de alt tip, prin instituirea unui mecanism de monitorizare, evaluare și, după caz, restricționare sau interzicere.
4. Protejarea intereselor și informării corecte a consumatorilor, prevenind inducerea în eroare cu privire la valoarea nutrițională a produselor alimentare.
5. Asigurarea securității juridice și a unui cadru predictibil pentru operatorii din sectorul alimentar.

**Obiectivele Regulamentului (CE) nr. 1334/2008 sunt:**

1. Asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății consumatorilor în ceea ce privește utilizarea aromelor și a ingredientelor cu proprietăți aromatizante în produsele alimentare.
2. Instituirea unui sistem armonizat de autorizare la nivelul UE, bazat pe „Lista Uniunii” de arome autorizate.
3. Garantarea faptului că numai aromele:
  - evaluate științific de EFSA;
  - considerate sigure pot fi utilizate în produsele alimentare.
4. Asigurarea transparenței și trasabilității aromelor utilizate în lanțul alimentar.

**Obiectivele Regulamentului (CE) nr. 2065/2003 sunt:**

1. Asigurarea unui nivel înalt de protecție a sănătății umane prin evaluarea științifică și autorizarea prealabilă a aromelor de fum înainte de utilizarea în produse alimentare;
2. Instituirea unei proceduri unice de evaluare și autorizare, precum și a Listei comunitare a produselor primare autorizate, pentru a elimina diferențele dintre statele membre.

**Obiectivele Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 sunt:**

1. Stabilirea Listei Uniunii a produselor primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea în și pe produsele alimentare.
2. Asigurarea unui control strict asupra utilizării aromelor de fum, având în vedere riscurile potențiale pentru sănătatea umană.
3. Punerea în aplicare unitară a prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1334/2008 în domeniul aromelor de fum.
4. Garantarea faptului că numai produsele primare de arome de fum:
  - evaluate de EFSA;
  - autorizate la nivelul UE pot fi utilizate pe piața internă.
5. Asigurarea unui sistem de autorizare limitată în timp, supus reevaluării periodice.

**Obiectivele Directivei 2009/32/CE:**

1. Protejarea sănătății consumatorilor prin reglementarea utilizării solvenților de extracție în

procesarea alimentelor.

2. Stabilirea unei liste comune de solvenți autorizați la nivelul UE.
3. Definirea condițiilor de utilizare și a limitelor maxime de reziduuri admise în produsele alimentare.
4. Asigurarea utilizării solvenților numai atunci când este tehnologic necesar, în conformitate cu bunele practici de fabricație.
5. Apropierea legislațiilor statelor membre, menținând în același timp un grad de flexibilitate națională prin mecanismul de transpunere.

**Obiectivele Regulamentului (UE) 2023/915 sunt:**

1. Stabilirea nivelurilor maxime pentru contaminanți în produsele alimentare, în vederea reducerii expunerii consumatorilor și asigurării unui nivel înalt de protecție a sănătății umane.
2. Instituirea unor limite uniforme la nivelul UE pentru contaminanți (ex. micotoxine, metale grele, dioxine etc.), pentru a elimina diferențele între statele membre;
3. Garantarea faptului că produsele alimentare introduse pe piață sunt sigure și conforme.

**Obiectivele Regulamentului (UE) nr. 315/93 sunt:**

1. Instituirea unui cadru comun la nivelul UE pentru stabilirea nivelurilor maxime de contaminanți, evitând diferențele între statele membre;
2. Protejarea sănătății publice prin asigurarea că produsele alimentare nu conțin contaminanți în niveluri care prezintă un risc pentru sănătatea umană;
3. Asigurarea liberei circulații a produselor alimentare conforme în cadrul Uniunii Europene, în baza unor cerințe armonizate privind conținutul de contaminanți.

**Obiectivele Recomandării Comisiei 2013/711/UE sunt:**

4. Monitorizarea de către statele membre a nivelurilor de hidrocarburi aromatice policiclice (PAH) în anumite produse alimentare;
5. Stabilirea nivelurilor de intervenție pentru dioxine, furani și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale.

**Obiectivele Recomandării Comisiei 2013/165/UE sunt:**

1. Monitorizarea prezenței toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și produse pe bază de cereale de către statele membre;
2. Stabilirea nivelurilor orientative a toxinelor T-2 și HT-2 pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale.

Prezentul proiect de act normativ urmărește crearea cadrului juridic intern necesar pentru actualizarea legislației Uniunii Europene în domeniul adaosului de vitamine și minerale, al aromelor alimentare și al utilizării solvenților de extracție, prin preluarea și aplicarea cerințelor stabilite de regulamentele și directiva UE relevante, asigurând astfel protecția sănătății publice, funcționarea pieței interne și alinierea legislației naționale la acquis-ul comunitar.

În conformitate cu art. 31 din Legea nr. 100/2017, a fost întocmit tabelul de concordanță, gradul general de compatibilitate a proiectului hotărârii de Guvern cu actul juridic UE fiind stabilit „compatibil”.

**5.2. Măsuri normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE**

Prezentul proiect creează cadrul juridic necesar pentru implementarea legislației UE în domeniul sănătății publice

**6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ**

În scopul respectării prevederilor Legii nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, anunțul privind inițierea procesului de elaborare a proiectului hotărârii de Guvern a fost plasat pe pagina web oficială a Ministerului Sănătății, compartimentul „Transparență, Anunțuri/Proiecte supuse consultărilor publice” și pe portalul guvernamental ([www.particip.gov.md](http://www.particip.gov.md)) și poate fi accesat la următorul link:

[https://particip.gov.md/ro/document/stages/\\*/15863](https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/15863)

La data de 11.02.2026 au fost organizate consultări publice prealabile cu participarea reprezentanților din partea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, USMF „Nicolae Testemițanu”, Asociația Patronală Asociația Națională a Producătorilor de Lapte și Produse Lactate “Lapte”, Confederația Națională a Patronatului din Modova, S.A. „Bucuria”, S.A „MoldAqua”, Lactalis Alba.

În cadrul ședinței au fost discutate aspectele în ceea ce privește procedura de notificare a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, cu care participanții au fost de acord cu modificările efectuate. S-a discutat despre preluarea Listei aromelor alimentare și materiile prime admise pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare și a Listei produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare prin ordin al ministrului sănătății, participanții exprimându-și acordul asupra modificărilor propuse.

S-a propus completarea notei de fundamentare cu informații referitor la impactul asupra sectorului privat în special în ceea ce vizează capacitatea laboratoarelor din țara referitor la determinarea contaminanților din produsele alimentare cu includerea informațiilor referitor la nivelul de dotare tehnică, a metodelor acreditate, a resurselor disponibile.

Propunerile au fost luate în considerare iar nota de fundamentare a fost modificată.

#### **7. Concluziile expertizelor**

În scopul respectării prevederilor art. 34 și art. 36 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative proiectul va fi supus expertizei anticorupție de către Centrul Național Anticorupție.

În scopul respectării art. 34 și 37 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, proiectul de hotărâre va fi supus expertizei juridice de către Ministerul Justiției.

În scopul respectării art. 35 din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, proiectul de hotărâre va fi supus expertizei de compatibilitate cu legislația UE de către Centrul de Armonizare a Legislației.

#### **8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent**

Prezentul proiect se încadrează în cadrul normativ în vigoare, având drept scop corelarea cadrului normativ secundar aferent siguranței alimentelor cu prevederile legislației primare - Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.

#### **9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ**

În conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, punerea în aplicare a proiectului va fi asigurată de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică și Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor prin:

- notificarea produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică;
- monitorizarea conținutului de contaminanți în produsele alimentare de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor prin implementarea Programelor de monitorizare și supraveghere în domeniul siguranței și calității produselor alimentare de origine animală și non-animală;
- controlul de stat privind asigurarea inofensivității și a calității produselor alimentare aflate în uz la toate etapele lanțului alimentar (Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor).

**TABEL COMPARATIV**  
**la proiectul hotărârii de Guvern cu privire la modificarea unor hotărâri de Guvern**  
**(domeniul alimentar)**

Text în vigoare	Modificare propusă	Text după modificare
<b>Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse</b>		
	<p>Clauza de armonizare va avea următorul cuprins:            „Prezenta hotărâre transpune Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 404 din 30 decembrie 2006, CELEX: 32006R1925, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/2224 al Comisiei din 5 noiembrie 2025.”</p>	<p>Prezenta hotărâre transpune Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 404 din 30 decembrie 2006, CELEX: 32006R1925, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/2224 al Comisiei din 5 noiembrie 2025.</p>
	<p>se completează cu pct. 4 cu următorul cuprins:            „4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”</p>	<p>4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.</p>
	<p>în tot cuprinsul textului cuvintele „operatorii din businessul alimentar” se substituie cu cuvintele „operatorii din domeniul alimentar”;</p>	
<p>1. Prezentul Regulament reglementează adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip care se adaugă în produsele alimentare sau se utilizează în producerea produselor alimentare în condiții care duc la ingerarea unor cantități mai mari decât cele estimate a fi ingerate în condiții obișnuite de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
<p>2. Prezentul Regulament <b>armonizează dispozițiile referitoare</b> la adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip în scopul asigurării funcționării eficiente a pieței interne, concomitent cu asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.</p>	<p>la pct. 2 textul „armonizează dispozițiile referitoare la” se substituie cu textul „stabilește cadrul normativ privind”</p>	<p>2. Prezentul Regulament <b>stabilește cadrul normativ privind</b> adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip în scopul asigurării funcționării eficiente a pieței interne,</p>

		concomitent cu asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.
<p>4. Prezentul Regulament se aplică fără a aduce atingere prevederilor speciale stipulate de legislația națională referitoare la:</p> <p>1) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite indispensabile datorită necesităților nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sînt destinate;</p> <p>2) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi;</p> <p>3) produsele alimentare modificate genetic;</p> <p>4) aditivii alimentari și aromele alimentare;</p> <p>5) practicile și tratamentele oenologice.</p>	<p>la pct. 4:</p> <p>2.4.1. sbpct. 1) va avea următorul cuprins:</p> <p>„1) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;”</p> <p>necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;”</p> <p>2.4.2. la sbpct. 5) după cuvântul „oenologice” se completează cu cuvântul „permise”;</p>	<p>4. Prezentul Regulament se aplică fără a aduce atingere prevederilor speciale stipulate de legislația națională referitoare la:</p> <p>1) <b>produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite indispensabile datorită necesităților nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sînt destinate;</b></p> <p>2) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi;</p> <p>3) produsele alimentare modificate genetic;</p> <p>4) aditivii alimentari și aromele alimentare;</p> <p>5) practicile și tratamentele oenologice <b>permise.</b></p>
<p>5. În scopul aplicării prezentului Regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare și din Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.</p>	<p>punctul 5 va avea următorul cuprins:</p> <p>„5. În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, precum și următoarea noțiune:</p> <p><b>altă substanță</b> - o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.”;</p>	<p>5. În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, precum și următoarea noțiune:</p> <p><b>altă substanță</b> - o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.</p>
<p>6. Produsele alimentare cu adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip se <b>plasează</b> pe piață dacă respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>	<p>2.6. la pct. 6 textul „plasează” se substituie cu textul „introduc”;</p>	<p>6. Produsele alimentare cu adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip se <b>introduc</b> pe piață dacă respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>
<p>7. Se adaugă în produsele alimentare numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa nr.1, sub formele enumerate în anexa nr.2, în conformitate cu normele stabilite de prezentul Regulament.</p>	<p>la pct. 7 textul „Se adaugă în produsele alimentare” se substituie cu textul „În produsele alimentare pot fi adăugate”;</p>	<p>7. <b>În produsele alimentare pot fi adăugate</b> numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa nr.1, sub formele enumerate în anexa nr.2, în conformitate cu normele stabilite de prezentul Regulament.</p>
<p>8. Se adaugă în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul</p>	<p>la pct. 8:</p>	<p>8. <b>În produsele alimentare pot fi adăugate vitamine și minerale în formă biodisponibilă</b></p>

<p>uman, care permite organismului să le utilizeze, fie că sînt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținîndu-se seama în special de:</p> <p>1) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rîndul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau se evidențiază printr-un consum redus de elemente nutritive;</p> <p>2) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a eventualelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare;</p> <p>3) evoluția cunoștințelor științifice referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății.</p>	<p>2.8.1. textul „Se adaugă în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, care permite organismului să le utilizeze, fie că sînt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținîndu-se seama în special de:” se substituie cu textul „În produsele alimentare pot fi adăugate vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținîndu-se seama în special de:”;</p> <p>2.8.2. la sbpct. 3) după cuvîntul „științifice” se completează cu cuvintele „, general acceptate”;</p>	<p><b>pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținîndu-se seama în special de:</b></p> <p>1) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rîndul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau se evidențiază printr-un consum redus de elemente nutritive;</p> <p>2) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a eventualelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare;</p> <p>3) evoluția cunoștințelor <b>general acceptate</b> referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății.</p>
<p>10. În ceea ce privește preparatele vitaminice și/sau substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2, pentru care legislația națională nu prevede criteriile de puritate se aplică criteriile de puritate recomandate de organismele internaționale (<b>Comisia Codex Alimentarius, Organizația Mondială a Sănătății</b>).</p>	<p>la pct. 10 textul „(Comisia Codex Alimentarius, Organizația Mondială a Sănătății)” se exclude;</p>	<p>10. În ceea ce privește preparatele vitaminice și/sau substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2, pentru care legislația națională nu prevede criteriile de puritate se aplică criteriile de puritate recomandate de organismele internaționale.</p>
<p>12. <b>Nu se adaugă</b> vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip în:</p> <p>1) alimentele neprelucrate, în special fructe, pomușoare, legume, carne și pește;</p> <p>2) băuturile care conțin mai mult de 1,2% de alcool în volum.</p>	<p>2.10. la pct. 12:</p> <p>2.10.1. textul „Nu se adaugă” se substituie cu textul „Nu pot fi adăugate”;</p> <p>2.10.2. la sbpct. 1) după cuvîntul carne se completează cu cuvintele „, carne de pasăre”;</p>	<p>12. <b>Nu pot fi adăugate</b> vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip în:</p> <p>1) alimentele neprelucrate, în special fructe, pomușoare, legume, carne, <b>carne de pasăre</b> și pește;</p> <p>2) băuturile care conțin mai mult de 1,2% de alcool în volum.</p>
<p>13. O vitamină sau un mineral <b>se adaugă</b> în produsele alimentare numai în cazul în care cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, indiferent de scop, în produsul alimentar comercializat nu depășește cantitățile maxime stabilite în Regulamentul sanitar privind</p>	<p>2.11. la pct. 13 textul „se adaugă” se substituie cu textul „poate fi adăugată” iar după cuvintele „stabilite în” se completează cu textul „anexa nr. 4 la”;</p>	<p>13. O vitamină sau un mineral <b>poate fi adăugată</b> în produsele alimentare numai în cazul în care cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, indiferent de scop, în produsul alimentar comercializat nu depășește cantitățile maxime stabilite în <b>anexa nr. 4 la</b></p>

<p>suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 538 din 2 septembrie 2009.</p>		<p>Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 538/2009.</p>
<p><b>15. Cantitățile maxime de vitamine și minerale, precum și condițiile care limitează sau interzic adăugarea de vitamine și minerale specifice se stabilesc în funcție de:</b></p> <p>1) limitele superioare de siguranță determinate pentru vitamine și minerale în urma evaluării științifice a riscurilor pe baza studiilor științifice confirmate, ținând seama de gradele variate de sensibilitate ale diferitor grupe de consumatori;</p> <p>2) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare;</p> <p>3) aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.</p>	<p>2.12. la pct. 15 textul „, Cantitățile maxime de vitamine și minerale, precum și condițiile care limitează sau interzic adăugarea de vitamine și minerale specifice se stabilesc în funcție de:” se substituie cu textul „,Cantitățile maxime de vitamine și minerale menționate la pct. 13 se stabilesc în funcție de:”</p>	<p><b>15. Cantitățile maxime de vitamine și minerale menționate la pct. 13 se stabilesc în funcție de:</b></p> <p>1) limitele superioare de siguranță determinate pentru vitamine și minerale în urma evaluării științifice a riscurilor pe baza studiilor științifice confirmate, ținând seama de gradele variate de sensibilitate ale diferitor grupe de consumatori;</p> <p>2) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare;</p> <p>3) aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.</p>
<p><b>16. La stabilirea cantităților maxime de vitamine și minerale, precum și a condițiilor care limitează sau interzic adaosul de vitamine și minerale ale căror aporturi de referință pentru populație sînt apropiate de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:</b></p> <p>1) contribuția diferitor produse la regimul alimentar global al populației sau al subgrupelor de populație;</p> <p>2) profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin <b>Hotărârea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011.</b></p>	<p>2.13. la pct. 16:</p> <p>2.13.1. textul „,La stabilirea cantităților maxime de vitamine și minerale, precum și a condițiilor care limitează sau interzic adaosul de vitamine și minerale ale căror aporturi de referință pentru populație sînt apropiate de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:” se substituie cu textul „, La stabilirea cantităților maxime menționate la pct. 13 pentru vitaminele și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:”;</p> <p>2.13.2. sbpct. 2) textul „,Hotărârea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011” se substituie cu textul „,Hotărârea Guvernului nr. 196/2011”;</p>	<p><b>16. La stabilirea cantităților maxime menționate la pct. 13 pentru vitaminele și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:</b></p> <p>1) contribuția diferitor produse la regimul alimentar global al populației sau al subgrupelor de populație;</p> <p>2) profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin <b>Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.</b></p>
<p>17. Adaosul unei vitamine sau al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate semnificativă, care va produce efectul nutrițional sau fiziologic indicat,</p>	<p>2.14. pct.17 va avea următorul cuprins:</p> <p>„17.Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate</p>	<p><b>17. Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate semnificativă, în cazul în care aceasta</b></p>

<p>confirmat prin studii științifice. Pentru asigurarea prezenței acestor substanțe în cantități concludente, cantitatea minimă de vitamine și minerale va constitui:</p> <p>1) nu mai puțin de 15% din doza zilnică recomandată la 100 g sau 100 ml – în cazul altor produse decât băuturile;</p> <p>2) 7,5% din valorile de referință ale nutrientului la 100 ml – în cazul băuturilor;</p> <p>3) 15% din valorile de referință ale nutrientului la porție – în cazul în care ambalajul conține o singură porție.</p>	<p>semnificativă, în cazul în care aceasta este definită în conformitate cu secțiunea 1 din anexa nr. 12 din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.”;</p>	<p><b>este definită în conformitate cu secțiunea 1 din anexa nr. 12 din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.</b></p>
<p>18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip nu trebuie să includă mențiuni care afirmă sau lasă să se înțeleagă că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantitatea necesară de nutrienți.</p>	<p>2.15. pct. 18 va avea următorul cuprins: „18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care au fost adăugate vitamine și minerale, nu trebuie să includă nicio mențiune care afirmă sau sugerează că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți.”</p>	<p><b>18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care au fost adăugate vitamine și minerale, nu trebuie să includă nicio mențiune care afirmă sau sugerează că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți.</b></p>
<p>19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip nu trebuie să inducă în eroare sau să înșele consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care rezultă în urma adaosului acestor substanțe nutritive.</p>	<p>pct. 19 va avea următorul cuprins: „19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adaosului acestor substanțe nutritive.”;</p>	<p><b>19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adaosului acestor substanțe nutritive.</b></p>
<p>20. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip nu trebuie să conțină mențiuni care încurajează sau tolerează consumul în exces al produsului alimentar.</p>	<p>Se abrogă</p>	
<p>21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip se efectuează în mod obligatoriu în conformitate cu prevederile punctului 22.</p>	<p>2.18. pct. 21 va avea următorul cuprins: „21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale, și care sunt reglementate prin prezentul regulament obligatorie în conformitate cu prevederile punctului 22.”</p>	<p><b>21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale, și care sunt reglementate prin prezentul regulament obligatorie în conformitate cu prevederile punctului 22.</b></p>

<p>22. Informațiile care trebuie furnizate sînt cele menționate în Normele privind etichetarea produselor alimentare și Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, și trebuie să includă cantitățile totale prezente de vitamine și minerale, în cazul în care acestea se adaugă în produsele alimentare.</p>	<p>2.19. la pct. 22 textul „ Normele privind etichetarea produselor alimentare și ” se substituie cu textul „, art. 29 alin. (1) din”;</p>	<p>22. Informațiile care trebuie furnizate sînt cele menționate în <b>art. 29 alin. (1) din</b> Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, și trebuie să includă cantitățile totale prezente de vitamine și minerale, în cazul în care acestea se adaugă în produsele alimentare.</p>
<p>23. Etichetarea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip trebuie să includă o mențiune care indică acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 196 din 25 martie 2011.</p>	<p>la pct. 23 textul „precum și anumite substanțe de alt tip trebuie să ” se exclude;</p>	<p><b>23. Etichetarea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale include o mențiune care indică acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărîrea Guvernului nr. 196/2011.</b></p>
	<p>2.21. se completează cu pct. 23<sup>1</sup> cu următorul cuprins: „23<sup>1</sup>. Prevederile pct. 18-23 se aplică fără a aduce atingere altor prevederi din legislația din domeniul alimentar, aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.”</p>	<p><b>23<sup>1</sup>. Prevederile pct. 18-23 se aplică fără a aduce atingere altor prevederi din legislația din domeniul alimentar, aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.</b></p>
<p>24. Prevederile prezentului capitol se aplică în cazul în care o substanță, alta decît vitamine și minerale, sau un ingredient care conține o substanță, alta decît vitamine sau minerale, se adaugă în produse alimentare sau se utilizează în producția de produse alimentare în condițiile care ar avea ca rezultat ingestia unor cantități de o astfel de substanță mai mari decît cele ingerate în condiții obișnuite de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat și/sau care altfel ar reprezenta un potențial risc pentru consumatori.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
<p>25. Substanța sau ingredientul se include în anexa nr. 3 în următoarele cazuri: 1) dacă se identifică un efect nociv asupra sănătății, substanța și/sau ingredientul care conține substanța: a) se introduce în anexa nr. 3 (partea A) și se interzice adăugarea acestora în produse alimentare sau utilizarea lor în producerea de alimente; sau</p>	<p>2.23. pct. 25 va avea următorul cuprins: „25. Substanțele sau ingredientele ale căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control, sunt prevăzute în anexa nr.3. ”;</p>	<p>25. Substanțele sau ingredientele ale căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control, sunt prevăzute în anexa nr.3.</p>

<p>b) se introduce în anexa nr. 3 (partea B) și se permite adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producerea de alimente numai în condițiile specificate în anexa respectivă;</p> <p>2) dacă se identifică posibilitatea unor efecte nocive asupra sănătății, dar persistă o incertitudine științifică, substanța se introduce în anexa nr. 3 (partea C).</p>		
	<p>2.24. se completează cu pct. 25<sup>1</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>25<sup>1</sup>. Prevederile altor acte normative din domeniul alimentar aplicabile anumitor categorii de produse alimentare pot stabili restricții sau interdicții privind utilizarea anumitor substanțe, suplimentar față de cele prevăzute de prezentul Regulament.</p>	<p>25<sup>1</sup>. Prevederile altor acte normative din domeniul alimentar aplicabile anumitor categorii de produse alimentare pot stabili restricții sau interdicții privind utilizarea anumitor substanțe, suplimentar față de cele prevăzute de prezentul Regulament.</p>
<p>26. Operatorii din businessul alimentar prezintă Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, în orice moment, pentru evaluare, un dosar conținând date științifice care demonstrează siguranța unei substanțe din anexa nr. 3 (partea C), în condițiile de utilizare a acesteia într-un produs alimentar sau într-o categorie de produse alimentare și arată scopul utilizării respective.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
	<p>2.26. se completează cu pct. 26<sup>7</sup> și 26<sup>8</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>„26<sup>7</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza informațiilor obținute din cadrul activităților de monitorizare a riscurilor pentru sănătate publică constată că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova va informa atât Comisia Europeană, cât și</p>	<p><b>26<sup>7</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza informațiilor obținute din cadrul activităților de monitorizare a riscurilor pentru sănătate publică constată că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova va informa atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</b></p>

	<p>celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</p> <p>26<sup>8</sup>. Măsura de suspendare sau restricționare poate fi menținută până la adoptarea unei decizii definitive în urma evaluării științifice a riscurilor și a examinării situației de către autoritatea competentă.”</p>	<p><b>26<sup>8</sup>. Măsura de suspendare sau restricționare poate fi menținută până la adoptarea unei decizii definitive în urma evaluării științifice a riscurilor și a examinării situației de către autoritatea competentă.</b></p>
<p>27. Produsele alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip se supun procedurii de notificare în conformitate cu punctele 28-30 anterior introducerii pe piață.</p> <p>28. Operatorii din businessul alimentar, până la plasarea primară pe piață a produselor alimentare la care s-au adăugat vitamine, minerale, precum și anumite substanțe de alt tip, notifică acest fapt Agenției Naționale pentru Sănătate Publică, prezentînd formularul de notificare completat, însoțit de modelul etichetei, concomitent și prin poșta electronică.</p> <p>29. Formularul de notificare include informații despre producător, importator, țara de origine, denumirea comercială a produsului, modelul etichetei produsului (în original și cu traducere în limba de stat), dovezi privind inofensivitatea cantității adăugate de vitamine și minerale.</p>	<p>2.27. pct. 27-29 vor avea următorul cuprins:  „27. Operatorul din domeniul alimentar notifică la autoritatea competentă stabilită prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (<i>în continuare autoritatea competentă</i>) cu privire la introducerea pe piață a produsului alimentar cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip prin completarea formularului de notificare în conformitate cu anexa nr. 4.</p> <p>28. Formularul de notificare menționat la pct. 27 este însoțit de modelul etichetei produsului, prezentată în original și tradusă în limba română.</p> <p>29. Formularul de notificare, însoțit de modelul etichetei produsului, se transmite autorității competente prin intermediul portalului serviciilor publice cu 15 zile înainte de introducerea pe piață a produsului. Înștiințarea recepționării notificării este transmisă imediat solicitantului. Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de a introduce pe piață produsul.”</p>	<p><b>27. Operatorul din domeniul alimentar notifică la autoritatea competentă stabilită prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (<i>în continuare autoritatea competentă</i>) cu privire la introducerea pe piață a produsului alimentar cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip prin completarea formularului de notificare în conformitate cu anexa nr. 4.</b></p> <p><b>28. Formularul de notificare menționat la pct. 27 este însoțit de modelul etichetei produsului, prezentată în original și tradusă în limba română.</b></p> <p><b>29. Formularul de notificare, însoțit de modelul etichetei produsului, se transmite autorității competente prin intermediul portalului serviciilor publice cu 15 zile înainte de introducerea pe piață a produsului. Înștiințarea recepționării notificării este transmisă imediat solicitantului. Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de a introduce pe piață produsul.</b></p>
<p>28<sup>1</sup>. Prevederile punctului <b>28</b> nu se aplică acizilor grași trans adăugați în produsele alimentare și utilizați la fabricarea produselor alimentare.</p>	<p>2.28. la pct. 28<sup>1</sup> textul „28” se substituie cu textul „27”;</p>	<p>28<sup>1</sup>. Prevederile punctului <b>27</b> nu se aplică acizilor grași trans adăugați în produsele alimentare și utilizați la fabricarea produselor alimentare.</p>
<p>30. Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în termen de 10 zile lucrătoare de la data recepționării dosarului, asigură evaluarea acestora și eliberează avizul sanitar privind notificarea sau respingerea notificării adaosului de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare.</p>	<p>Se abrogă</p>	

<p>31. Agenția Națională pentru Sănătate Publică întocmește lista vitaminelor și mineralelor, precum și a anumitor substanțe de alt tip care se adaugă în produsele alimentare și o face publică prin plasarea pe pagina web a instituției.</p>	<p>2.30. pct. 31 va avea următorul cuprins:  „31. În termen de 15 zile lucrătoare de la data recepționării notificării, autoritatea întreprinde următoarele măsuri:  1) verifică conformitatea documentelor depuse și, în cazul corespunderii acestora cu cerințele stabilite de prezentul Regulament, înscrie produsul în Lista produselor alimentare privind adaosul de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip notificate, publicat pe pagina web a instituției;  2) în cazul în care documentația depusă este incompletă sau neconformă cu cerințele prezentului Regulament, autoritatea competentă informează operatorul și solicită în mod motivat completarea sau rectificarea acesteia.”</p>	<p><b>31. În termen de 15 zile lucrătoare de la data recepționării notificării, autoritatea întreprinde următoarele măsuri:</b>  <b>1) verifică conformitatea documentelor depuse și, în cazul corespunderii acestora cu cerințele stabilite de prezentul Regulament, înscrie produsul în Lista produselor alimentare privind adaosul de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip notificate, publicat pe pagina web a instituției;</b>  <b>2) în cazul în care documentația depusă este incompletă sau neconformă cu cerințele prezentului Regulament, autoritatea competentă informează operatorul și solicită în mod motivat completarea sau rectificarea acesteia.</b></p>
<p>32. Lista menționată la punctul 31 conține următoarele informații:  1) produsele alimentare la care s-au adăugat vitamine și minerale;  2) vitaminele și mineralele care se adaugă în produsele alimentare, conform anexei nr.1,  3) preparatele vitaminice și substanțele minerale care se adaugă în produsele alimentare, conform anexei nr. 2;  4) cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale care se adaugă în produsele alimentare;  5) orice restricție privind adaosul de vitamine și minerale prevăzută la punctele 12 și 13.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
<p>33. Pentru nerespectarea prevederilor prezentului Regulament persoanele responsabile poartă răspundere disciplinară, contravențională sau penală.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
	<p>în anexa nr. 1 și anexa nr. 2 cuvintele „care se adaugă” se substituie cu cuvintele „care se pot adăuga”</p>	
<p>Anexa nr. 1</p>	<p>2.34. în anexa nr. 1:  2.34.1. în tabelul <b>Minerale:</b></p>	<p>Anexa nr. 1</p>

**la Regulamentul sanitar privind adaosul de  
vitamine și minerale, precum și de anumite  
substanțe de alt tip în produse alimentare  
VITAMINELE ȘI MINERALELE CARE SE  
ADAUGĂ  
ÎN PRODUSELE ALIMENTARE**

<b>Nr · cr t.</b>	<b>Vitamine</b>
1.	Vitamina A (μg RE)
2.	Vitamina D (μg)
3.	Vitamina E (mg α-TE)
4.	Vitamina K (μg)
5.	Vitamina B <sub>1</sub> (tiamina) (mg)
6.	Vitamina B <sub>2</sub> (riboflavina) (mg)
7.	Niacină (mg NE)
8.	Acid pantotenic (mg)
9.	Acid folic (μg)
10	Vitamina B <sub>6</sub> (piridoxina) (mg)
·	
11	Vitamina B <sub>12</sub> (μg)
·	
12	Vitamina C (mg)
·	
13	Biotină (μg)
·	

2.34.1.1. textul „Fluor” se substituie cu textul „Fluorură”  
2.34.2.2. textul „Clor” se substituie cu textul „Clorură”

**la Regulamentul sanitar privind adaosul de  
vitamine și minerale, precum și de anumite  
substanțe de alt tip în produse alimentare**

**VITAMINELE ȘI MINERALELE CARE SE  
POT ADAUGA ÎN PRODUSELE  
ALIMENTARE**

<b>Nr · cr t.</b>	<b>Vitamine</b>
1.	Vitamina A (μg RE)
2.	Vitamina D (μg)
3.	Vitamina E (mg α-TE)
4.	Vitamina K (μg)
5.	Vitamina B <sub>1</sub> (tiamina) (mg)
6.	Vitamina B <sub>2</sub> (riboflavina) (mg)
7.	Niacină (mg NE)
8.	Acid pantotenic (mg)
9.	Acid folic (μg)
10	Vitamina B <sub>6</sub> (piridoxina) (mg)
·	
11	Vitamina B <sub>12</sub> (μg)
·	
12	Vitamina C (mg)
·	
13	Biotină (μg)
·	

Nr · cr t.	Minerale		Nr · cr t.	Minerale
1.	Calciu (mg)		1.	Calciu (mg)
2.	Magneziu (mg)		2.	Magneziu (mg)
3.	Fier (mg)		3.	Fier (mg)
4.	Cupru (μg)		4.	Cupru (μg)
5.	Iod (μg)		5.	Iod (μg)
6.	Zinc (mg)		6.	Zinc (mg)
7.	Mangan(mg)		7.	Mangan(mg)
8.	Sodiu (mg)		8.	Sodiu (mg)
9.	Potasiu (mg)		9.	Potasiu (mg)
10	Seleniu (μg)		10	Seleniu (μg)
·			·	
11	Crom (μg)		11	Crom (μg)
·			·	
12	Molibden (μg)		12	Molibden (μg)
·			·	
13	Fluor (mg)		13	<b>Fluorură</b> (mg)
·			·	
1	Clor (mg)		1	<b>Clorură</b> (mg)
4.			4.	
1	Fosfor (mg)		1	Fosfor (mg)
5.			5.	

1 6.	Bor (mg)		1 6.	Bor (mg)																									
<p style="text-align: right;">Anexa nr. 2</p> <p><b>la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare</b></p> <p style="text-align: center;"><b>PREPARATELE VITAMINICE ȘI SUBSTANȚELE MINERALE CARE SE ADAUGĂ ÎN PRODUSELE ALIMENTARE</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Nr. crt.</th> <th>Preparate vitaminice</th> <th>Substanțe</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1.</td> <td>Vitamina A</td> <td>Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten</td> </tr> <tr> <td>2.</td> <td>Vitamina D</td> <td>Colecalciferol; Ergocalciferol; oligozaharide de calciu fosforil</td> </tr> <tr> <td>3.</td> <td>Vitamina E</td> <td>D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil;</td> </tr> </tbody> </table>		Nr. crt.	Preparate vitaminice	Substanțe	1.	Vitamina A	Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten	2.	Vitamina D	Colecalciferol; Ergocalciferol; oligozaharide de calciu fosforil	3.	Vitamina E	D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil;	<p>în Anexa nr. 2:</p> <p>4.1. compartimentul Preparate vitaminice:</p> <p>4.1.1. la poziția 2. Vitamina D textul „oligozaharide de calciu fosforil” se exclude;</p> <p>4.1.2. pozitia 7 Niacină se completează cu poziția: „clorură de ribozid-nicotinamidă”;</p> <p>4.1.3. poziția 10 Acid folic se completează cu poziția „sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahidrofolic ( *2 )”;</p> <p>4.2. compartimentul Elemente minerale:</p> <p>4.2.1. poziția Calciu se completează cu poziția „oligozaharide de calciu fosforil”;</p> <p>4.2.2. pozitia Fier se completează cu poziția „Cazeinat de fier din lapte ( *2 )”;</p> <p>4.2.3. la pozitia Magneziu textul „L-asparat de magneziu; bisglicinat de magneziu;L-pidolat de magneziu” se exclude.</p> <p>4.2.4. la poziția sodiu, cuvintele „clorură de sodiu” se exclude.</p> <p>4.2.5. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins:</p> <p>„( *1 ) Menachinonă prezentă în principal ca menachinonă-7 și, într-o mai mică măsură, ca menachinonă-6.</p> <p>( *2 ) Astfel cum figurează în lista cu alimente noi.</p> <p>( *3 ) Drojdii îmbogățite cu seleniu produse prin cultură în prezența seleniului de sodiu ca sursă de seleniu și conținând, sub formă deshidratată, astfel</p>		<p style="text-align: right;">Anexa nr. 2</p> <p><b>la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare</b></p> <p style="text-align: center;"><b>PREPARATELE VITAMINICE ȘI SUBSTANȚELE MINERALE CARE SE POT ADAUGA ÎN PRODUSELE ALIMENTARE</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Nr. crt.</th> <th>Preparate vitaminice</th> <th>Substanțe</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1.</td> <td>Vitamina A</td> <td>Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten</td> </tr> <tr> <td>2.</td> <td>Vitamina D</td> <td>Colecalciferol; Ergocalciferol;</td> </tr> <tr> <td>3.</td> <td>Vitamina E</td> <td>D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil; succinat acid de D-alfa-tocoferil</td> </tr> </tbody> </table>		Nr. crt.	Preparate vitaminice	Substanțe	1.	Vitamina A	Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten	2.	Vitamina D	Colecalciferol; Ergocalciferol;	3.	Vitamina E	D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil; succinat acid de D-alfa-tocoferil
Nr. crt.	Preparate vitaminice	Substanțe																											
1.	Vitamina A	Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten																											
2.	Vitamina D	Colecalciferol; Ergocalciferol; oligozaharide de calciu fosforil																											
3.	Vitamina E	D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil;																											
Nr. crt.	Preparate vitaminice	Substanțe																											
1.	Vitamina A	Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten																											
2.	Vitamina D	Colecalciferol; Ergocalciferol;																											
3.	Vitamina E	D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil; succinat acid de D-alfa-tocoferil																											

		succinat acid de D-alfa-tocoferil
4.	Vitamina K	Fitochinonă (fitomenadionă); menachinona
5.	Vitamina B <sub>1</sub>	Clorhidrat de tiamină; mononitrat de tiamină
6.	Vitamina B <sub>2</sub>	Riboflavină; riboflavină-5'-fosfat de sodium
7.	Niacină	Acid nicotinic; nicotinamidă
8.	Acid pantotenic	D-pantotenat de calciu; D-pantotenat de sodiu; dexpantenol
9.	Vitamina B <sub>6</sub>	Clorhidrat de piridoxină; piridoxin-5'-fosfat; dipalmitat de piridoxină
10.	Acid folic	Acid pteroilmonoglutamic; L-metilfolat de calciu
11.	Vitamina B <sub>12</sub>	Cianocobalamină; hidroxicobalamină
12.	Biotină	D-biotină
13.	Vitamina C	Acid L-ascorbic; L-ascorbat de sodiu; L-ascorbat de calciu; L-ascorbat de potasiu; L-ascorbil 6-palmitat

cum sunt comercializate, nu mai mult de 2,5 mg Se/g. Forma predominantă de seleniu organic prezentă în drojdie este selenometionina (între 60 și 85 % din seleniul total extras din produs). Conținutul de alți compuși organici de seleniu, inclusiv selenocisteina, nu trebuie să depășească 10 % din seleniul total extras. Nivelurile de seleniu anorganic nu trebuie, în mod normal, să depășească 1 % din seleniul total extras.”

4.	Vitamina K	Fitochinonă (fitomenadionă); Menachinona ( *1 )
5.	Vitamina B <sub>1</sub>	Clorhidrat de tiamină; mononitrat de tiamină
6.	Vitamina B <sub>2</sub>	Riboflavină; riboflavină-5'-fosfat de sodium
7.	Niacină	Acid nicotinic; nicotinamidă; <b>clorură de ribozid-nicotinamidă;</b>
8.	Acid pantotenic	D-pantotenat de calciu; D-pantotenat de sodiu; dexpantenol
9.	Vitamina B <sub>6</sub>	Clorhidrat de piridoxină; piridoxin-5'-fosfat; dipalmitat de piridoxină
10.	Acid folic	Acid pteroilmonoglutamic; L-metilfolat de calciu; <b>sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahidrofolic (*2)</b>
11.	Vitamina B <sub>12</sub>	Cianocobalamină; hidroxicobalamină
12.	Biotină	D-biotină
13.	Vitamina C	Acid L-ascorbic; L-ascorbat de sodiu; L-ascorbat de calciu; L-ascorbat de potasiu; L-ascorbil 6-palmitat

N r .	Elemente minerale	Substanțe
-------------	----------------------	-----------

N r .	Elemente minerale	Substanțe
-------------	----------------------	-----------

c r t .		
------------------	--	--

1	2	3
1 .	Bor	Acid boric; borat de sodiu
2 .	Calciu	Carbonat de calciu; clorură de calciu; citrat malat de calciu; săruri de calciu ale acidului citric; gluconat de calciu; glicerofosfat de calciu; lactat de calciu; săruri de calciu ale acidului ortofosforic; hidroxid de calciu; oxid de calciu; sulfat de calciu; malat de calciu
3 .	Crom	Clorură de crom (III) și hexahidratul său; sulfat de crom (III) și hexahidratul său; picolinat de crom; lactat de crom trihidrat
4 .	Cupru	Carbonat de cupru; citrat de cupru; gluconat de cupru; sulfat de cupru; complex cupru-lizină
5 .	Mangan	Carbonat de mangan; clorură de mangan; citrat de mangan; gluconat de mangan; glicerofosfat de mangan; sulfat de mangan

r t .		
-------------	--	--

1	2	3
1 .	Bor	Acid boric; borat de sodiu
2 .	Calciu	Carbonat de calciu; clorură de calciu; citrat malat de calciu; săruri de calciu ale acidului citric; gluconat de calciu; glicerofosfat de calciu; lactat de calciu; săruri de calciu ale acidului ortofosforic; hidroxid de calciu; oxid de calciu; sulfat de calciu; malat de calciu; oligozaharide de calciu fosforil
3 .	Crom	Clorură de crom (III) și hexahidratul său; sulfat de crom (III) și hexahidratul său; picolinat de crom; lactat de crom trihidrat
4 .	Cupru	Carbonat de cupru; citrat de cupru; gluconat de cupru; sulfat de cupru; complex cupru-lizină
5 .	Mangan	Carbonat de mangan; clorură de mangan; citrat de mangan; gluconat de mangan; glicerofosfat de mangan;

6	Fluor	Fluorură de sodiu; fluorură de potasiu			sulfat de mangan
7	Fier	Bisglicinat feros; carbonat feros; citrat feros; citrat feric de amoniu; gluconat feros; fumarat feros; difosfat feric de sodiu; lactat feros; sulfat feros; fosfat feros de amoniu; EDTA feric de sodiu; difosfat feric (pirofosfat feric); zaharat feric; fier elementar (carbonil +electrolitic+ hidrogen redus)			Fluorură de sodiu; fluorură de potasiu
8	Iod	Iodură de sodiu; iodat de sodiu; iodură de potasiu; iodat de potasiu			Bisglicinat feros; carbonat feros; citrat feros; citrat feric de amoniu; gluconat feros; fumarat feros; difosfat feric de sodiu; lactat feros; sulfat feros; fosfat feros de amoniu; EDTA feric de sodiu; difosfat feric (pirofosfat feric); zaharat feric; fier elementar (carbonil +electrolitic+ hidrogen redus) <b>cazeinat de fier din lapte (4)</b>
9	Molibden	Molibdat de amoniu [molibden (VI)]; molibdat de sodiu [molibden (VI)]			Iodură de sodiu; iodat de sodiu; iodură de potasiu; iodat de potasiu
10	Seleniu	Drojdie îmbogățită cu selenium; selenat de sodiu; selenit acid de sodiu; selenit de sodiu			Molibdat de amoniu [molibden (VI)]; molibdat de sodiu [molibden (VI)]
11	Magneziu	Acetat de magneziu; carbonat de magneziu; clorură de magneziu; săruri de magneziu ale acidului citric; gluconat de magneziu;			Drojdie îmbogățită cu selenium (* <sup>3</sup> ); selenat de sodiu; selenit acid de sodiu; selenit de sodiu
					Acetat de magneziu; carbonat de magneziu; clorură de magneziu;

		glicerofosfat de magneziu; săruri de magneziu ale acidului ortofosforic; lactat de magneziu; hidroxid de magneziu; oxid de magneziu; sulfat de magneziu; citrat de magneziu și potasiu; L-asparat de magneziu; bisglicinat de magneziu; L-pidolat de magneziu			săruri de magneziu ale acidului citric; gluconat de magneziu; glicerofosfat de magneziu; săruri de magneziu ale acidului ortofosforic; lactat de magneziu; hidroxid de magneziu; oxid de magneziu; sulfat de magneziu; citrat de magneziu și potasiu; L-asparat de magneziu; bisglicinat de magneziu; L-pidolat de magneziu
1 2 .	Potasiu	Bicarbonat de potasiu; carbonat de potasiu; clorură de potasiu; citrat de potasiu; gluconat de potasiu; glicerofosfat de potasiu; lactat de potasiu; hidroxid de potasiu; săruri de potasiu ale acidului ortofosforic		1 2 .	Potasiu Bicarbonat de potasiu; carbonat de potasiu; clorură de potasiu; citrat de potasiu; gluconat de potasiu; glicerofosfat de potasiu; lactat de potasiu; hidroxid de potasiu; săruri de potasiu ale acidului ortofosforic
1 3 .	Sodiu	Bicarbonat de sodiu; carbonat de sodiu; citrat de sodiu; gluconat de sodiu; lactat de sodiu; hidroxid de sodiu; săruri de sodiu ale acidului ortofosforic; clorură de sodiu		1 3 .	Sodiu Bicarbonat de sodiu; carbonat de sodiu; citrat de sodiu; gluconat de sodiu; lactat de sodiu; hidroxid de sodiu; săruri de sodiu ale acidului ortofosforic; clorură de sodiu
1 4 .	Zinc	Acetat de zinc; bisglicinat de zinc; clorură de zinc; citrat de zinc; gluconat de zinc; lactat de zinc; oxid de zinc; carbonat de zinc;		1 4 .	Zinc Acetat de zinc; bisglicinat de zinc; clorură de zinc; citrat de zinc; gluconat de zinc;

	sulfat de zinc			lactat de zinc; oxid de zinc; carbonat de zinc; sulfat de zinc
<p>Anexa nr. 3 la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare</p> <p><b>SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL</b></p>		<p>la anexa nr.3, partea B: 5.1. textul „Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină” se completează cu indicele de referință „(1)”; 5.2. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins: „(1) cu excepția extractelor apoase de ceai verde care conțin (-)-galat de 3-epigallocatechină care, după reconstituire în băuturi, au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde.”</p>	<p>Anexa nr. 3 la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare</p> <p><b>SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL</b></p>	

(\*1) Menachinonă prezentă în principal ca menachinonă-7 și, într-o mai mică măsură, ca menachinonă-6.

(\*2) Astfel cum figurează în lista cu alimente noi.

(\*3) Drojdii îmbogățite cu seleniu produse prin cultură în prezența selenitului de sodiu ca sursă de seleniu și conținând, sub formă deshidratată, astfel cum sunt comercializate, nu mai mult de 2,5 mg Se/g. Forma predominantă de seleniu organic prezentă în drojdie este selenometionina (între 60 și 85 % din seleniul total extras din produs).  
Conținutul de alți compuși organici de seleniu, inclusiv selenocisteina, nu trebuie să depășească 10 % din seleniul total extras. Nivelurile de seleniu anorganic nu trebuie, în mod normal, să depășească 1 % din seleniul total extras.

**Partea A. Substanțe interzise**

1. Aloe-emodina și toate preparatele care conțin această substanță
2. Dantronul și toate preparatele care conțin această substanță
3. Emodina și toate preparatele care conțin această substanță
4. Planta medicinală *Ephedra* și preparatele din specii de *Ephedra*
5. Preparatele din frunze de specii de *Aloe* care conțin derivați de hidroxiantracen
6. Scoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [*Pausinystalia yohimbe* (K. Schum) Pierre ex Beille]

**Partea B. Substanțe limitate**

Substanță limitată	Condiții de utilizare	Cerințe suplimentare
Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină	Porția zilnică de produs alimentar trebuie să	Eticheta trebuie să indice numărul maxim de porții individuale de

**Partea A. Substanțe interzise**

1. Aloe-emodina și toate preparatele care conțin această substanță
2. Dantronul și toate preparatele care conțin această substanță
3. Emodina și toate preparatele care conțin această substanță
4. Planta medicinală *Ephedra* și preparatele din specii de *Ephedra*
5. Preparatele din frunze de specii de *Aloe* care conțin derivați de hidroxiantracen
6. Scoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [*Pausinystalia yohimbe* (K. Schum) Pierre ex Beille]

**Partea B. Substanțe limitate**

Substanță limitată	Condiții de utilizare	Cerințe suplimentare
Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină <sup>(1)</sup>	Porția zilnică de produs alimentar trebuie să	Eticheta trebuie să indice numărul maxim de porții individuale de

		<p>conțină mai puțin de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină</p>	<p>produs alimentar pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină sau mai mult.</p> <p>Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)-galat de 3-epigalocatechină per porție de produs alimentar.</p> <p>Eticheta trebuie să</p>				<p>conțină mai puțin de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină</p>	<p>produs alimentar pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină sau mai mult.</p> <p>Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)-galat de 3-epigalocatechină per porție de produs alimentar.</p> <p>Eticheta trebuie să</p>	
--	--	---	--	--	--	--	---	--	--

			<p>includă următoarele avertismente:</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau care alăptează și copiii cu vârsta sub 18 ani.”;</p>					<p>includă următoarele avertismente:</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau care alăptează și copiii cu vârsta sub 18 ani.”;</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

		„Nu se consumă pe stomacul gol.”						„Nu se consumă pe stomacul gol.”	
Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie	Porția individuală de produs destinat consumului zilnic trebuie să furnizeze mai puțin de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie	Eticheta trebuie să indice numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic și un avertisment de a consuma mai puțin decât cantitatea zilnică maximă de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie.				Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie	Porția individuală de produs destinat consumului zilnic trebuie să furnizeze mai puțin de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie	Eticheta trebuie să indice numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic și un avertisment de a consuma mai puțin decât cantitatea zilnică maximă de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie.	

			<p>Eticheta trebuie să indice conținutul de monacoline per porție de produs. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau lactante, copiii cu vârsta sub 18 ani și adulții cu vârsta de peste 70 de ani.”; „Solicitați sfatul unui</p>					<p>Eticheta trebuie să indice conținutul de monacoline per porție de produs. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau lactante, copiii cu vârsta sub 18 ani și adulții cu vârsta de peste 70 de ani.”; „Solicitați sfatul unui</p>	
--	--	--	---	--	--	--	--	---	--

			<p>medic cu privire la consumul acestui produs în cazul în care aveți probleme de sănătate.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă luați medicamente pentru scăderea concentrației colesterolului sangvin.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă deja consumați alte produse care conțin orez</p>					<p>medic cu privire la consumul acestui produs în cazul în care aveți probleme de sănătate.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă luați medicamente pentru scăderea concentrației colesterolului sangvin.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă deja consumați alte produse care conțin orez</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

		fermentat cu drojdie roșie.”						fermentat cu drojdie roșie.”	
Acizi grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală	Maxim um 2 g la 100 g de grăsime în alimentele destinate consumatorului final și în alimentele destinate vânzării cu amănuntul	Operatorii din domeniul alimentar care furnizează altor operatori din acest domeniu alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul se asigură că acestor operatori din domeniul alimentar le sunt furnizate informații cu privire la				Acizi grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală	Maxim um 2 g la 100 g de grăsime în alimentele destinate consumatorului final și în alimentele destinate vânzării cu amănuntul	Operatorii din domeniul alimentar care furnizează altor operatori din acest domeniu alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul se asigură că acestor operatori din domeniul alimentar le sunt furnizate informații cu privire la	

	<p>cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 g la 100 g de grăsime</p>			<p>cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 g la 100 g de grăsime</p>	
<p><b>Partea C. Substanțe sub control, în baza rezultatelor evaluării științifice realizate de Agenția Europeană pentru Siguranța Alimentelor și aprobate de Comisia Europeană</b></p> <p>1. Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină 2. Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p>			<p>„(1) cu excepția extractelor apoase de ceai verde care conțin (-)-galat de 3-epigallocatechină care, după reconstituire în băuturi, au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde</p> <p><b>Partea C. Substanțe sub control, în baza rezultatelor evaluării științifice realizate de Agenția Europeană pentru Siguranța Alimentelor și aprobate de Comisia Europeană</b></p> <p>1. Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină</p>		

<p>3. Preparatele din scoarța de <i>Rhamnus frangula</i> L. sau <i>Rhamnus purshiana</i> DC. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>4. Preparatele din frunze sau fructe de <i>Cassia senna</i> L. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>5. Preparatele din rădăcina sau rizomul de <i>Rheum palmatum</i> L., <i>Rheum officinale</i> Baillon și hibrizi ai acestora care conțin derivați de hidroxiantracen”.</p>		<p>2. Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p> <p>3. Preparatele din scoarța de <i>Rhamnus frangula</i> L. sau <i>Rhamnus purshiana</i> DC. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>4. Preparatele din frunze sau fructe de <i>Cassia senna</i> L. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>5. Preparatele din rădăcina sau rizomul de <i>Rheum palmatum</i> L., <i>Rheum officinale</i> Baillon și hibrizi ai acestora care conțin derivați de hidroxiantracen”.</p>
	<p>Se completează cu anexa nr. 4 cu următorul cuprins: „Anexa nr. 4 <b>la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip</b></p> <p><b>FORMULAR DE NOTIFICARE</b> <b>a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip</b></p> <p><b>1. Datele de identificare ale producătorului și/sau importatorului</b> Denumirea _____ _____ Adresa juridică: _____ _____ IDNO: _____ _____ Țara de origine/import: _____ _____</p>	<p>Se completează cu anexa nr. 4 cu următorul cuprins: „Anexa nr. 4 <b>la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip</b></p> <p><b>FORMULAR DE NOTIFICARE</b> <b>a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip</b></p> <p><b>1. Datele de identificare ale producătorului și/sau importatorului</b> Denumirea _____ _____ Adresa juridică: _____ _____ IDNO: _____ _____ Țara de origine/import: _____ _____</p>

	<p>Datele persoanei responsabile (Nume, Prenume, telefon de contact, adresa de e-mail):</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p><b>2. Denumirea comercială a produsului alimentar și categoria de produse</b></p> <p>_____</p> <p><b>3. Scopul utilizării</b></p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p><b>4. Compoziția produsului:</b>  Vitamine <input type="checkbox"/> Minerale <input type="checkbox"/> Vitamine și minerale <input type="checkbox"/> Substanțe de alt tip <input type="checkbox"/></p> <p>(Se bifează cu "x" în căsuțele corespunzătoare.)</p> <p>- Denumirea substanțelor de alt tip adăugate:</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>Declar că produsul alimentar nu conține substanțe interzise enumerate în anexa 3, partea A la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 899/2017.</p>	<p>Datele persoanei responsabile (Nume, Prenume, telefon de contact, adresa de e-mail):</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p><b>2. Denumirea comercială a produsului alimentar și categoria de produse</b></p> <p>_____</p> <p><b>3. Scopul utilizării</b></p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p><b>4. Compoziția produsului:</b>  Vitamine <input type="checkbox"/> Minerale <input type="checkbox"/> Vitamine și minerale <input type="checkbox"/> Substanțe de alt tip <input type="checkbox"/></p> <p>(Se bifează cu "x" în căsuțele corespunzătoare.)</p> <p>- Denumirea substanțelor de alt tip adăugate:</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>Declar că produsul alimentar nu conține substanțe interzise enumerate în anexa 3, partea A la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 899/2017.</p>
--	--	--

	<p>Declar pe propria răspundere că datele de mai sus sunt corecte. Îmi asum responsabilitatea introducerii pe piață a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip fabricate/importate în conformitate cu prevederile legale *).</p> <p style="text-align: center;">Semnătura reprezentantului legal (semnătura, ștampila, data)</p> <hr/> <p>*) Prevederile legale:  - Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor;  - Legea nr. 279/2018 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare;  - Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare.”</p>	<p>Declar pe propria răspundere că datele de mai sus sunt corecte. Îmi asum responsabilitatea introducerii pe piață a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip fabricate/importate în conformitate cu prevederile legale *).</p> <p style="text-align: center;">Semnătura reprezentantului legal (semnătura, ștampila, data)</p> <hr/> <p>*) Prevederile legale:  - Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor;  - Legea nr. 279/2018 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare;  - Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare.”</p>
<p><b>Hotărârea Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare</b></p>		
<p>în hotărâre</p>		
<p>1) Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și <b>stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime</b>, conform anexei nr. 1.</p>	<p>la pct. 1, sbpct.1) textul „și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime” se exclude</p>	<p>1) Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare, conform anexei nr. 1</p>
	<p>1.2. se completează cu pct. 4 cu următorul cuprins:  „ 4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”</p>	<p><b>4. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.</b></p>

<p>Anexa nr.1 <i>Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime</i></p>		
<p><b><i>Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime</i></b></p>	<p>2.1. în denumire textul „ și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime” se exclude;</p>	<p>Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare</p>
<p>Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime (în continuare – <i>Regulament</i>) transpune Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 354 din 31 decembrie 2008, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2018/678 al Comisiei din 3 mai 2018 de modificare și rectificare a anexei I la Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește anumite substanțe aromatizante; Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 872/2012 al Comisiei din 1 octombrie 2012 de adoptare a listei cu substanțele aromatizante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2232/96 al Parlamentului European și al Consiliului, de introducere a acesteia în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1565/2000 al Comisiei și a Deciziei 1999/217/CE a Comisiei, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 267 din 2 octombrie 2012; Regulamentul</p>	<p>clauza de armonizare va avea următorul cuprins: „Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE, CELEX: 32008R1334 publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 354 din 31 decembrie 2008, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1112 din 04 iunie 2025”;</p>	<p>Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE, CELEX: 32008R1334 publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 354 din 31 decembrie 2008, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1112 din 04 iunie 2025.</p>

<p>(UE) nr. 873/2012 al Comisiei din 1 octombrie 2012 de stabilire a măsurilor tranzitorii privind lista Uniunii de arome și materii prime, prevăzută în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 267 din 2 octombrie 2012, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2018/1259 al Comisiei din 21 septembrie 2018.</p>		
	<p>în tot cuprinsul Regulamentului, sintagma „Lista națională a aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare” și cuvintele „lista națională” se substituie cu cuvântul „Lista”;</p>	
<p>2. Prezentul Regulament prevede:</p> <p>1) lista națională a aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare, stabilită în anexa nr.1 (în continuare – lista națională);</p> <p>2) condițiile de utilizare a aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe produsele alimentare;</p> <p>3) normele privind etichetarea aromelor.</p>	<p>pct. 2 sbpct. 1) va avea următorul cuprins:</p> <p>„1) definiția aromelor alimentare, materiile prime și conținutul listei de arome alimentare în conformitate cu prevederile stabilite la nivel european.”</p>	<p>2. Prezentul Regulament prevede:</p> <p>1) <b>definiția aromelor alimentare, materiile prime și conținutul listei de arome alimentare în conformitate cu prevederile stabilite la nivel european.</b></p> <p>2) condițiile de utilizare a aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe produsele alimentare;</p> <p>3) normele privind etichetarea aromelor.</p>
	<p>2.1. se completează cu pct.2<sup>1</sup>, pct. 2<sup>2</sup> și pct. 2<sup>3</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>„2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene, stabilește Lista aromelor alimentare și materiile prime permise pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare (în continuare - Listă).</p> <p>2<sup>2</sup>. Lista menționată la pct.2<sup>1</sup> se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat</p>	<p>2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene, stabilește Lista aromelor alimentare și materiile prime permise pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare (în continuare - Listă).</p> <p>2<sup>2</sup>. Lista menționată la pct.2<sup>1</sup> se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.</p>

	<p>conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.</p> <p>2<sup>3</sup>. Numai aromele și materiile prime incluse în Lista stabilită de Ministerul Sănătății, pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe produsele alimentare, în condițiile de utilizare prevăzute de această listă.”;</p>	<p>2<sup>3</sup>. Numai aromele și materiile prime incluse în Lista stabilită de Ministerul Sănătății, pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe produsele alimentare, în condițiile de utilizare prevăzute de această listă.</p>
<p>3. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, precum și următoarele noțiuni:</p>	<p>la pct. 3 după textul „Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” se completează cu textul „și Legea nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic”;</p>	<p>3. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor și <b>Legea nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic</b> precum și următoarele noțiuni:</p>
<p>4. Prezentul Regulament se aplică:</p> <p>1) aromelor utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, fără a aduce atingere altor dispoziții mai specifice prevăzute în Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire a listei de produse primare de arome de fum <b>autorizate conform art. 14 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor</b>, pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate;</p> <p>2) ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>3) produselor alimentare care conțin arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>4) materiilor prime pentru arome și/sau materiilor prime pentru ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	<p>la pct. 4 sbpct. 1) textul „autorizate conform art. 14 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” se exclude.</p>	<p>4. Prezentul Regulament se aplică:</p> <p>1) aromelor utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, fără a aduce atingere altor dispoziții mai specifice prevăzute în Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire a listei de produse primare de arome de fum, pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate;</p> <p>2) ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>3) produselor alimentare care conțin arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>4) materiilor prime pentru arome și/sau materiilor prime pentru ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>
<p>7. Aromele pot conține aditivi alimentari și/sau alte ingrediente alimentare încorporate în scopuri tehnologice.</p>	<p>2.7. pct.7 va avea următorul cuprins: „7. Aromele pot conține aditivi alimentari astfel cum se permite în conformitate cu Regulamentul sanitar privind aditivii alimentari aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 229/ 2013 și/sau alte ingrediente alimentare încorporate în scopuri tehnologice.”</p>	<p>7. Aromele pot conține aditivi alimentari <b>astfel cum se permite în conformitate cu Regulamentul sanitar privind aditivii alimentari aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2013</b> și/sau alte ingrediente alimentare încorporate în scopuri tehnologice.</p>

<p>9. Se interzice <b>plasarea</b> pe piață a unei arome sau a unui produs alimentar în care este prezentă respectiva aromă și/sau ingredientul alimentar cu proprietăți aromatizante, dacă utilizarea acestora nu respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>	<p>la pct. 9 cuvântul „plasarea” se substituie cu cuvântul „introducerea”;</p>	<p>9. Se interzice <b>introducerea</b> pe piață a unei arome sau a unui produs alimentar în care este prezentă respectiva aromă și/sau ingredientul alimentar cu proprietăți aromatizante, dacă utilizarea acestora nu respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>
<p>11. Nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în anexa nr.3 nu se pot depăși ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare. Nivelurile maxime pentru 1-alil-4-metoxibenzen, estragol și 1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sînt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate.</p>	<p>pct. 11 va avea următorul cuprins: „11. Fără a aduce atingere Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023, nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în pct .2 din anexa nr. 3 nu pot fi depășite ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare.”</p>	<p><b>11. Fără a aduce atingere Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023, nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în pct .2 din anexa nr. 3 nu pot fi depășite ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare.</b></p>
	<p>Denumirea Capitolului III va avea următorul cuprins: „ Capitolul III Lista aromelor alimentare și materiile prime admise pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare”</p>	<p><b>III. Lista aromelor alimentare și materiile prime admise pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare.</b></p>
<p>16. Prezentul capitol se aplică pentru: 1) substanțele aromatizante; 2) preparatele aromatizante menționate la punctul 3 subpunctul 4 litera b); 3) aromele obținute prin tratament termic, prin încălzirea ingredientelor care intră, parțial sau total, sub incidența punctului 3 subpunctul 5, în privința celor obținute din materiile prime, altele decît alimentele; 4) precursorii de arome menționați la punctul 3 subpunctul 7 în privința celor obținute din materiile prime, altele decît alimentele; 5) alte arome menționate la punctul 3 subpunctul 8; 6) materiile prime, altele decît produsele alimentare.</p>	<p>Se abrogă.</p>	

<p>17. Dintre aromele și materiile prime menționate la punctul 16, numai cele care sînt incluse în lista națională pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe produsele alimentare, în condițiile de utilizare specificate în aceasta, dacă este cazul.</p>	<p>Se abrogă.</p>	
<p>18. La rubrica din lista națională,corespunzătoare unei arome sau unei materii prime, se precizează: 1) denumirea aromei sau a materiei prime aprobate; 2) dacă este cazul, condițiile în care poate fi utilizată aroma respectivă</p>	<p>Se abrogă.</p>	
<p>19. Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate decide asupra următoarelor: 1) dacă o anumită substanță sau un anumit amestec de substanțe, materii sau tip de produse alimentare intră în cadrul categoriilor enumerate la punctul 4; 2) categoria specifică, definită la punctul 3 subpunctele 2) – 10), din care face parte o anumită substanță; 3) dacă un anumit produs aparține unei categorii de produse alimentare menționate în lista națională sau la punctul 2 din anexa nr.3, sau este un astfel de produs alimentar.</p>	<p>Se abrogă</p>	
<p>21. Informația furnizată prin etichetare se prezintă în limba de stat a Republicii Moldova și în alte limbi de circulație internațională.</p>	<p>pct. 21 va avea următorul cuprins: „21. Informațiile furnizate la pct. 22 sunt prezentate în limba română.”</p>	<p>21. Informațiile furnizate la pct. 22 sunt prezentate în limba română.”</p>
<p>31.Aromele vîndute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sînt destinate vînzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată expresia „pentru uz alimentar” sau „uz alimentar restricționat” sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.</p>	<p>2.14. pct. 31 va avea următorul cuprins: „31. Fără a aduce atingere Legii nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar și a Legii nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, aromele vîndute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sînt destinate vînzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată</p>	<p><b>31. Fără a aduce atingere Legii nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar și a Legii nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, aromele vîndute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sînt destinate vînzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată expresia „pentru uz</b></p>

	expresia „pentru uz alimentar” sau „uz alimentar restricționat” sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.”;	<b>alimentar” sau „uz alimentar restricționat” sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.</b>
	se completează cu pct. 32 <sup>1</sup> cu următorul cuprins: „32 <sup>1</sup> . Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a prezenței aromelor în produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.”	32 <sup>1</sup> . Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a prezenței aromelor în produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.
Anexa nr.1 <b>Lista națională a aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare</b>	Se abrogă.	
Anexa nr.3 la Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și stabilirea măsurilor tranzitorii privind lista de arome și materii prime  <b>Prezența anumitor substanțe</b> <i>1. Substanțele care nu se adaugă ca atare în alimente</i>  Acid agaric Aloină Capsaicină 1,2-Benzopironă, cumarină Hipericină Beta-asaronă 1-alil-4-metoxibenzen, estragol Acid cianhidric Mentofuran	La anexa nr. 3: 1. la pozițiile „1-alil-4-metoxibenzen, Estragol, 4-alil-1,2-dimetoxibenzen, Metileugenol, 1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol” se adaugă indicele de referință (*); 2. la poziția „Băutură spirtoasă cu gust amar sau „bitter”” se adaugă indicele de referință (1); 3. la poziția Lichioruri se adaugă indicele de referință (2). 2. se completează cu nota de subsol cu următorul cuprins: „(*1) Nivelurile maxime nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sunt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate. (1) Astfel cum sunt definite în pct.10 din anexa nr.1, a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023. (2) Astfel cum sunt definite în pct. 24 din anexa nr.1 a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce	Anexa nr.3 la Regulamentul sanitar privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare  <b>Prezența anumitor substanțe</b> <i>1. Substanțele care nu se adaugă ca atare în alimente</i>  Acid agaric Aloină Capsaicină 1,2-Benzopironă, cumarină Hipericină

4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol  
Pulegonă  
Quassină  
1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol  
Teucrină A  
Tuionă (alfa și beta)

*2. Nivelurile maxime ale anumitor substanțe, prezente în mod natural în arome și în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante, în anumite produse alimentare compuse consumate ca atare, la care s-au adăugat arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante*

Denumirea substanței	Compusul alimentar în care prezența substanței este limitată	Nivelul maxim mg/kg
Beta-asaronă	Băuturi alcoolice	1,0
1-alil-4-metoxibenzen, estragol	Produse lactate	50
	Fructe, legume (inclusiv ciuperci, rădăcinoase, tuberculi, boabe și păstăi), nuci și semințe procesate	50
	Produse din pește	50
	Băuturi nealcoolice	10
Acid cianhidric	Nuga, marțipan și înlocuitorii acestuia sau produse similare	50

conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.”

Beta-asaronă  
1-alil-4-metoxibenzen, estragol  
Acid cianhidric  
Mentofuran  
4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol  
Pulegonă  
Quassină  
1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol  
Teucrină A  
Tuionă (alfa și beta)

*2. Nivelurile maxime ale anumitor substanțe, prezente în mod natural în arome și în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante, în anumite produse alimentare compuse consumate ca atare, la care s-au adăugat arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante*

Denumirea substanței	Compusul alimentar în care prezența substanței este limitată	Nivelul maxim mg/kg
Beta-asaronă	Băuturi alcoolice	1,0
1-alil-4-metoxibenzen, Estragol (*1)	Produse lactate	50
	Fructe, legume (inclusiv ciuperci, rădăcinoase, tuberculi, boabe și păstăi), nuci și semințe procesate	50
	Produse din pește	50
	Băuturi nealcoolice	10
	Băuturi nealcoolice	10
Acid cianhidric	Nuga, marțipan și înlocuitorii acestuia sau produse similare	50

	Conserve de fructe cu sîmburi	5			Conserve de fructe cu sîmburi	5
	Băuturi alcoolice	35			Băuturi alcoolice	3
Mentofuran	Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmbospătarea respirației	500			Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmbospătarea respirației	500
	Produse zaharoase mici destinate pentru îmbospătarea respirației	3 000			Produse zaharoase mici destinate pentru îmbospătarea respirației	3 000
	Gumă de mestecat	1 000			Gumă de mestecat	1 000
	Băuturi alcoolice care conțin mentă/mentă piperată	200			Băuturi alcoolice care conțin mentă/mentă piperată	200
4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol	Produse lactate	20			Produse lactate	20
	Preparate din carne și produse din carne, inclusiv carne de pui și vînat	15			Preparate din carne și produse din carne, inclusiv carne de pui și vînat	15
	Preparate din pește și produse din pește	10			Preparate din pește și produse din pește	10
	Supe și sosuri	60			Supe și sosuri	60
	Aperitive picante gata de consum	20			Aperitive picante gata de consum	20
	Băuturi nealcoolice	1			Băuturi nealcoolice	1
Pulegonă	Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmbospătarea respirației	250			Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmbospătarea respirației	250
					Produse zaharoase mici destinate pentru îmbospătarea respirației	2 000



	Băuturi alcoolice obținute din speciile Artemisia (pelin)	35			
	Băuturi nealcoolice obținute din speciile Artemisia (pelin)	0,5			
Cumarină	Produse de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	50			
	„Cereale pentru micul dejun”, inclusiv muesli	20			
	Produse de brutărie fină, cu excepția produselor de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	15			
	Deserturi	5			
<p>„(*1) Nivelurile maxime nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sunt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate.</p> <p>(<sup>1</sup>) Astfel cum sunt definite în pct.10 din anexa nr.1, a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.</p> <p>(<sup>2</sup>) Astfel cum sunt definite în pct. 24 din anexa nr.1 a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.”</p>					
<p><i>Anexa 2 Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire listei de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</i></p>					
Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire listei de produse primare	Clauza de armonizare va avea următorul cuprins: „Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului		Prezentul Regulament transpune Regulamentul (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de		

<p>de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate (în continuare – Regulament) transpune articolele 1-6, 13 și anexa I din Regulamentul (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate în sau pe produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 309 din 26 noiembrie 2003, astfel cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (CE) nr. 596/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iunie 2009 de adaptare la Decizia 1999/468/CE a Consiliului a anumitor acte care fac obiectul procedurii prevăzute la articolul 251 din tratat, în ceea ce privește procedura de reglementare cu control, și Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizare ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 333 din 12 decembrie 2013.</p>	<p>European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate în sau pe produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 309 din 26 noiembrie 2003, CELEX: 02003R2065-20210327, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1381/2019 din 20 iunie 2019 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizare ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 333 din 12 decembrie 2013, CELEX: 32013R1321, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) 2024/2067 din 31 iulie 2024.”;</p>	<p>fum utilizate în sau pe produsele alimentare, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 309 din 26 noiembrie 2003, CELEX: 02003R2065-20210327, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1381/2019 din 20 iunie 2019 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizare ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 333 din 12 decembrie 2013, CELEX: 32013R1321, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) 2024/2067 din 31 iulie 2024.</p>
	<p>în tot cuprinsul textului cuvintele „operatorii din businessul alimentar” se substituie cu textul „operatorii din domeniul alimentar</p>	
<p>2. În acest scop, prezentul Regulament reglementează procedura de stabilire a unei liste de condensăți de fum primari sau de fracții de gudron primare autorizate conform art. 14 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, prin excluderea tuturor celorlalte din țară, precum și condițiile de utilizare în sau pe produsele alimentare.</p>	<p>se abrogă.</p>	
<p>4. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, precum și următoarele noțiuni:</p>	<p>pct. 4 se completează cu sbpct. 5) cu următorul cuprins:</p>	<p>4. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, precum și următoarele noțiuni:</p>

<p>1) <i>condensat de fum primar</i> – partea de apă purificată din fumul condensat care se încadrează definiției de „arome de fum”;</p> <p>2) <i>fracție de gudron primară</i> – fracția purificată din faza gudron de mare densitate insolubil în apă a fumului condensat, care se încadrează definiției de „arome de fum”;</p> <p>3) <i>produse primare</i> – condensății de fum primari și fracțiile de gudron primare;</p> <p>4) <i>arome de fum derivate</i> – aromele obținute prin prelucrarea produselor primare care sînt utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare pentru a le aromatiza.</p>	<p>„5) <i>preparate</i> - în sensul pct. 18 - sunt amestecuri de arome de fum sau amestecuri de una sau mai multe arome de fum cu alte ingrediente alimentare, cum ar fi arome, aditivi alimentari, enzime sau substanțe suport, pentru a facilita depozitarea, comercializarea, standardizarea, diluarea sau dizolvarea acestora.”</p>	<p>1) <i>condensat de fum primar</i> – partea de apă purificată din fumul condensat care se încadrează definiției de „arome de fum”;</p> <p>2) <i>fracție de gudron primară</i> – fracția purificată din faza gudron de mare densitate insolubil în apă a fumului condensat, care se încadrează definiției de „arome de fum”;</p> <p>3) <i>produse primare</i> – condensății de fum primari și fracțiile de gudron primare;</p> <p>4) <i>arome de fum derivate</i> – aromele obținute prin prelucrarea produselor primare care sînt utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare pentru a le aromatiza;</p> <p>5) <b><i>preparate</i> - în sensul pct. 18 - sunt amestecuri de arome de fum sau amestecuri de una sau mai multe arome de fum cu alte ingrediente alimentare, cum ar fi arome, aditivi alimentari, enzime sau substanțe suport, pentru a facilita depozitarea, comercializarea, standardizarea, diluarea sau dizolvarea acestora.</b></p>
<p><b>8. Persoana care plasează pe piață produse primare trebuie să respecte cerințele stabilite la punctul 7.</b></p>	<p>la pct. 8 cuvântul „plasează” se substituie cu cuvântul „introduce”;</p>	<p><b>8. Persoana care introduce pe piață produse primare trebuie să respecte cerințele stabilite la punctul 7.</b></p>
<p><b>III. LISTA NAȚIONALĂ A PRODUSELOR PRIMARE AUTORIZATE</b></p>	<p>denumirea Capitolului III va avea următorul cuprins: <b>„Capitolul III. Lista produselor primare de arome de fum admise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate”</b></p>	<p><b>III. Lista produselor primare de arome de fum admise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</b></p>
<p><b>11. Lista națională de produse primare de arome de fum autorizate în vederea utilizării în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.</b></p>	<p>pct.11 va avea următorul cuprins: 11. Lista produselor primare de arome de fum admise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.2</p>	<p>11. Lista produselor primare de arome de fum admise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.2</p>
	<p>se completează cu pct. 16<sup>1</sup> cu următorul cuprins: „16<sup>1</sup>. Controalele oficiale prevăzute de prezentul regulament sunt realizate de autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul</p>	<p>„16<sup>1</sup>. Controalele oficiale prevăzute de prezentul regulament sunt realizate de autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, inclusiv cu prevederile art. 78 ale acesteia.”;</p>

		agroalimentar, inclusiv cu prevederile art. 78 ale acesteia.”	
<b>17. Aroma de fum sau un produs alimentar în care sau pe care este prezentă o aromă de fum, plasate pe piață și etichetate, pînă la intrarea în vigoare a prezentului Regulament pot fi comercializate pînă la data de valabilitate minimă sau pînă la data-limită de consum.</b>	pct 17 va avea următorul cuprins : 17. Produsele alimentare care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 , care respectă dispozițiile aplicabile respectivelor produse primare de arome de fum prevăzute în anexa nr. 2 înainte de intrarea în vigoare a prezentului Regulament, pot continua să fie introduse pe piață și să rămână pe piață pînă la data durabilității minimale sau pînă la data-limită de consum dacă sunt introduse pe piață pe piață înainte de: 17. 1 iulie 2029 pentru categoriile de produse 1. alimentare 1.7 (Brînză și brînzeturi), 8 (Carne), 9.2 (Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște), 9.3 (Icre) și subcategoriile corespunzătoare acestora;  17. 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de 2. produse alimentare.”	17. Produsele alimentare care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 , care respectă dispozițiile aplicabile respectivelor produse primare de arome de fum prevăzute în anexa nr. 2 înainte de intrarea în vigoare a prezentului Regulament, pot continua să fie introduse pe piață și să rămână pe piață pînă la data durabilității minimale sau pînă la data-limită de consum dacă sunt introduse pe piață pe piață înainte de: 17. 1 iulie 2029 pentru categoriile de produse 1. alimentare 1.7 (Brînză și brînzeturi), 8 (Carne), 9.2 (Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște), 9.3 (Icre) și subcategoriile corespunzătoare acestora;  17. 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de 2. produse alimentare.”	
	se completează cu pct. 18 cu următorul cuprins: „18. Preparatele care conțin produsele primare de arome de fum SF-001 SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 și care nu sunt destinate consumului ca atare pot fi introduse pe piață pînă la 1 iulie 2029 pentru a fi utilizate în categoriile de produse alimentare enumerate la sbpct. 17.1. și pînă la 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare”	18. Preparatele care conțin produsele primare de arome de fum SF-001 SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 și care nu sunt destinate consumului ca atare pot fi introduse pe piață pînă la 1 iulie 2029 pentru a fi utilizate în categoriile de produse alimentare enumerate la sbpct. 17.1. și pînă la 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.	
	la anexa nr. 2 rubricile „SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008, SF-009, SF-010” se exclud		
<b>Cod unic</b>	SF-001	Se exclude	

<b>Denumirea produsului</b>	Scansmoke PB 1110		
<b>Numele titularului autorizației</b>	Azelis Denmark A/S		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Lundtoftegaardsvej 95 2800 Lyngby DANEMARCA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	<p>Materii sursă:</p> <p>1. 90 % fag (<i>Fagus sylvatica</i>), 10 % stejar (<i>Quercus alba</i>)</p> <p>Specificații:</p> <p>2. —pH: 2,1-2,9 —Apă: 47,0-56,0 % —Aciditate % (exprimată în acid acetic): 8-12 % —Compuși carbonilici: 17-25 % —Fenoli (exprimați în siringol, mg/g): 10,5-20,1</p> <p>Criterii de puritate:</p> <p>3. —Plumb: &lt; 5,0 mg/kg —Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p>		

	—Cadmium: < 1,0 mg/kg —Mercur: < 1,0 mg/kg	
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>
	1.7. Brânză și brânzeturi	2,0
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	0,00 2
	3. Înghețată	0,00 5
	5. Produse de cofetărie	0,05
	8.1. Preparate din carne	2,0
	8.2. Carne prelucrată	2,0
	9.2. Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	2,0
	9.3. Icre	2,0

	Ierburi, condimente, 12. produse de asezonare 2.	2,3		
	Supe și ciorbe 12. 5.	0,23		
	Sosuri 12. 6.	1,0		
	Salate și produse 12. tartinabile condimentate 7.	0,23		
	Băuturi nealcoolice 14. 1.	0,02		
	14.2. Băuturi alcoolice, incl alcool sau cu conținut	0,02	ivalenți fără e alcool	
	Aperitive condimentate și 15. gustări gata de consum	2,0		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-002		Se exclude	

<b>Denumirea produsului</b>	Zesti Smoke Code 10		
<b>Numele titularului autorizației</b>	Mastertaste		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Draycott Mills Cam Dursley Gloucestershire GL11 5NA REGATUL UNIT		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	<p>Materii sursă:</p> <p>1. 50-60 % nuc american (<i>Carya ovata</i>), 40-50 % stejar (<i>Quercus alba</i>)</p> <p>Specificații:</p> <p>2. —pH: 2,0-2,5 —Apă: 62,3-65,7 % —Aciditate % (exprimată în acid acetic): 10,5-11 —Compuși carbonilici (g/100 ml): 15-25 —Fenoli (mg/ml): 12-22</p> <p>Criterii de puritate:</p> <p>3.</p>		

	—Plumb: < 5,0 mg/kg —Arsen: < 3,0 mg/kg —Cadmiu: < 1,0 mg/kg —Mercur: < 1,0 mg/kg	
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>
	1.7. Brînză și brînzeturi	0,50
	1.8. Analoși de produse lactate, inclusiv preparate de albire a băuturilor	0,50
	4.2 Fructe și legume prelucrate	0,30
	8.1. Preparate din carne	2,5
	8.2. Carne prelucrată	2,5
	9.2. Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	2,0
	9.3. Icre	2,0
	12. Ierburi, condimente, produse de aseasonare	3,0

	12. Supe și ciorbe 5.	0,30		
	12. Sosuri 6.	1,0		
	12. Produse proteice, cu 9. excepția analogilor de produse lactate, inclusiv produse de albire a băuturilor	1,0		
	15. Aperitive condimentate și gustări gata de consum	3,0		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data până la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-003		Se exclude	
<b>Denumirea produsului</b>	Smoke Concentrate 809045			
<b>Numele titularului autorizației</b>	Symrise AG			
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Mühlenfeldstraße 1 37603 Holzminden			

	GERMANIA	
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	1. Materii sursă: Fag ( <i>Fagus sylvatica</i> )	
	2. Specificații: –pH: 2-3 –Apă: 5-15 % –Aciditate % (exprimată în acid acetic): 8-15 % –Compuși carbonilici: 10-20 % –Fenoli: 0,2-0,6 %  3. Criterii de puritate: –Plumb: < 5 mg/kg –Arsen: < 3 mg/kg –Cadmium: < 1 mg/kg –Mercur: < 1 mg/kg	
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>
	1. Produse lactate și analoge	0,50

4.2 Fructe și legume . prelucrate	0,30		
6.4. Umpluturi pentru paste 5. alimentare umplute (ravioli și alte paste similare)	1,0		
7.1. Pîine și chifle	0,60		
7.2 Produse fine de . panificație	0,60		
8. Carne	0,60		
9. Pește și produse de 2. pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	0,60		
9. Icre 3.	0,60		
12 Ierburi, condimente, .2. produse de asezonare	3,0		
12 Supe și ciorbe .5.	0,60		
12 Sosuri .6.	4,0		
12 Salate și produse .7. tartinabile condimentate	1,0		
12 Produse proteice, cu .9.excepția analogilor de produse lactate, inclusiv	1,0		

	produse de albire a băuturilor			
	15 Aperitive condimentate și gustări gata de consum	3,0		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-004			
<b>Denumire a produsului</b>	Scansmoke SEF 7525			
<b>Numele titularului autorizației</b>	Azelis Denmark A/S			
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Lundtoftegaardsvej 95 2800 Lyngby DANEMARCA			
<b>Descrierea și caracterizarea</b>	Materii sursă: 1. 35 % stejar roșu ( <i>Quercus rubra</i> ), 35 % stejar alb ( <i>Quercus alba</i> ), 10 % arțar ( <i>Acer saccharum</i> ), 10 %			
			Se exclude	

<b>produsul i</b>	fag ( <i>Fagus grandifolia</i> ) și 10 % nuc american ( <i>Carya ovata</i> )  Specificații: 2. —Apă: 0,3-0,9 greutate % —Aciditate (exprimată în acid acetic): 0,09-0,25 mEq/g —Compuși carbonilici: 1,2-3,0 greutate % —Fenoli: 8-12 greutate %  3. Criterii de puritate: —Plumb: < 5,0 mg/kg —Arsen: < 3,0 mg/kg —Cadmium: < 1,0 mg/kg —Mercur: < 1,0 mg/kg			
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivel ul maxi m g/kg</b>		
	1. Produse lactate și analoge	0,16		
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	0,05		

4. Fructe și legume prelucrate 2.	0,05		
5. Produse de cofetărie	0,08		
6. Cereale și produse pe bază de cereale	0,05		
7. Pâine și chifle 1.	0,08		
7. Produse fine de panificație 2.	0,08		
8. Carne	0,16		
9. Pește și produse de pescărie prelucrate, 2. inclusiv crustacee și moluște	0,16		
9. Icre 3.	0,16		
10 Ouă și produse din ouă .2. prelucrate	0,05		
12. Ierburi, condimente, 2. produse de aseasonare	0,18		
12 Supe și ciorbe .5.	0,05		
12 Sosuri .6.	0,05		

	12.Salate și produse 7. tartinabile condimentate	0,05		
	12Produse proteice, cu .9.excepția analogilor de produse lactate, inclusiv produse de albire a băuturilor	0,05		
	14 Băuturi nealcoolice .1.	0,05		
	14Băuturi alcoolice, inclusiv .2.echivalenți fără alcool sau cu conținut scăzut de alcool	0,05		
	15 Aperitive condimentate și . gustări gata de consum	0,08		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-005		Se exclude	
<b>Denumire a produsulu i</b>	SmokEz C-10			

<b>Numele titularului autorizației</b>	Red. Arrow Products Company LLC		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	P.O. Box 1537 633 South 20th street Manitowoc, WI 54221-1537 SUA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	<p>Materii sursă:</p> <p>1. Arțar (<i>Acer saccharum</i>): 25-60 %</p> <p>Stejar (<i>Quercus alba</i>): 10-40 %</p> <p>Nuc american (<i>Carya ovata</i>): 10-25 %</p> <p>Frasin (<i>Fraxinus americana</i>), mesteacăn (<i>Betula papyrifera</i> și <i>Betula alleghansensis</i>), cireș (<i>Prunus serotina</i>), fag (<i>Fagus grandifolia</i>): 0-15 % (în total)</p> <p>2. Specificații:</p> <p>—pH: 2,1-2,6</p> <p>—Apă: 60,7-65,1 %</p>		

	<p>—Aciditate % (exprimată în acid acetic): 10,5-12,0 greutate %</p> <p>—Compuși carbonilici: 12,0-17,0 greutate %</p> <p>—Fenoli: 10,0-15,0 mg/ml</p> <p>3.Criterii de puritate:</p> <p>—Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</p> <p>—Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p> <p>—Cadmium: &lt; 1,0 mg/kg</p> <p>—Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</p>			
<p><b>Condiții de utilizare</b></p>	<p><b>Categoria de alimente</b></p>	<p><b>Nivelul maxim g/kg</b></p>		
	<p>1.7 Brânză și brânzeturi</p>	<p>0,20</p>		
	<p>8.1 2. Preparate din carne</p>	<p>2,5</p>		
	<p>8.2 Carne prelucrată</p>	<p>2,5</p>		
	<p>9.2 Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște</p>	<p>2,0</p>		

	Icre 9.3	2,0		
	Ierburi, condimente, 12. produse de asezonare și 2. condimente	3,0		
	Sosuri și produse 12. similare 6.	3,0		
	Aperitive condimentate 15. și gustări gata de consum	3,0		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-006		Se exclude	
<b>Denumirea produsului</b>	SmokEz Enviro-23			
<b>Numele titularului</b>	Red. Arrow Products Company LLC			

<b>autorizații</b> <b>ei</b>			
<b>Adresa titularului autorizației</b>	P.O. Box 1537 633 South 20th street Manitowoc, WI 54221-1537 SUA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	<p>Materii sursă:</p> <p>1. Arțar (<i>Acer saccharum</i>): 25-65 %</p> <p>Stejar (<i>Quercus alba</i>): 20-75 %</p> <p>Nuc american (<i>Carya ovata</i>), frasin (<i>Fraxinus americana</i>), mesteacăn (<i>Betula papyrifera</i> și <i>Betula alleghaniensis</i>), cireș (<i>Prunus serotina</i>), fag (<i>Fagus grandifolia</i>): 0-15 % (în total)</p> <p>Specificații:</p> <p>2. –pH: 2,8-3,2</p> <p>–Apă: 57,0-64,4 %</p> <p>–Aciditate % (exprimată în acid acetic): 6,0-7,0 greutate %</p> <p>–Compuși carbonilici: 16,0-24,0 greutate %</p> <p>–Fenoli: 10,0-16,0 mg/ml</p>		

	<p>Criterii de puritate:</p> <p>3. —Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</p> <p>—Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p> <p>—Cadmium: &lt; 1,0 mg/kg</p> <p>—Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</p>			
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>		
	1.7 Brânză și brânzeturile	2,0		
	8.1 2. Preparate din carne	5,0		
	8.2 Carne prelucrată	5,0		
	9.2 Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	2,0		
	9.3 Icre	2,0		
<b>Data de la care este</b>	1 ianuarie 2014			

<b>autorizat produsul</b>			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024		
<b>Cod unic</b>	SF-007	Se exclude	
<b>Denumirea produsului</b>	Tradismoke™ A MAX		
<b>Numele titularului autorizației</b>	Nactis		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	36, rue Gutenberg – ZI La Marinière 91070 Bondoufle FRANȚA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	1. Materii sursă: Fag ( <i>Fagus sylvatica</i> )  2. Specificații: —pH: 1,5-2,5 —Apă: 50-58 greutate % —Aciditate % (exprimată în acid acetic): 13-16 greutate %		

	<p>—Compuși carbonilici: 17-22 greutate %</p> <p>—Fenoli: 30-45 mg/ml</p> <p>Criterii de puritate:</p> <p>3. —Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</p> <p>—Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p> <p>—Cadmium: &lt; 1,0 mg/kg</p> <p>—Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</p>			
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>		
	1.4 Produse lactate fermentate aromatizate, inclusiv produse tratate termic	1,0		
	1.6 Alte tipuri de smântână	1,0		
	1.7 Crustă de brânză comestibilă	1,0		
	1.7 Brânzeturi prelucrate	1,0		
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	1,0		

	8.1 Preparate din carne .2.	4,0		
	Carne prelucrată 8.2	4,0		
	Pește și produse de 9.2 pescărie prelucrate, . inclusiv crustacee și moluște	4,0		
	9.3 Icre .	4,0		
	12 Ierburi, condimente, .2. produse de asezonare	1,0		
	12. Supe și ciorbe 5.	0,50		
	12. Sosuri 6.	1,0		
	14. Băuturi nealcoolice 1.	0,10		
	14 Băuturi alcoolice, .2. inclusiv echivalenți fără alcool sau cu conținut scăzut de alcool	0,10		
	Aperitive condimentate 15. și gustări gata de consum	1,0		
<b>Data de la care este</b>	1 ianuarie 2014			

<b>autorizat produsul</b>			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024		
<b>Cod unic</b>	SF-008		
<b>Denumirea produsului</b>	proFagus-Smoke R709		
<b>Numele titularului autorizației</b>	ProFagus Gmbh		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Uslarer Strasse 30 37194 Bodenfelde GERMANIA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	<p>Materii sursă:</p> <p>1. 90 % fag (<i>Fagus sylvatica</i>), 10 % stejar (<i>Quercus alba</i>)</p> <p>Specificații:</p> <p>2. – pH: 2,0-2,5</p> <p>– Apă: 76,7-83,5 %</p> <p>– Aciditate (exprimată în acid acetic): 10,5-12,5 mEq/g</p>		

	<p>– Compuși carbonilici: 5-10 greutate %</p> <p>– Fenoli: 5-10 greutate %</p> <p>3. Criterii de puritate:</p> <p>– Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</p> <p>– Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p> <p>– Cadmiu: &lt; 1,0 mg/kg</p> <p>– Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</p>			
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>		
	1.7. Brânză și brânzeturi	2,5		
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	0,00 2		
	3. Înghețată	0,00 5		
	Fructe și legume 4.2. prelucrate	0,55		
	5. Produse de cofetărie	0,10		
	8.1. Preparate din carne 2.	2,5		
	8.2. Carne prelucrată	2,5		

	9.2. Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	2,5		
	9.3. Icre	2,5		
	12. Ierburi, condimente, 2. produse de asezonare	4,0		
	12. Muștar 4.	0,10		
	12. Supe și ciorbe 5.	0,28		
	12. Sosuri 6.	1,5		
	12. Salate și produse 7. tartinabile condimentate	0,40		
	14. Băuturi nealcoolice 1.	0,10		
	14. Băuturi alcoolice, 2. inclusiv echivalenți fără alcool sau cu conținut scăzut de alcool	0,02		
	15. Aperitive condimentate și gustări gata de consum	2,5		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este</b>	1 ianuarie 2024			

<b>autorizat produsul</b>			
<b>Cod unic</b>	SF-009		
<b>Denumire a produsului</b>	Fumokomp		
<b>Numele titularului autorizației</b>	Kompozíció Kft		
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Kompozíció Kft 2053 Herceghalom UNGARIA		
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	1. Materii sursă:  85 % fag ( <i>Fagus sylvatica</i> ), 15 % carpen ( <i>Carpinus betulus</i> )  2. Specificații:  –Conținut de apă: < 2 g/g %  –Aciditate % (exprimată în acid acetic): 1-8 g/g %  –Compuși carbonilici: 25-30 g/g %  –Fenoli: 15-60 g/g %		

	<p>3 Criterii de puritate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</li> <li>-Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</li> <li>-Cadmium: &lt; 1,0 mg/kg</li> <li>-Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</li> </ul>	
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nive lul max im g/kg</b>
	1.4 Produse lactate fermentate aromatizate, inclusiv produse tratate termic	0,06
	1.6 Alte tipuri de smântână	0,06
	1.7 Brinză și brânzeturi	0,06
	1.8 Analogi de produse lactate, inclusiv preparate de albire a băuturilor	0,06
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	0,06
	3. Înghețată	0,06
	4.2 Fructe și legume prelucrate	0,06
	5. Produse de cofetărie	0,06

6.3.Cereale pentru micul dejun	0,06		
6.4.Umpluturi pentru paste 5. alimentare umplute (ravioli și alte paste similare)	0,06		
6.5.Fidea	0,06		
6.6.Aluaturi	0,06		
6.7.Cereale preparate în prealabil sau prelucrate	0,06		
7.1.Pîine și chifle	0,06		
7.2.Produse fine de panificație	0,06		
8. Carne	0,06		
9.Pește și produse de pescărie 2.prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	0,06		
9. Icre 3.	0,06		
10.Ouă și produse din ouă 2. prelucrate	0,06		
12.Ierburi, condimente, 2. produse de asezonare	0,06		
12.Oțet 3.	0,06		
12.Muștar 4.	0,06		

	12.Supe și ciorbe 5.	0,06		
	12.Sosuri 6.	0,06		
	12.Salate și produse 7. tartinabile condimentate	0,06		
	12Produse proteice, cu 9.excepția analogilor de produse lactate, inclusiv produse de albire a băuturilor	0,06		
	13Alimente dietetice pentru 3.controlul greutateii, destinate să înlocuiască întregul aport alimentar zilnic sau o masă individuală	0,06		
	13Produse alimentare 4.adevate pentru persoanele cu intoleranță la gluten	0,06		
	Băuturi aromatizate 14.1 4.	0,06		
	14.1 Altele 5.2.	0,06		
	Băuturi alcoolice, 14.2 inclusiv echivalenți fără alcool sau cu conținut scăzut de alcool	0,06		

	15. Aperitive condimentate și gustări gata de consum	0,06		
	16. Deserturi, cu excepția produselor din categoriile 1, 3 și 4	0,06		
<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014			
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024			
<b>Cod unic</b>	SF-010		Se exclude.	
<b>Denumirea produsului</b>	AM 01			
<b>Numele titularului autorizației</b>	AROMARCO, s.r.o			
<b>Adresa titularului autorizației</b>	Mlynská 15 929 01 Dunajská Streda SLOVACIA			
<b>Descrierea și caracterizarea produsului</b>	Materii sursă: 1. Fag ( <i>Fagus sylvatica</i> )  Specificații: 2. –Solventul: amestec etanol/apă (aproximativ 60/40 greutate %) 			

	<p>–Aciditate (exprimată în acid acetic): 3,5-5,2 g/kg</p> <p>–Compuși carbonilici: 6,0-10,0 g/kg</p> <p>–Fenoli: 8,0-14,0 g/kg</p> <p>3 Criterii de puritate:</p> <p>–Plumb: &lt; 5,0 mg/kg</p> <p>–Arsen: &lt; 3,0 mg/kg</p> <p>–Cadmium: &lt; 1,0 mg/kg</p> <p>–Mercur: &lt; 1,0 mg/kg</p>			
<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nivelul maxim g/kg</b>		
	1.4 Produse lactate fermentate aromatizate, inclusiv produse tratate termic	0,60		
	1.6 Alte tipuri de smântână	0,60		
	1.7 Brânză și brânzeturi	0,60		

	Analogi de produse 1.8 lactate, inclusiv preparate de albire a băuturilor	0,60		
	2. Grăsimi și uleiuri și emulsii de grăsimi și uleiuri	0,40		
	Preparate din carne 8.1 .2.	0,85		
	Carne prelucrată 8.2 .	0,85		
	Pește și produse de 9.2 pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște	0,80		
	Icre 9. 3.	0,80		
	Băuturi alcoolice, 14 inclusiv echivalenți fără .2. alcool sau cu conținut scăzut de alcool	0,02		
	Aperitive condimentate 15 și gustări gata de . consum	1,30		

<b>Data de la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2014		
<b>Data pînă la care este autorizat produsul</b>	1 ianuarie 2024		
<b>Hotărârea Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare</b>			
Prezentul Regulament sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare (în continuare – <i>Regulament</i> ) transpune Directiva 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L 141 din 6 iunie 2009, așa cum a fost modificată prin directiva (UE) 2016/1855 a Comisiei din 19 octombrie 2016, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L 284 din 20 octombrie 2016.	1. Clauza de armonizare va avea următorul cuprins: „Prezentul Regulament transpune Directiva 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L 141 din 6 iunie 2009, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 243 din 20 septembrie 2022, CELEX: 02009L0032-20230216, așa cum a fost modificat ultima dată prin Directiva (UE) 2023/175 al Comisiei din 26 ianuarie 2023.”	<b>Prezentul Regulament transpune Directiva 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr. L 141 din 6 iunie 2009, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 243 din 20 septembrie 2022, CELEX: 02009L0032-20230216, așa cum a fost modificat ultima dată prin Directiva (UE) 2023/175 al Comisiei din 26 ianuarie 2023.</b>	
	se completează cu pct. 3 <sup>1</sup> cu următorul cuprins: „3 <sup>1</sup> . Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor prevăzute de alte acte normative din domeniul alimentar care stabilesc cerințe mai specifice.”	<b>3<sup>1</sup>. Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor prevăzute de alte acte normative din domeniul alimentar care stabilesc cerințe mai specifice.</b>	

<p>9. Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale elaborează și aprobă în modul stabilit:</p> <p>1) metodele de analiză necesare pentru verificarea conformității cu criteriile de puritate generale și specifice prevăzute la punctul 8;</p> <p>2) procedura de prelevare a probelor și metodele de analiză calitativă și cantitativă a solvenților de extracție prevăzuți în anexă și utilizați în produsele alimentare sau în ingredientele alimentare;</p> <p>3) dacă este necesar, criteriile de puritate specifică a solvenților de extracție incluși în anexă și, în special, limitele maxime admise pentru conținutul de mercur și cadmiu din acești solvenți.</p>	<p>Se abrogă</p>	
	<p>1.1. se completează cu pct. 9<sup>1</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>9<sup>1</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că utilizarea în produsele alimentare a oricăreia dintre substanțele din anexă sau că nivelul uneia sau a mai multora dintre componentele menționate la pct.8 prezintă un risc pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei .”;</p>	<p>9<sup>1</sup>. <b>În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că utilizarea în produsele alimentare a oricăreia dintre substanțele din anexă sau că nivelul uneia sau a mai multora dintre componentele menționate la pct.8 prezintă un risc pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova va informa atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</b></p>

	<p>se completează cu capitolul IV cu următorul cuprins:</p> <p><b>„IV. RESPONSABILITATEA AUTORITĂȚILOR</b></p> <p>14. Autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar elaborează programe de monitorizare și de supraveghere a solvenților din alimente sau ingredientele alimentare după extracție în conformitate cu prevederile art. 78 din Legea nr. 82/2024.</p> <p>15. Produsele alimentare depistate neconforme cu prezentul Regulament și cu nivelurile maxime aprobate sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.”</p>	<p><b>IV. RESPONSABILITATEA AUTORITĂȚILOR</b></p> <p><b>14. Autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar elaborează programe de monitorizare și de supraveghere a solvenților din alimente sau ingredientele alimentare după extracție în conformitate cu prevederile art. 78 din Legea nr. 82/2024.</b></p> <p><b>15. Produsele alimentare depistate neconforme cu prezentul Regulament și cu nivelurile maxime aprobate sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.</b></p>
--	--	--

**2. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Condiții de utilizare (descriere sumară a extracției)	Limitele maxime de reziduuri în aliment sau ingredientul alimentar după extracție
Hexan <sup>1)</sup>	Producerea sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau ulei sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice și a făinii degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice și făini degresate
		30 mg/kg în produsele degresate

În Anexă:

2.1. Punctul 2 *Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare* după poziția *hexan* se completează cu următorul text:

„2-metiloxolan	Producția sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice degresate și a făinurilor degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice degresate și făini degresate
		30 mg/kg în produsele degresate cum sunt vânzate consumatorului
	Pregătirea germeilor de cereale degresate	5 mg/kg în germeii de cereale degresate

**2. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Condiții de utilizare (descriere sumară a extracției)	Limitele maxime de reziduuri în aliment sau ingredientul alimentar după extracție
Hexan <sup>1)</sup>	Producerea sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau ulei sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice și a făinii degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice și făini degresate



Etilmetilce tonă <sup>2)</sup>	Fracționarea grăsimilor și uleiurilor	5 m g/ kg în gr ăsi mi sa u ule iur i						<b>30 mg/kg în produsel e degresate de soia astfel cum sunt vândute către consumat orul final</b>
	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 m g/ kg în caf ea sa u ce ai					<b>5 mg/kg în germenii de cereale degresate</b>	
Diclormet an	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	2 m g/ kg în caf ea ua pr ăji tă			Acetat de metil	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai	
						Producerea zahărului pentru melase	1 mg/kg în zahăr	
					Etilmetilcetonă <sup>2)</sup>	Fracționarea grăsimilor și uleiurilor	5 mg/kg în grăsimi sau uleiuri	

		și 5 m g/ kg în ce ai					Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai	
Metanol	Pentru toate utilizările	10 m g/ kg					Diclormetan	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	2 mg/kg în cafeaua prăjită și 5 mg/k g în ceai
Propanol-2	Pentru toate utilizările	10 m g/ kg					Metanol	Pentru toate utilizările	10 mg/k g
Dimetileter	Preparat din produse proteice animale degresate, inclusiv gelatină <sup>3)</sup>	0,0 09 m g/ kg în pr od us e pr ote ice ani ma le de gr					Propanol-2	Pentru toate utilizările	10 mg/k g
							Dimetileter	Preparat din produse proteice animale degresate, inclusiv gelatină <sup>3)</sup>	0,009 m g/kg în produse proteice animale degresate , inclusiv gelatină
								Preparat de collagen <sup>4)</sup> și derivați de collagen, cu excepția gelatinei	3 mg/kg în colagen și derivați de colagen, cu excepția gelatinei

		es ate , inc lus iv gel ati nă		<p><b>Note:</b></p> <p>1) Hexanul este un produs comercial care constă în principal din hidrocarburi aciclice saturate cu șase atomi de carbon și distilare între 64 °C și 70 °C. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>2) Nivelul de n-hexan în solvent nu trebuie să depășească 50 mg/kg. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>3) „Gelatină” înseamnă proteină naturală solubilă, sub formă gelatinoasă sau nu, obținută prin hidroliza parțială a collagenului produs din oase, piei prelucrate și neprelucrate, tendoane și sinovii de la animale, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.</p> <p>4) „Colagen” înseamnă produs pe bază de proteine, derivat din oase, piei prelucrate și neprelucrate și tendoane, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.</p>
<p><b>Note:</b></p> <p>1) Hexanul este un produs comercial care constă în principal din hidrocarburi aciclice saturate cu șase atomi de carbon și distilare între 64 °C și 70 °C. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>2) Nivelul de n-hexan în solvent nu trebuie să depășească 50 mg/kg. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>3) „Gelatină” înseamnă proteină naturală solubilă, sub formă gelatinoasă sau nu, obținută prin hidroliza parțială a collagenului produs din oase, piei prelucrate și neprelucrate, tendoane și sinovii de la animale, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor</p>	<p>Preparat de collagen <sup>4)</sup> și derivați de collagen, cu excepția gelatinei</p>	i en, ția		

specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.

4) „Colagen” înseamnă produs pe bază de proteine, derivat din oase, piei prelucrate și neprelucrate și tendoane, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.

**3. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Limitele maxime de reziduuri din aliment, determinate de utilizarea solvenților de extracție la prepararea aromelor din materii aromatice naturale
Dietil eter	2 mg/kg
Hexan <sup>1)</sup>	1 mg/kg
Ciclohexan	1 mg/kg

La punctul 3. *Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare se completează după poziția „hexan” se completează cu următorul text:*

„2-metiloxolan	1 mg/kg”
----------------	----------

**3. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Limitele maxime de reziduuri din aliment, determinate de utilizarea solvenților de extracție la prepararea aromelor din materii aromatice naturale
Dietil eter	2 mg/kg
Hexan <sup>1)</sup>	1 mg/kg

Acetat de metil	1 mg/kg		<b>2-metiloxolan</b>	<b>1 mg/kg</b>															
Butan-1-ol	1 mg/kg		Ciclohexan	1 mg/kg															
Butan-2-ol	1 mg/kg		Acetat de metil	1 mg/kg															
Etilmetilcetona <sup>1)</sup>	1 mg/kg		Butan-1-ol	1 mg/kg															
Diclormetan	0,02 mg/kg		Butan-2-ol	1 mg/kg															
Propanol-1	1 mg/kg		Etilmetilcetona <sup>1)</sup>	1 mg/kg															
1,1,1,2-Tetrafluoroetan	0,02 mg/kg		Diclormetan	0,02 mg/kg															
Metanol	1,5 mg/kg		Propanol-1	1 mg/kg															
Propanol-2	1 mg/kg		1,1,1,2-Tetrafluoroetan	0,02 mg/kg															
<b>Notă:</b> <sup>1)</sup> Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.			Metanol	1,5 mg/kg															
			Propanol-2	1 mg/kg															
			<b>Notă:</b> <sup>1)</sup> Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.																
		<p>Se completează cu punctul 4 cu următorul cuprins:</p> <p><b>„4. Criterii de puritate specifice pentru solvenții de extracție enumerați în anexă</b></p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2"><b>2-metiloxolan</b></td> </tr> <tr> <td>Numărul CAS</td> <td>96-47-9</td> </tr> <tr> <td>Test</td> <td>Conținut nu mai mic raportat la substanța uscată</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Puritate</b></td> </tr> </table>	<b>2-metiloxolan</b>		Numărul CAS	96-47-9	Test	Conținut nu mai mic raportat la substanța uscată	<b>Puritate</b>		<p><b>4. Criterii de puritate specifice pentru solvenții de extracție enumerați în anexă</b></p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2"><b>2-metiloxolan</b></td> </tr> <tr> <td><b>Numărul CAS</b></td> <td><b>96-47-9</b></td> </tr> <tr> <td><b>Test</b></td> <td><b>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</b></td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Puritate</b></td> </tr> </table>	<b>2-metiloxolan</b>		<b>Numărul CAS</b>	<b>96-47-9</b>	<b>Test</b>	<b>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</b>	<b>Puritate</b>	
<b>2-metiloxolan</b>																			
Numărul CAS	96-47-9																		
Test	Conținut nu mai mic raportat la substanța uscată																		
<b>Puritate</b>																			
<b>2-metiloxolan</b>																			
<b>Numărul CAS</b>	<b>96-47-9</b>																		
<b>Test</b>	<b>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</b>																		
<b>Puritate</b>																			

	Furan	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)	Furan	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)	
	2-metilfuran	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)	2-metilfuran	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)	
	Etanol	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)”	Etanol	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)”	
<b>Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare</b>					
În hotărâre:					
	1.1. se completează cu pct. 6 cu următorul cuprins: „ 6. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.”		6. Prezenta hotărâre se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.		
În Regulament:					
	clauza de armonizare va avea următorul cuprins: „Regulamentul sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare transpune: - Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 37 din 13 februarie 1993, CELEX:31993R0315, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (CE) nr. 596/2009 din 18 iunie 2009; - Regulamentul (UE) 2023/915 al Comisiei din 25 aprilie 2023 privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de		Regulamentul sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare transpune: - Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 37 din 13 februarie 1993, CELEX:31993R0315, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (CE) nr. 596/2009 din 18 iunie 2009; - 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,		

	<p>abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1881/2006, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 119 din 5 mai 2023, CELEX: 32023R0915, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1891 din 17 septembrie 2025;</p> <p>- Recomandarea Comisiei 2013/711/UE din 3 decembrie 2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 323 din 4 decembrie 2013, CELEX:32013H0711, așa cum a fost modificată ultima oară prin Recomandarea Comisiei 2014/663/UE din 11 septembrie 2014;</p> <p>- Recomandarea Comisiei 2013/165/UE din 27 martie 2013 privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 91 din 3 aprilie 2013, CELEX: 32013H0165.”</p>	<p>publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 119 din 5 mai 2023, CELEX: 32023R0915, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1891 din 17 septembrie 2025;</p> <p>- Recomandarea Comisiei 2013/711/UE din 3 decembrie 2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 323 din 4 decembrie 2013, CELEX:32013H0711, așa cum a fost modificată ultima oară prin Recomandarea Comisiei 2014/663/UE din 11 septembrie 2014;</p> <p>- Recomandarea Comisiei 2013/165/UE din 27 martie 2013 privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 91 din 3 aprilie 2013, CELEX: 32013H0165.</p>
<p>2. Prezentul Regulament stabilește:</p> <p>2.1. nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – niveluri maxime);</p> <p>2.2. interzicerea introducerii pe piață a produselor alimentare care depășesc nivelurile maxime de contaminanți;</p> <p>2.3. menținerea conținutului de contaminanți în produsele alimentare la cele mai mici niveluri pe tot parcursul lanțului alimentar.</p>	<p>2.2. cadrul general privind nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – <i>niveluri maxime</i>);”</p>	<p>Prezentul Regulament stabilește:</p> <p>2.1. cadrul general privind nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – <i>niveluri maxime</i>);</p> <p>2.2. interzicerea introducerii pe piață a produselor alimentare care depășesc nivelurile maxime de contaminanți;</p> <p>2.3. menținerea conținutului de contaminanți în produsele alimentare la cele mai mici niveluri pe tot parcursul lanțului alimentar.</p>
	<p>se completează cu pct.2<sup>1</sup> și pct.2<sup>2</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>„2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene stabilește:</p> <p>2<sup>1</sup>.1. Lista produselor alimentare și <b>nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți</b></p>	

	<p>din produsele alimentare ( <i>în continuare -Lista</i>);</p> <p>2<sup>1</sup>.2. Nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați;</p> <p>2<sup>1</sup>.3. Nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale.”</p> <p>2<sup>2</sup>. Lista produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați și Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.”</p>	
<p>5. În cazul în care în anexa nr. 1 nu sunt prevăzute nivelurile maxime specifice pentru alimentele uscate, diluate, prelucrate sau compuse (alcătuite din mai multe ingrediente), atunci în aplicarea nivelurilor maxime pentru aceste produse alimentare se iau în considerare următoarele aspecte:</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p>5. În cazul în care în <b>Listă</b> nu sunt prevăzute nivelurile maxime specifice pentru alimentele uscate, diluate, prelucrate sau compuse (alcătuite din mai multe ingrediente), atunci în aplicarea nivelurilor maxime pentru aceste produse alimentare se iau în considerare următoarele aspecte:</p>
	<p>se completează cu pct. 7<sup>1</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>„7<sup>1</sup>. În cazul în care în Listă nu sunt stabilite niveluri maxime specifice pentru produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, Ministerul Sănătății poate stabili niveluri maxime mai stricte pentru aceste produse alimentare.”;</p>	<p>7<sup>1</sup>. În cazul în care în Listă nu sunt stabilite niveluri maxime specifice pentru produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, Ministerul Sănătății poate stabili niveluri maxime mai stricte pentru aceste produse alimentare.</p>
<p>8. În cazul în care în <b>anexa nr. 1</b> este prevăzut un nivel maxim pentru un contaminant, în special în ceea ce privește produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare, produsele alimentare respective pot fi introduse cu condiția ca:</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p>8. În cazul în care în <b>Listă</b> este prevăzut un nivel maxim pentru un contaminant, în special în ceea ce privește produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare, produsele alimentare respective pot fi introduse cu condiția ca:</p>

<p>8.2. să respecte nivelul maxim prevăzut în <b>anexa nr. 1</b> pentru contaminantul în cauză în acele produse alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare;</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p>8.2. să respecte nivelul maxim prevăzut în <b>Listă</b> pentru contaminantul în cauză în acele produse alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare;</p>
<p><b>15.</b> În absența unor informații clare care specifică că utilizarea preconizată nu este introducerea pe piață ca produse alimentare, nivelurile maxime prevăzute în <b>anexa nr. 1</b> se aplică tuturor alunelor de pământ (arahidelor), altor semințe oleaginoase, produselor derivate din acestea și cerealelor introduse pe piață.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>15.</b> În absența unor informații clare care specifică că utilizarea preconizată nu este introducerea pe piață ca produse alimentare, nivelurile maxime prevăzute în <b>Listă</b> se aplică tuturor alunelor de pământ (arahidelor), altor semințe oleaginoase, produselor derivate din acestea și cerealelor introduse pe piață.</p>
<p>16. Excepția de la aplicarea nivelurilor prevăzute în <b>anexa nr. 1</b> pentru alunele de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase destinate zdrobirii este valabilă doar pentru transporturile care:</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p>16. Excepția de la aplicarea nivelurilor prevăzute în <b>Listă</b> pentru alunele de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase destinate zdrobirii este valabilă doar pentru transporturile care:</p>
<p>17. Monitorizarea respectării de către operatorii din domeniul alimentar a nivelului maxim al dioxinelor, al bifenililor policlorurați (PCB) de tipul dioxinei și al altor PCB decât cei de tipul dioxinei, prevăzuți în <b>anexa nr. 2</b>, se efectuează de către ANSA în baza planului de control multianual, conform prevederilor Legii nr. 50/2013 și Legii nr. 131/2012, după cum urmează:</p>	<p>1. la pct. 17 textul „anexa nr.2” se substituie cu textul „Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați”.</p>	<p><b>17.</b> Monitorizarea respectării de către operatorii din domeniul alimentar a nivelului maxim al dioxinelor, al bifenililor policlorurați (PCB) de tipul dioxinei și al altor PCB decât cei de tipul dioxinei, prevăzuți în <b>Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați</b> , se efectuează de către ANSA în baza planului de control multianual, conform prevederilor Legii nr. 50/2013 și Legii nr. 131/2012, după cum urmează:</p>
<p><b>19.</b> Operatorii din domeniul hranei pentru animale și din domeniul alimentar monitorizează prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, conform nivelurilor orientative stabilite în <b>capitolul II din anexa nr. 2</b>, cu excepția orezului și a produselor din orez.</p>	<p>la pct.19, textul „în capitolul II din anexa nr.2” se substituie cu textul „Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale.”</p>	<p><b>19.</b> Operatorii din domeniul hranei pentru animale și din domeniul alimentar monitorizează prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, conform nivelurilor orientative stabilite în <b>Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale</b>, cu excepția orezului și a produselor din orez.</p>

<p><b>27.</b> Produsele alimentare enumerate în <b>anexa nr. 1</b> nu se introduc pe piață și nu se utilizează ca materii prime sau ca ingrediente în produse alimentare în cazul în care conțin un contaminant care depășește nivelul maxim prevăzut în anexa nr. 1.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>27.</b> Produsele alimentare enumerate în <b>Listă</b> nu se introduc pe piață și nu se utilizează ca materii prime sau ca ingrediente în produse alimentare în cazul în care conțin un contaminant care depășește nivelul maxim prevăzut în <b>Listă</b>.</p>
<p><b>28.</b> Produsele alimentare care respectă nivelurile maxime prevăzute în <b>anexa nr.1</b> nu se amestecă cu produsele alimentare care depășesc aceste niveluri maxime.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>28.</b> Produsele alimentare care respectă nivelurile maxime prevăzute în <b>Listă</b> nu se amestecă cu produsele alimentare care depășesc aceste niveluri maxime.</p>
<p><b>29.</b> Nivelurile maxime prevăzute în <b>anexa nr. 1</b> se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse în partea comestibilă a produselor alimentare respective, cu excepția cazului în care este prevăzut altfel în anexa respectivă.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>29.</b> Nivelurile maxime prevăzute în <b>Listă</b> se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse în partea comestibilă a produselor alimentare respective, cu excepția cazului în care este prevăzut altfel în <b>Lista</b> respectivă.</p>
<p><b>31.</b> Se interzice detoxifierea, în mod deliberat, prin tratamente chimice a produselor alimentare care conțin contaminanții enumerați în <b>anexa nr. 1</b>.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>31.</b> Se interzice detoxifierea, în mod deliberat, prin tratamente chimice a produselor alimentare care conțin contaminanții enumerați în <b>Listă</b>.</p>
<p><b>32.</b> Se interzice introducerea pe piață a produselor din pește care depășesc nivelurile maxime de contaminanți enumerați în <b>anexa nr. 1</b>.</p>	<p>la pct. 5, 8, 8.2, 15, 16, 27, 28, 29, 31, 32 textul „anexa nr. 1” se substituie cu textul „Listă”.</p>	<p><b>32.</b> Se interzice introducerea pe piață a produselor din pește care depășesc nivelurile maxime de contaminanți enumerați în <b>Listă</b>.</p>
	<p>se completează cu pct. 33<sup>1</sup> cu următorul cuprins:  „33<sup>1</sup> Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a unor contaminanți din produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.”</p>	<p>33<sup>1</sup>. Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a unor contaminanți din produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.</p>
	<p>se completează cu pct. 36<sup>1</sup> cu următorul cuprins:  „36<sup>1</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că un contaminant conținut în produsele alimentare, prezintă un risc pentru sănătatea umană chiar dacă este conform cu prezentul regulament sau cu normele speciale adoptate în temeiul acestuia, Republica</p>	<p>36<sup>1</sup>. <b>În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că un contaminant conținut în produsele alimentare, prezintă un risc pentru sănătatea umană chiar dacă este conform cu prezentul regulament sau cu normele speciale adoptate în temeiul acestuia, Republica Moldova poate decide suspendarea sau</b></p>

	Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.”	<b>limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</b>
38. Anexele nr. 1 și nr. 2 vor fi actualizate în conformitate cu modificările operate la nivelul UE.	se abrogă	
anexa nr. 1	se abrogă	
anexa nr. 2	se abrogă	
<b>Hotărârea Guvernului nr. 165/2025 pentru aprobarea Regulamentului privind alimentele noi</b>		
9. Operatorii din domeniul alimentar notifică ANSA cu cel puțin 10 zile lucrătoare înainte de introducerea pe piață a unui aliment nou.	la pct. 9 textul „cel puțin 10 zile” se substituie cu textul „15 zile”	9. Operatorii din domeniul alimentar notifică ANSA cu <b>15 zile</b> lucrătoare înainte de introducerea pe piață a unui aliment nou.
10. Procedura de notificare constă în depunerea următoarelor documente: 10.1. formularul de notificare; 10.2. specificațiile produsului, confirmate prin investigații de laborator; 10.3. descrierea proceselor de producție; 10.4. informațiile privind condițiile de utilizare și de etichetare a produsului, în conformitate cu Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.	pct. 10 va avea următorul cuprins: „10. Procedura de notificare constă în depunerea următoarelor documente: 10.1 formularul de notificare a alimentelor noi, conform anexei nr.1; 10.2. descrierea produsului alimentar nou notificat, conform anexei nr.2	10. Procedura de notificare constă în depunerea următoarelor documente: 10.1 formularul de notificare a alimentelor noi, conform anexei nr.1; 10.2. descrierea produsului alimentar nou notificat, conform anexei nr.2.
	<b>Anexa nr. 1 la Regulamentul privind alimentele noi</b>  <b>FORMULARUL DE NOTIFICARE a alimentelor noi</b>  <b>1. Datele despre solicitantul</b>	<b>Anexa nr. 1 la Regulamentul privind alimentele noi</b>  <b>FORMULARUL DE NOTIFICARE a alimentelor noi</b>  <b>1. Datele despre solicitantul notificării</b>

<b>notificării produselor alimentare noi</b>	<b>produselor alimentare noi</b>
Numele Prenumele solicitantului _____	Numele Prenumele solicitantului _____
Adresa juridică _____	Adresa juridică _____
Adresa fizică _____	Adresa fizică _____
Telefon _____, e- mail: _____	Telefon _____, e- mail: _____
Pagina web: _____	Pagina web: _____
<b>2. Date despre producător:</b>	<b>2. Date despre producător:</b>
Denumirea producătorului _____	Denumirea producătorului _____
Adresa juridică _____	Adresa juridică _____
Adresa fizică _____	Adresa fizică _____
Telefon _____, e- mail: _____	Telefon _____, e- mail: _____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____
_____	_____

	Pagina web: _____	Pagina web: _____
<p style="text-align: center;"><b>3. Date despre importator și persoana abilitată cu plasarea pe piață a produsului:</b></p> Denumirea importatorului/persoanei abilitate _____	<p style="text-align: center;"><b>3. Date despre importator și persoana abilitată cu plasarea pe piață a produsului:</b></p> Denumirea importatorului/persoanei abilitate _____	
Adresa juridică _____	Adresa juridică _____	
Adresa fizică _____ _____	Adresa fizică _____ _____	
Telefon _____, e- mail: _____	Telefon _____, e- mail: _____	
_____ _____	_____ _____	
Pagina web: _____	Pagina web: _____	
<p style="text-align: center;"><b>4. Denumirea produsului și destinația lui</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>4. Denumirea produsului și destinația lui</b></p>	
<p style="text-align: center;"><b>5. Notificarea este susținută de următoarele documente:</b> a) <i>Specificațiile produsului, confirmare prin investigații de laborator;</i></p>	<p style="text-align: center;"><b>5. Notificarea este susținută de următoarele documente:</b> a. <i>Specificațiile produsului, confirmare prin investigații de laborator;</i></p>	

	<p><i>b) Descrierea proceselor de producție;</i>  <i>c) Informațiile privind condițiile de utilizare și de etichetare a produsului, în conformitate cu Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produse alimentare</i></p> <p>Subsemnatul, își asumă răspunderea asupra informațiilor înscrise în prezenta cerere.</p> <p>Numele și prenumele persoanei responsabile</p> <p>semnătura, ștampila, data</p>	<p><i>b. Descrierea proceselor de producție;</i>  <i>c. Informațiile privind condițiile de utilizare și de etichetare a produsului, în conformitate cu Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produse alimentare</i></p> <p>Subsemnatul, își asumă răspunderea asupra informațiilor înscrise în prezenta cerere.</p> <p>Numele și prenumele persoanei responsabile</p> <p>semnătura, ștampila, data</p>												
	<p style="text-align: center;"><b>Anexa nr. 2 la Regulamentul privind alimentele noi</b></p> <p style="text-align: center;"><b>DESCRIEREA PRODUSULUI ALIMENTAR NOU NOTIFICAT</b></p> <table border="1"> <tr> <td>Denumirea produsului</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor</td> <td></td> </tr> </table>	Denumirea produsului		Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.		Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor		<p style="text-align: center;"><b>Anexa nr. 2 la Regulamentul privind alimentele noi</b></p> <p style="text-align: center;"><b>DESCRIEREA PRODUSULUI ALIMENTAR NOU NOTIFICAT</b></p> <table border="1"> <tr> <td>Denumirea produsului</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor</td> <td></td> </tr> </table>	Denumirea produsului		Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.		Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor	
Denumirea produsului														
Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.														
Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor														
Denumirea produsului														
Descrierea deplină a produsului, componența, parametrii structurii de producere.														
Caracteristici biologice, chimice și fizice relevante pentru siguranța alimentelor														

	Tipul de ambalaj		Tipul de ambalaj	
	Condiții de păstrare		Condiții de păstrare	
	Unde se va comercializa produsul		Unde se va comercializa produsul	
	Metoda de utilizare		Metoda de utilizare	
	Controale speciale pe durata distribuției		Controale speciale pe durata distribuției	
	Instrucțiune pe etichetă		Instrucțiune pe etichetă	
	Grupul de consumatori/utilizare preconizată”		Grupul de consumatori/utilizare preconizată”	

## TABEL DE CONCORDANȚĂ

<b>1.</b>	<b>Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente</b> Recomandarea Comisiei 2013/165/UE din 27 martie 2013 privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, CELEX: 32013H0165, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 91 din 03 aprilie 2013.			
<b>2.</b>	<b>Titlul proiectului actului normativ național, subiectul reglementat și scopul acestuia</b> Proiectul hotărârii de Guvern pentru modificarea Hotărârii Guvernului 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare.			
<b>3.</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4.</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică			
<b>5.</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>			
	<b>4. Actul Uniunii Europene</b>	<b>5. Proiectul actului normativ național</b>	<b>6. Gradul de compatibilitate</b>	<b>8. Observațiile</b>
	1. Statele membre, cu implicarea activă a operatorilor economici din sectorul hranei pentru animale și din sectorul alimentar, ar trebui să monitorizeze prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale. În sensul prezentei recomandări, cerealele nu includ orezul și produsele pe bază de cereale nu includ produsele pe bază de orez.	<b>VI. Cerințe privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale</b>  19. Operatorii din sectorul hranei pentru animale și din domeniul alimentar monitorizează prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale conform nivelurilor orientative stabilite în capitolul II din Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale, cu excepția orezului și produselor din orez.	<b>Compatibil</b>	
	2. Statele membre ar trebui să încurajeze analiza simultană a eșantioanelor pentru detectarea prezenței toxinelor T-2 și HT-2 și a prezenței altor toxine de Fusarium, precum deoxinivalenolul, zearalenonul și fumonisinul B1 + B2, pentru a se putea evalua în ce măsură aceste toxine au o prezență simultană.	20. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor efectuează analize simultane a probelor prelevate pentru detectarea prezenței toxinelor T-2 și HT-2 și a prezenței altor toxine de Fusarium, precum deoxinivalenolul, zearalenonul și fumonisinul B1+B2, pentru a evalua în ce măsură aceste toxine au o prezență simultană. În cazul în care metoda de analiză permite, se efectuează o analiză a	<b>Compatibil</b>	

<p>În cazul în care metoda de analiză utilizată permite acest lucru, ar fi, de asemenea, adecvată o analiză a micotoxinelor mascate, în special a formelor conjugate mono- și diglicozilate ale toxinelor T-2 și HT-2.</p>	<p>micotoxinelor mascate, în special a formelor conjugate mono- și diglicozilate ale toxinelor T-2 și HT-2.</p>		
<p>3. Eșantionarea și analiza pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate consumului uman ar trebui să fie desfășurate în conformitate cu dispozițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 401/2006 al Comisiei din 23 februarie 2006 de stabilire a modalităților de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al conținutului de micotoxine din produsele alimentare (2), în special:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- anexa I partea B pentru eșantionarea cerealelor și a produselor pe bază de cereale;</li> <li>- anexa II punctul 4.3.1 litera (g) pentru criteriile de performanță pentru analiza toxinelor T-2 și HT-2. Limita de cuantificare (LOQ) ar trebui, de preferință, să nu depășească 5 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2, cu excepția cerealelor neprelucrate, pentru care limita de cuantificare ar trebui, de preferință, să nu depășească 10 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2. În cazul utilizării unei tehnici analitice de depistare, limita de detecție ar trebui, de preferință, să nu depășească 25 µg/kg pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate.</li> </ul>	<p>21. Prelevarea probelor și analiza pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate consumului uman se efectuează conform Metodelor de prelevare a probelor pentru determinarea nivelului de micotoxine în produsele alimentare, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 208/2013 cu privire la aprobarea Metodelor de prelevare a probelor pentru determinarea nivelului de micotoxine în produsele alimentare. Limita de cuantificare (LOQ) nu va depăși 5,0 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2, cu excepția cerealelor neprelucrate, pentru care limita de detecție nu va depăși 10 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2. În cazul utilizării unei tehnici analitice de depistare, limita de detecție nu va depăși 25 µg/kg pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>Procedura de eșantionare aplicată de către operatorul economic din sectorul alimentar se poate abate de la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 401/2006, dar</p>	<p>22. Pentru procedura de eșantionare aplicată de către operatorul economic din sectorul alimentar se permit devieri de la prevederile Hotărârii Guvernului nr. 208/2013 cu privire la aprobarea Metodelor de prelevare</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>eșantioanele trebuie să fie reprezentative pentru lotul din care au fost prelevate.</p>	<p>a probelor pentru determinarea nivelului de micotoxine în produsele alimentare, dar eșantioanele trebuie să fie reprezentative pentru lotul din care au fost prelevate.</p>		
<p>4. Eșantionarea și analiza pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale ar trebui să fie desfășurate în conformitate cu dispozițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 152/2009 al Comisiei din 27 ianuarie 2009 de stabilire a metodelor de eșantionare și analiză pentru controlul oficial al furajelor (3). Limita de cuantificare (LOQ) ar trebui, de preferință, să nu depășească 10 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2. În cazul utilizării unei tehnici analitice de depistare, limita de detecție ar trebui, de preferință, să nu depășească 25 µg/kg pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate.</p> <p>Procedura de eșantionare aplicată de către operatorul economic din sectorul hranei pentru animale se poate abate de la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 152/2009, dar eșantioanele trebuie să fie reprezentative pentru lotul din care au fost prelevate.</p>	<p>23. Pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale, prelevarea probelor și analiza se efectuează în conformitate cu anexa nr.1 la Hotărârea Guvernului nr. 686/2012 cu privire la aprobarea unor metode de analiză pentru controlul nutrețurilor. Limita de cuantificare (LOQ) nu va depăși 10 µg/kg pentru fiecare dintre toxinele T-2 și HT-2. În cazul utilizării unei tehnici analitice de depistare, limita de detecție nu va depăși 25 µg/kg pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate.</p> <p>24. Pentru procedura de eșantionare aplicată de către operatorul economic din sectorul hranei pentru animale se permit devieri de la prevederile Hotărârii Guvernului nr. 686/2012 cu privire la aprobarea unor metode de analiză pentru controlul nutrețurilor, dar eșantioanele trebuie să fie reprezentative pentru lotul din care au fost prelevate.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>5. Statele membre, cu participarea activă a operatorilor economici din sectorul hranei pentru animale și din sectorul alimentar, ar trebui să desfășoare investigații pentru identificarea factorilor care conduc la depășirea nivelului orientativ și să definească măsurile necesare pentru a se evita sau pentru a se reduce, pe viitor, prezența toxinelor în cauză. Aceste</p>	<p>26. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în cazul constatării repetitive a unor niveluri care depășesc nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, în comun cu operatorii din sectoarele alimentar și al hranei pentru animale, desfășoară investigații pentru identificarea factorilor ce</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>investigații ar trebui cu siguranță efectuate în cazul constatării repetitive, într-un anumit interval de timp, a unor niveluri superioare nivelurilor orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, astfel cum sunt menționate în anexa la prezenta recomandare. Eșantionarea și analiza destinate obținerii unor informații suplimentare cu privire la diverșii factori, inclusiv factorii agronomici, care conduc la niveluri relativ ridicate ale toxinelor T2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale, ar trebui să se axeze pe cerealele și pe produsele pe bază de cereale rezultate din prelucrarea primară.</p>	<p>conduc la depășirea nivelului orientativ și stabilesc măsurile necesare pentru evitarea sau reducerea pe viitor a prezenței toxinelor respective.</p>		
<p>6. Statele membre, cu participarea activă a operatorilor economici din sectorul hranei pentru animale și din sectorul alimentar, ar trebui să desfășoare investigații privind efectele prelucrării hranei pentru animale și a produselor alimentare asupra prezenței toxinelor T-2 și HT-2. Aceste investigații ar trebui cu siguranță efectuate în cazul constatării repetitive, într-un anumit interval de timp, a unor niveluri superioare nivelurilor orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în produsele pe bază de cereale.</p>	<p>25. Prelevarea și analiza probelor destinate obținerii unor informații suplimentare cu privire la diverșii factori, inclusiv factorii agronomici, care conduc la niveluri relativ ridicate ale toxinelor T2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale trebuie să se axeze pe cerealele și pe produsele pe bază de cereale rezultate din prelucrarea primară.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>7.Statele membre ar trebui să asigure furnizarea periodică a rezultatelor analitice către EFSA, în vederea compilării într-o bază de date unică, și comunicarea rezultatului investigațiilor către Comisia Europeană, în fiecare an, primul termen de comunicare fiind în decembrie 2013. Va fi elaborată o notă explicativă pentru a asigura punerea în aplicare în mod uniform a prezentei recomandări, precum și comparabilitatea raportărilor privind rezultatele investigațiilor</p>													
<p style="text-align: center;"><b>ANEXĂ</b></p> <p><b>Niveluri orientative pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Denumirea produselor alimentare</th> <th>Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup></td> </tr> <tr> <td>1.1 orz (inclusiv orz pentru bere) și porumb</td> <td>200</td> </tr> </tbody> </table>	Denumirea produselor alimentare	Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup>	1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup>		1.1 orz (inclusiv orz pentru bere) și porumb	200	<p><b>II. Nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale</b></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Denumirea produselor alimentare</th> <th>Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="2">1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup></td> </tr> </tbody> </table>	Denumirea produselor alimentare	Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup>	1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup>		<p style="text-align: center;"><b>Compatibil</b></p>	<p>Prin modificarea Hotărârii Guvernului 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, anexa va fi preluată prin ordin al ministrului sănătății.</p>
Denumirea produselor alimentare	Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup>												
1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup>													
1.1 orz (inclusiv orz pentru bere) și porumb	200												
Denumirea produselor alimentare	Niveluri orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 cumulate (µg/kg) dincolo de care trebuie desfășurate investigații, în special în cazul depistărilor repetitive <sup>(1)</sup>												
1. Cereale neprelucrate <sup>(3)</sup>													

1.2. ovăz (nedecorticat)	1 000	1.1. orz (inclusiv orz pentru bere) și porumb	200		
1.3 grâu, secară și alte cereale	100	1.2. ovăz (nedecorticat)	2 000		
2. Boabe de cereale destinate consumului uman direct <sup>(4)</sup>		1.3 grâu, secară și alte cereale	100		
2.1. ovăz	200	2. Boabe de cereale destinate consumului uman direct <sup>(4)</sup>			
2.2. porumb	100	2.1. ovăz	200		
2.3. alte cereale	50	2.2. porumb	100		
3. Produse pe bază de cereale destinate consumului uman		2.3. alte cereale	50		
3.1. tărațe de ovăz și fulgi de ovăz	200	3. Produse pe bază de cereale destinate consumului uman			
3.2. tărațe de cereale, cu excepția tărațelor de ovăz, produse rezultate din măcinarea ovăzului, altele decât tărațele de ovăz și fulgii de ovăz, precum și produse rezultate din măcinarea	100	3.1. tărațe de ovăz și fulgi de ovăz	200		
		3.2. tărațe de cereale, cu excepția tărațelor de ovăz, produse rezultate din măcinarea ovăzului, altele decât tărațele de ovăz și fulgii de ovăz, precum și produse rezultate	100		

porumbului		din măcinarea porumbului			
3.3 . alte produse rezultate din măcinarea cerealelor	50	3.3. alte produse rezultate din măcinarea cerealelor	50		
3.4 . cereale pentru micul dejun, inclusiv sub formă de fulgi	75	3.4. cereale pentru micul dejun, inclusiv sub formă de fulgi	75		
3.5 . pâine (inclusiv produse de panificație mici), produse de patiserie, biscuiți, batoane cu cereale, paste făinoase	25	3.5. pâine (inclusiv produse de panificație mici), produse de patiserie, biscuiți, batoane cu cereale, paste făinoase	25		
3.6 . produse alimentare pe bază de cereale pentru sugari și copii de vârstă mică	15	3.6. produse alimentare pe bază de cereale pentru sugari și copii de vârstă mică	15		
4. Produse pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale <sup>(5)</sup>		4. Produse pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale <sup>(5)</sup>			
4.1. produse rezultate din	2 000	4.1. produse	2 000		

măcinarea ovăzului (pleavă)		rezultate din măcinarea ovăzului (pleavă)			
4.2 alte produse pe bază de cereale	500	4.2. alte produse pe bază de cereale	500		
4.3 hrană combinată pentru animale, cu excepția hranei pentru pisici	250	4.3. hrană combinată pentru animale, cu excepția hranei pentru pisici	250		
<p>1) Nivelurile menționate în prezentul tabel sunt niveluri orientative, dincolo de care, în special în cazul depistărilor repetitive, ar trebui să se desfășoare investigații privind factorii care conduc la prezența toxinelor T2 și HT-2 sau privind efectele prelucrării hranei pentru animale și a produselor alimentare. Nivelurile orientative se bazează pe datele disponibile în cadrul bazei de date a Agenției privind prezența toxinelor în cauză, astfel cum au fost prezentate de avizul Agenției. Nivelurile orientative nu sunt niveluri de siguranță aplicabile hranei pentru animale și ale produselor alimentare.</p> <p>2) În sensul prezentei recomandări, cerealele nu includ orezul și produsele pe bază de cereale nu includ produsele pe bază de orez.</p> <p>3) Cerealele neprelucrate sunt cereale care nu au fost supuse niciunui tratament fizic sau termic, cu excepția celor de uscare, curățare și sortare.</p> <p>4) Boabele de cereale pentru consumul</p>		<p>1) Nivelurile menționate în prezentul tabel sunt niveluri orientative, dincolo de care, în special în cazul depistărilor repetitive, ar trebui să se desfășoare investigații privind factorii care conduc la prezența toxinelor T2 și HT-2 sau privind efectele prelucrării hranei pentru animale și a produselor alimentare. Nivelurile orientative se bazează pe datele disponibile în cadrul bazei de date a Agenției privind prezența toxinelor în cauză, astfel cum au fost prezentate de avizul Agenției. Nivelurile orientative nu sunt niveluri de siguranță aplicabile hranei pentru animale și ale produselor alimentare.</p> <p>2) În sensul prezentei recomandări, cerealele nu includ orezul și produsele pe bază de cereale nu includ produsele pe bază de orez.</p> <p>3) Cerealele neprelucrate sunt cereale care nu au fost supuse niciunui tratament fizic sau termic, cu excepția celor de uscare, curățare și sortare.</p> <p>4) Boabele de cereale pentru consumul uman direct sunt boabe de cereale care au fost supuse unor procese de uscare, curățare,</p>			

<p>uman direct sunt boabe de cereale care au fost supuse unor procese de uscarea, curățare, decorticare, sortare și care nu vor fi supuse unor procese suplimentare de curățare și sortare înainte de prelucrarea lor ulterioară în lanțul alimentar.</p> <p>5) Nivelurile orientative pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale au la bază un conținut de umiditate de 12%.</p>	<p>decorticare, sortare și care nu vor fi supuse unor procese suplimentare de curățare și sortare înainte de prelucrarea lor ulterioară în lanțul alimentar.</p> <p>5) Nivelurile orientative pentru cereale și pentru produsele pe bază de cereale destinate hranei pentru animale și hranei combinate pentru animale au la bază un conținut de umiditate de 12%.</p>		
---	--	--	--

## TABEL DE CONCORDANȚĂ

<b>1.</b>	<b>Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente</b> Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 37 din 13 februarie 1993, CELEX: 31993R0315, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr . 596/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iunie 2009.			
<b>2.</b>	<b>Titlul proiectului actului normativ național</b> Proiect de hotărâre de Guvern pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare			
<b>3.</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică,			
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>			
<b>4. Actul Uniunii Europene</b>		<b>5. Proiectul actului normativ național</b>	<b>6. Gradul de compatibilitate</b>	<b>8. Observațiile</b>
<p>Articolul 1 (1) Prezentul regulament se referă la contaminanții conținuți în produsele alimentare. „Contaminant” înseamnă orice substanță care nu este adăugată intenționat la produsul alimentar, dar care este totuși prezentă în acesta ca reziduu al producerii (inclusiv tratamentele aplicate culturilor și animalelor și în practica medicinei veterinare), fabricării, transformării, preparării, tratării, ambalării, transportului sau stocării produsului respectiv, sau ca urmare a contaminării de către mediu. Această definiție nu se referă la materiile străine cum ar fi resturile de insecte, părul de animale și altele.</p> <p style="text-align: center;">--</p>			<b>Compatibil</b>	<p>Definiția „contaminant” a fost transpusă prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.</p> <p><i>contaminant</i> – orice substanță care nimereste neintenționat în alimente sau care este prezentă în acestea ca urmare a producerii (inclusiv a activităților de creștere a plantelor și animalelor și a practicii veterinare), fabricării, prelucrării, preparării, tratării, ambalării, preambalării, etichetării, transportului, depozitării, manipulării sau distribuiri acestora ori ca urmare a contaminării mediului;</p>

<p>2) Prezentul regulament nu se aplică contaminanților care fac obiectul unor norme comunitare speciale. Încă de la data intrării în vigoare a prezentului regulament, Comisia publică cu titlu informativ în seria „C” a Jurnalului Oficial al Comunităților Europene o listă a normelor menționate la primul paragraf. Această listă este, dacă este cazul, actualizată de către Comisie.</p>	<p>4. Prezentul Regulament nu se aplică contaminanților care fac obiectul altor Reglementări:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) reziduurile de pesticide;</li> <li>2) toxinele microbiene (toxina botulinică și enterotoxina stafilococică), precum și microorganismelor;</li> <li>3) asistenții tehnologici</li> </ol>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(3) Dispozițiile referitoare la contaminanți sunt adoptate în conformitate cu prezentul regulament, cu excepția celor prevăzute de normele menționate la alineatul (2).</p>	<p>2. Prezentul Regulament stabilește:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) <b>nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – nivelurile maxime)</b></li> <li>2) interzicerea introducerii pe piață a produselor alimentare care depășesc nivelurile maxime de contaminanți;</li> <li>3) menținerea conținutului de contaminanți în produsele alimentare la cele mai mici niveluri pe tot parcursul lanțului alimentar.</li> </ol>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>Articolul 2</p> <p>(1) Introducerea pe piață a produselor alimentare care, din punct de vedere al sănătății publice și în special pe plan toxicologic, conțin o cantitate inacceptabilă dintr-un contaminant este interzisă.</p>	<p>2. Prezentul Regulament stabilește:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (în continuare – nivelurile maxime)</li> <li>2) <b>interzicerea introducerii pe piață a produselor alimentare care depășesc nivelurile maxime de contaminanți;</b></li> <li>3) menținerea conținutului de contaminanți în produsele alimentare la cele mai mici niveluri pe tot parcursul lanțului alimentar.</li> </ol>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>2. În afară de aceasta, conținutul de contaminanți trebuie să fie menținut la nivelurile cele mai mici pe care le permit în mod rezonabil bunele practici pe tot parcursul etapelor menționate la articolul 1.</p>	<p>2. Prezentul Regulament stabilește:</p> <p>1) nivelurile maxime ale unor contaminanți din produsele alimentare (<i>în continuare – nivelurile maxime</i>)</p> <p>2) interzicerea introducerii pe piață a produselor alimentare care depășesc nivelurile maxime de contaminanți;</p> <p>3) <b>menținerea conținutului de contaminanți în produsele alimentare la cele mai mici niveluri pe tot parcursul lanțului alimentar.</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
	<p>se completează cu pct.2<sup>1</sup> și pct.2<sup>2</sup> cu următorul cuprins:</p> <p>„2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene stabilește:</p> <p>2<sup>1.1</sup>. Lista produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (în continuare -Listă);</p> <p>2<sup>1.2</sup>. Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați;</p> <p>2<sup>1.3</sup>. Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în cereale.”</p> <p>2<sup>2</sup>. Lista produselor alimentare și nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați și Lista produselor pe bază de cereale și nivelurile orientative pentru toxinele T-2 și HT-2 în</p>	<p><b>Prevedere națională</b></p>	

	cereale se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.		
(3) Pentru a proteja sănătatea publică și în temeiul alineatului (1), Comisia poate stabili, atunci când este necesar, toleranțele maxime pentru anumiți contaminanți. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 8 alineatul (3). Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 8 alineatul (4). Aceste toleranțe, care trebuie să fie adoptate sub forma unei liste comunitare neexhaustive, pot cuprinde următoarele elemente: — limite pentru același contaminant în diferite produse alimentare; — limite de detecție analitică; — o referință la metodele de sondaj și de analiză care trebuie aplicate.		<b>Prevedere UE neaplicabilă</b>	<b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b>
Articolul 3 Dispozițiile care pot avea efecte asupra sănătății publice trebuie să fie adoptate după consultarea Comitetului științific pentru alimentația umană.		<b>Prevedere UE neaplicabilă</b>	<b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b>
Articolul 4 (1) Atunci când un stat membru are motive să bănuiască, în urma unor noi informații sau a unei reevaluări a informațiilor existente, că un contaminant conținut în produsele alimentare, chiar dacă este conform cu prezentul regulament sau cu normele speciale adoptate în temeiul acestuia, constituie un risc sanitar, el poate să	<b>36<sup>1</sup>. În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că un contaminant conținut în produsele alimentare, prezintă un risc pentru sănătatea umană chiar dacă este conform cu prezentul regulament sau cu</b>	<b>Compatibil</b>	

<p>suspende sau să restrângă temporar aplicarea dispozițiilor respective pe teritoriul său. El informează imediat celelalte state membre și Comisia cu privire la aceasta și își motivează decizia.</p>	<p><b>normele speciale adoptate în temeiul acestuia, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</b></p>		
<p>2) Comisia examinează în cel mai scurt termen motivele statului membru menționat în alineatul (1) în cadrul Comitetului permanent pentru produse alimentare instituit prin Decizia 69/414/CEE a Consiliului (1), emite imediat un aviz și ia măsurile care se impun pentru confirmarea, modificarea sau abrogarea măsurilor naționale în conformitate cu procedura de reglementare prevăzută la articolul 8 alineatul (2).</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>
<p>Articolul 5</p> <p>(1) Statele membre nu pot să interzică, să restrângă sau să împiedice, din motive care țin de conținutul în contaminanți al produselor alimentare, introducerea pe piață a acestor produse dacă ele sunt conforme cu prezentul regulament sau cu dispozițiile speciale adoptate în temeiul acestuia.</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea reglementează relațiile dintre statele membre ale Uniunii Europene în contextul funcționării pieței interne și al liberei circulații a mărfurilor. Întrucât Republica Moldova nu este stat membru al Uniunii Europene, prevedere nu este aplicabilă.</b></p>

<p>(2) În măsura în care dispozițiile comunitare referitoare la toleranțele maxime menționate la articolul 2 alineatul (3) nu au fost adoptate, dispozițiile interne în domeniu se aplică cu respectarea dispozițiilor tratatului.</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la raporturile dintre statele membre ale Uniunii Europene și la aplicarea dispozițiilor tratatelor UE privind piața internă.</b></p>
<p>(3) (a) Atunci când un stat membru menține dispozițiile legislației interne, acesta informează Comisia și celelalte state membre cu privire la aceasta în termen de șase luni de la adoptarea prezentului regulament.</p> <p>(b) În cazul în care un stat membru consideră necesar să adopte o nouă legislație, el comunică Comisiei și celorlalte state membre măsurile preconizate precizând motivele care le justifică. Comisia consultă statele membre în cadrul Comitetului permanent pentru produsele alimentare, atunci când ea consideră că această consultare este utilă sau când un stat membru solicită aceasta.</p> <p>Statul membru nu poate lua măsurile preconizate decât la trei luni de la această comunicare și cu condiția să nu fi primit un aviz contrar al Comisiei.</p> <p>În acest din urmă caz și înainte de expirarea termenului menționat în al doilea paragraf, Comisia inițiază procedura prevăzută la articolul 8 alineatul (2) pentru a se decide dacă măsurile preconizate pot fi puse în aplicare, dacă este cazul, cu modificările corespunzătoare.</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea reglementează proceduri de informare și consultare între statele membre și Comisia Europeană, precum și mecanisme decizionale ale instituțiilor UE</b></p>
<p>Articolul 6 Comisia prezintă anual Comitetului permanent pentru produsele alimentare un raport referitor la evoluția globală a legislației comunitare în domeniul contaminanților</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>

<p>Articolul 7 Comisia transmite Consiliului, la patru ani de la intrarea în vigoare a prezentului regulament, un raport referitor la experiența dobândită, însoțit, dacă este cazul, de propuneri corespunzătoare.</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>
<p>Articolul 8 (1) Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală, înființat în temeiul articolului 58 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (1), denumit în continuare «comitetul». (2) Atunci când se face trimitere la prezentul articol, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE (2), cu respectarea dispozițiilor articolului 8. Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni. (3) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE a Consiliului (1), având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie. (4) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1), (2), (4) și (6) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie</p>		<p><b>Prevere UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>
<p>Articolul 9 Prezentul regulament intră în vigoare la 1 martie 1993. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p><b>Prevedere UE neaplicabilă</b></p>	

## TABEL DE CONCORDANȚĂ

<b>1.</b>	<b>Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente</b> Recomandarea Comisiei 2013/711/UE din 3 decembrie 2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 323 din 04 decembrie 2013, CELEX: 32013H0711, așa cum a fost modificată ultima dată prin Recomandarea Comisiei 2014/663/UE din 11 septembrie 2014.			
<b>2.</b>	<b>Titlul proiectului actului normativ național, subiectul reglementat și scopul acestuia</b> Proiectul hotărârii de Guvern cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare			
<b>3.</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică			
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> 09.02.2026			
<b>6. Actul Uniunii Europene</b>		<b>7. Proiectul actului normativ național</b>	<b>8. Gradul de compatibilitate</b>	<b>9. Observațiile</b>
<p>1. Statele membre ar trebui să efectueze, în funcție de producția, utilizarea și consumul lor de hrană pentru animale și de produse alimentare, o monitorizare aleatorie a prezenței dioxinelor, a PCB de tipul dioxinei și a altor PCB decât cei de tipul dioxinei.</p> <p>2. Pe lângă monitorizarea menționată la punctul 1, statele membre ar trebui să monitorizeze în mod expres prezența dioxinelor, a PCB de tipul dioxinei și a altor PCB decât cei de tipul dioxinei în următoarele produse:</p> <p>(a) ouă de găini crescute în aer liber și ouă ecologice;</p> <p>(b) ficat de miel și de oaie;</p> <p>(c) crabul chinezesc, astfel:</p> <p>(i) în mușchiul din picioare și clești (separat);</p> <p>(ii) în „carnea maro” (organul digestiv) (separat);</p> <p>(iii) în produsul global (prin calcul, ținând seama de nivelurile constatate în mușchiul din picioare și clești și în carnea maro, precum și de proporția relativă a acestora);</p> <p>(d) plante aromatice uscate (hrana pentru animale și produse alimentare);</p> <p>(e) argile vândute ca supliment alimentar.</p>		<p><b>V. Prevederi specifice pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați în produsele alimentare și hrana pentru animale.</b></p> <p>17. Monitorizarea respectării de către operatorii din domeniul alimentar a nivelului maxim a dioxinelor, a bifenililor policlorurați (PCB) de tipul dioxinei și a altor PCB decât cei de tipul dioxinei prevăzuți în <b>Lista produselor alimentare și nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați</b>, se efectuează de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în baza planului de control multianual, conform prevederilor Legii nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor și Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat, după cum urmează:</p> <p>1) aleatoriu hrana pentru animale în funcție de producția, utilizarea și consumul acestora;</p>	<b>Compatibil</b>	

	<p>2) în mod expres pentru loturile de:</p> <p>a) ouă de găini crescute în aer liber și ouă ecologice;</p> <p>b) ficat de miel și de oaie;</p> <p>c) crabul chinezesc:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în mușchiul din picioare și clești (separat);</li> <li>- în carnea maro (organul digestiv) (separat);</li> <li>- în produsul global (prin calcul, ținând seama de nivelurile constatate în mușchiul din picioare și clești și în carnea maro, precum și de proporția relativă a acestora);</li> </ul> <p>d) plante aromatice uscate (hrana pentru animale și produse alimentare);</p> <p>e) argile vândute ca supliment alimentar.</p>		
<p>3. În caz de nerespectare a dispozițiilor Directivei 2002/32/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 1881/2006 și în caz de detectare a unor niveluri de dioxine și/sau de PCB de tipul dioxinei superioare nivelurilor de intervenție specificate în anexa la prezenta recomandare, în ceea ce privește produsele alimentare, și în anexa II la Directiva 2002/32/CE, în ceea ce privește hrana pentru animale, statele membre, în colaborare cu operatorii:</p> <p>(a) inițiază anchete pentru a identifica sursa de contaminare;</p> <p>(b) iau măsuri pentru reducerea sau eliminarea sursei de contaminare.</p>	<p>18. În cazul detectării în produsele alimentare și în hrana pentru animale a nivelurilor de dioxine și/sau de PCB de tipul dioxinei ce depășesc nivelul maxim admisibil specificat în secțiunile a 5-a și a 6-a din anexa nr.2 și în tabelul 8 din anexa nr.7 la Cerințele sanitar-veterinare față de hrana pentru animale, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 910/2020, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor inițiază investigații cu scopul identificării sursei de contaminare și, în colaborare cu operatorii din domeniul alimentar, întreprinde măsuri pentru reducerea sau eliminarea acesteia.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>4. Statele membre ar trebui să prezinte Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (EFSA) toate datele referitoare la prezența dioxinelor, a PCB de tipul dioxinei și a altor PCB decât cei de tipul dioxinei în produsele alimentare și în hrana pentru animale. Statele membre ar trebui să informeze Comisia și celelalte state membre cu privire la constatările lor, la rezultatele anchetelor lor și la măsurile luate pentru a reduce sau a elimina sursa de contaminare. Prezenta recomandare înlocuiește Recomandarea 2011/516/UE.</p>		<b>Prevedere UE neplicabilă</b>	<p>Prevederea se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și la Comisia Europeană.</p>

ANEXĂ

În sensul prezentei anexe, se aplică următoarele definiții:  
 dioxine + furani (OMS-TEQ)” înseamnă suma dibenzo-para-dioxinelor policlorurate (PCDD) și a dibenzofuranilor policlorurați (PCDF), exprimată în echivalenți toxici (TEQ) ai Organizației Mondiale a Sănătății (OMS), utilizând factorii OMS de echivalență toxică (TEF-OMS);  
 PCB de tipul dioxinei (OMS-TEQ)” înseamnă suma de bifenili policlorurați (PCB), exprimată în echivalenți toxici ai OMS, folosind factorii OMS de echivalență toxică (TEF-OMS);  
 TEF-OMS” înseamnă factorii OMS de echivalență toxică utilizați în vederea evaluării riscurilor pentru oameni, bazați pe concluziile reuniunii experților din cadrul Programului internațional pentru securitate chimică (IPCS) al Organizației Mondiale a Sănătății (OMS), care a avut loc la Geneva în iunie 2005 [Martin van den Berg et al., *The 2005 World Health Organization Re-evaluation of Human and Mammalian Toxic Equivalency Factors for Dioxins and Dioxin-like Compounds. Toxicological Sciences* 93(2), 223–241 (2006)].

PRODUSE ALIMENTARE	NIVELUL DE INTERVENȚIE PENTRU DIOXINE + FURANI (OMS-TEQ) (1)	NIVELUL DE INTERVENȚIE PENTRU PCB DE TIPUL DIOXINEI (OMS-TEQ) (1)
Carne și produse din carne (cu excepția organelor comestibile) (2) provenind de la următoarele animale:		

Anexa nr.2

I. Nivelul de intervenție pentru dioxine, furani și bifenili policlorurați

PRODUSE ALIMENTARE	NIVELUL DE INTERVENȚIE PENTRU DIOXINE + FURANI (OMS-TEQ) (1)	NIVELUL DE INTERVENȚIE PENTRU PCB DE TIPUL DIOXINEI (OMS-TEQ) (1)
Carne și produse din carne (cu excepția organelor comestibile) (2) provenind de la următoarele animale:		
— bovine și ovine	1,75 pg/g grăsime (3)	1,75 pg/g grăsime (3)
— păsări de curte	1,25 pg/g grăsime (3)	0,75 pg/g grăsime (3)
— porcine	0,75 pg/g grăsime (3)	0,50 pg/g grăsime (3)
Grăsimi amestecate	1,00 pg/g grăsime (3)	0,75 pg/g grăsime (3)
Mușchi de pește de crescătorie și produse de piscicultură	1,50 pg/g greutate umedă	2,50 pg/g greutate umedă

Compatibil

Prin modificarea Hotărârii Guvernului 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, anexa va fi preluată prin ordin al ministrului sănătății.

— bovine și ovine — păsări de curte — porcine Grăsimi amestecate	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 1,25 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 0,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 1,00 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 0,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 0,50 pg/g grăsime <sup>(3)</sup> 0,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	Lapte crud <sup>(2)</sup> și produse lactate <sup>(2)</sup> , inclusiv grăsimile din unt	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	2,00 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>		
Mușchi de pește de crescătorie și produse de piscicultură	1,50 pg/g greutate umedă	2,50 pg/g greutate umedă	Ouă de găină și produse din ouă <sup>(2)</sup>	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>		
Lapte crud <sup>(2)</sup> și produse lactate <sup>(2)</sup> , inclusiv grăsimile din unt	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	2,00 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	Argile folosite ca supliment alimentar	0,50 pg/g greutate umedă	0,50 pg/g greutate umedă		
Ouă de găină și produse din ouă <sup>(2)</sup>	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	1,75 pg/g grăsime <sup>(3)</sup>	Cereale și oleaginoase	0,50 pg/g greutate umedă	0,35 pg/g greutate umedă		
Argile folosite ca supliment alimentar	0,50 pg/g greutate umedă	0,50 pg/g greutate umedă	Fructe și legume (inclusiv plante aromatice) <sup>(4)</sup>	0,30 pg/g greutate umedă	0,10 pg/g greutate umedă		
Cereale și oleaginoase	0,50 pg/g greutate umedă	0,35 pg/g greutate umedă	a) dioxine + furani (OMS-TEQ) - suma dibenzo-para-dioxinelor policlorurate (PCDD) și a dibenzofuranilor policlorurați (PCDF), exprimată în echivalenți toxici (TEQ) ai Organizației Mondiale a Sănătății (OMS), utilizând factorii OMS de echivalență toxică (TEF-OMS); b) PCB de tipul dioxinei (OMS-TEQ) -suma de bifenili policlorurați (PCB), exprimată în echivalenți toxici ai OMS, folosind factorii OMS de echivalență toxică (TEF-OMS); c) TEF-OMS î- factorii OMS de echivalență toxică utilizați în vederea evaluării riscurilor pentru oameni.				
Fructe și legume (inclusiv plante aromatice) <sup>(4)</sup>	0,30 pg/g greutate umedă	0,10 pg/g greutate umedă	(1) Concentrațiile maxime: concentrațiile maxime se calculează presupunându-se că toate				
(1) Concentrațiile maxime: concentrațiile maxime se calculează presupunându-se că toate valorile diferiților congeneri sub limita de cuantificare sunt egale cu limita de cuantificare. (2) Produsele alimentare din această categorie, astfel cum sunt definite în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală (JO L 139, 30.4.2004, p. 55).							

<p>(<sup>3</sup>) Nivelurile de intervenție nu se aplică în cazul produselor alimentare cu un conținut de grăsime &lt; 2 %.</p> <p>(<sup>4</sup>) În cazul fructelor uscate și al legumelor uscate (inclusiv plante aromatice uscate), este aplicabil articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 1881/2006. În cazul plantelor aromatice uscate, se ia în considerare un factor de concentrare ca urmare a uscării egal cu 7.</p>	<p>valorile diferiților congeneri sub limita de cuantificare sunt egale cu limita de cuantificare.</p> <p>(<sup>2</sup>) Produsele alimentare din această categorie, astfel cum sunt definite în Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare.</p> <p>(<sup>3</sup>) Nivelurile de intervenție nu se aplică în cazul produselor alimentare cu un conținut de grăsime &lt; 2 %.</p> <p>(<sup>4</sup>) În cazul fructelor uscate și al legumelor uscate (inclusiv plante aromatice uscate), sunt aplicabile prevederile capitolului II. În cazul plantelor aromatice uscate, se ia în considerare un factor de concentrare egal cu 7, ca urmare a uscării.</p>		
--	---	--	--

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> Directiva 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați în producția de alimente și ingrediente alimentare, CELEX: 02009L0032-20230216, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 20, așa cum a fost modificată ultima dată prin Directiva (UE) 2023/175 al Comisiei din 26 ianuarie 2023.			
<b>2</b>	<b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect hotărârii de Guvern cu privire la modificarea a Hotărârii Guvernului nr. 671/2020 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare.			
<b>3</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică, Ministerul Sănătății Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică			
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>			
	<b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b>	<b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b>	<b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b>	<b>Observații</b> <b>9</b>
	<i>Articolul 1</i> (1) Prezenta directivă se aplică solvenților de extracție utilizați sau destinați utilizării în producția de alimente sau ingrediente alimentare.	<b>I. DISPOZIȚII GENERALE</b> 1. Prezentul Regulament se aplică solvenților de extracție utilizați sau destinați utilizării în producția de alimente sau ingrediente alimentare, precum și tuturor solvenților de extracție utilizați sau destinați utilizării în producția de alimente și ingrediente alimentare importate în țară.	<b>Compatibil</b>	Partea a doua a pct. 1 transpune prevederile art.8 alin (1) din prezenta Directivă.
	Prezenta directivă nu se aplică solvenților de extracție utilizați în producția de aditivi alimentari, vitamine și alți aditivi nutritivi, decât dacă acești aditivi alimentari, vitamine sau aditivi nutritivi sunt incluși în anexa I.	2. Prezentul Regulament nu se aplică solvenților de extracție utilizați în producția de aditivi alimentari, vitamine și alți aditivi nutritivi, decât dacă acești aditivi alimentari, vitamine sau aditivi nutritivi sunt incluși în anexă, precum și solvenților de extracție sau produselor alimentare destinate exportului.	<b>Compatibil</b>	Partea a doua a pct. 2 transpune prevederile art.8 alin. (2) din prezenta Directivă.
	Cu toate acestea, statele membre se vor asigura că utilizarea aditivilor alimentari, a vitaminelor și a altor aditivi nutritivi nu determină prezența în produsele alimentare a solvenților de extracție în cantități reziduale periculoase pentru sănătatea umană.	3. Operatorii din domeniul alimentar asigură că utilizarea aditivilor alimentari, a vitaminelor și a altor aditivi nutritivi nu determină prezența în produsele alimentare a solvenților de extracție în cantități reziduale periculoase pentru sănătatea umană.	<b>Compatibil</b>	
	Prezenta directivă se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor adoptate în cadrul reglementărilor comunitare mai specifice.	<b>3<sup>1</sup>.Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor prevăzute de alte acte normative din domeniul alimentar care stabilesc cerințe mai specifice.</b>	<b>Compatibil</b>	

<p>(2) În sensul prezentei directive:  (a) prin „solvent” se înțelege orice substanță folosită pentru dizolvarea unui produs alimentar sau a unei componente a acestuia, inclusiv orice agenți contaminanți prezenți în sau pe produsul alimentar;  (b) prin „solvent de extracție” se înțelege solventul utilizat în procedura de extracție în timpul prelucrării materiilor prime, a produselor alimentare sau a componentelor sau a ingredientelor acestor produse și care este eliminat, dar care poate determina prezența neintenționată, dar inevitabilă din punct de vedere tehnic, a reziduurilor sau a derivatelor în produsul alimentar sau ingredientul alimentar.</p>	<p>4. În sensul prezentului Regulament se utilizează următoarele noțiuni:  1) solvent – orice substanță folosită pentru dizolvarea unui produs alimentar sau a unei componente a acestuia, inclusiv orice agenți contaminanți prezenți în/sau pe produsul alimentar;  2) solvent de extracție – solventul utilizat în procedura de extracție în timpul prelucrării materiilor prime, a produselor alimentare, a componentelor sau a ingredientelor acestor produse, care este eliminat, dar poate determina prezența neintenționată, inevitabilă din punct de vedere tehnic a reziduurilor sau a derivatelor în produsul alimentar sau ingredientul alimentar.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 2</i></p> <p>(1) Statele membre autorizează utilizarea ca solvenți de extracție la fabricarea produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare a substanțelor și materiilor incluse în anexa I, în condițiile de utilizare și, după caz, până la limitele reziduale maxime specificate în anexa respectivă. Statele membre nu pot interzice, restrânge sau obstrucționa introducerea pe piață a produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare din rațiuni privind solvenții de extracție utilizați sau reziduurile acestora, în cazul în care aceștia/acestea respectă prevederile prezentei directive.</p>	<p><b>II. CONDIȚII DE UTILIZARE A SOLVENȚILOR DE EXTRACȚIE UTILIZAȚI LA FABRICAREA PRODUSELOR ALIMENTARE ȘI A INGREDIENTELOR ALIMENTARE</b></p> <p>5. Se folosesc ca solvenți de extracție la fabricarea produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare substanțele și materiile incluse în anexă, în conformitate cu condițiile de utilizare și, după caz, până la limitele reziduale maxime specificate în anexa respectivă.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(2) Statele membre nu autorizează utilizarea altor substanțe și materii ca solvenți de extracție și nici nu extind condițiile de utilizare sau nivelul admis al reziduurilor solvenților de extracție trecuți în anexa I dincolo de specificațiile din aceasta.</p>	<p>6. Nu se folosesc alte substanțe și materii ca solvenți de extracție și nici nu se extind condițiile de utilizare sau nivelul admis al reziduurilor solvenților de extracție trecuți în anexă dincolo de specificațiile din aceasta.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(3) Apa la care s-au adăugat substanțe de reglare a acidității sau alcalinității și alte substanțe alimentare cu proprietăți de solvenți sunt autorizate ca solvenți de extracție la fabricarea produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare.</p>	<p>7. Apa la care s-au adăugat substanțe de reglare a acidității sau alcalinității și alte substanțe alimentare cu proprietăți de solvenți este utilizată ca solvenți de extracție la fabricarea produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 3</i></p> <p>Statele membre adoptă măsurile necesare pentru a asigura faptul că substanțele și materiile cuprinse în anexa I ca solvenți de extracție îndeplinesc următoarele criterii de puritate generale și specifice:  (a) nu conțin o cantitate periculoasă din punct de vedere toxicologic din niciun element sau din nicio substanță;</p>	<p>8. Substanțele și materiile cuprinse în anexă ca solvenți de extracție trebuie să îndeplinească următoarele criterii de puritate generale și specifice:  1) nu conțin o cantitate periculoasă din punct de vedere toxicologic din niciun element sau din nicio substanță;  2) sub rezerva excepțiilor care decurg din criteriile de puritate specifice, adoptate în conformitate cu</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>(b) sub rezerva excepțiilor care decurg din criteriile de puritate specifice adoptate în conformitate cu articolul 4 litera (d), nu conțin mai mult de 1 mg/kg de arsenic sau mai mult de 1 mg/kg de plumb;</p> <p>(c) îndeplinesc criteriile de puritate specifice adoptate în conformitate cu articolul 4 litera (d).</p>	<p>punctul 9 subpunctul 3), nu conțin mai mult de 1 mg/kg de arsenic sau mai mult de 1 mg/kg de plumb; 3) îndeplinesc criteriile de puritate specifice adoptate în conformitate cu punctul 9 subpunctul 3).</p>		
<p><i>Articolul 4</i></p> <p>Comisia va adopta următoarele:</p> <p>(a) modificările la anexa I necesare în lumina progresului științific și tehnic în domeniul utilizării solvenților, condițiile lor de utilizare și limitele maxime de reziduuri;</p> <p>(b) metodele de analiză necesare pentru verificarea conformității cu criteriile de puritate generale și specifice prevăzute la articolul 3;</p> <p>(c) procedura de prelevare a probelor și metodele de analiză calitativă și cantitativă a solvenților de extracție prevăzuți în anexa I și utilizați în produsele alimentare sau în ingredientele alimentare;</p> <p>(d) dacă este necesar, criteriile de puritate specifică a solvenților de extracție incluși în anexa I și, în special, limitele maxime admise pentru conținutul de mercur și cadmiu din acești solvenți.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p>Măsurile menționate la literele (b) și (c) din primul paragraf, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentei directive, printre altele prin completarea acesteia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 6 alineatul (2).</p> <p>Măsurile menționate la literele (a) și (d) din primul paragraf, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentei directive, printre altele prin completarea acesteia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 6 alineatul (3).</p> <p>Atunci când este necesar, măsurile menționate la literele (a) și (d) din primul paragraf se adoptă în conformitate cu procedura de urgență menționată la articolul 6 alineatul (4).</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p><i>Articolul 5</i></p> <p>(1) În cazul în care un stat membru, ca urmare a unor informații noi sau a reevaluării informațiilor existente, efectuată de la adoptarea prezentei directive, are motive precise să considere că utilizarea în produse alimentare a oricăreia dintre substanțele cuprinse în anexa I sau că nivelul uneia sau a mai multora dintre componentele menționate la articolul 3 poate fi dăunător sănătății, deși</p>	<p><b>9<sup>1</sup> În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza unor informații noi sau a reevaluării unor date deja existente, constată că utilizarea în produse alimentare a oricăreia dintre substanțele din anexă sau că nivelul uneia sau a mai multora dintre componentele menționate la pct.8 prezintă un risc pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	<p>În conformitate cu art.24 și art.28 din Legea nr. 306/2018 Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor este autoritatea publică centrală de supraveghere în domeniul alimentar ce</p>

<p>respectă condițiile prevăzute de prezenta directivă, are posibilitatea să suspende sau să restrângă temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său. Acesta trebuie să informeze de îndată celelalte state membre și Comisia asupra acestei hotărâri și să prezinte motivele deciziei luate.</p>	<p><b>prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</b></p>		<p>are ca obiectiv general aplicarea politicii privind siguranța alimentelor la toate etapele lanțului alimentar, de la producerea primară, procesarea, depozitarea, transportul, comercializarea acestora până la importul și exportul acestora precum și adoptă măsuri de urgență în cazul în care produsele alimentare prezintă un risc major pentru sănătatea umană.</p>
<p>(2) Comisia examinează cât mai curând posibil motivele prezentate de statul membru respectiv și consultă Comitetul menționat la articolul 6 alineatul (1), apoi își exprimă avizul și ia măsurile corespunzătoare, care pot înlocui măsurile menționate la alineatul (1) din prezentul articol.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>
<p>(3) În cazul în care Comisia consideră că sunt necesare modificări ale prezentei directive pentru rezolvarea dificultăților menționate la alineatul (1) și pentru protejarea sănătății umane, aceasta adoptă modificările respective.</p> <p>Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentei directive, se adoptă în conformitate cu procedura de urgență menționată la articolul 6 alineatul (4).</p> <p>În acest caz, statul membru care a adoptat măsuri de protecție le poate menține până la intrarea în vigoare a modificărilor pe teritoriul său.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p><i>Articolul 6</i></p> <p>(1) Comisia va fi asistată de către Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală, înființat prin articolul 58 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>

<p>pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (1).</p>			
<p>(2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din decizie.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p>(3) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4), alineatul 5 litera (b) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din decizie. Termenele prevăzute la articolul 5a alineatul (3) litera e, alineatul (4) litera (b) și alineatul (4) litera e din Decizia 1999/468/CE se stabilesc la două luni, o lună și, două luni.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p>(4) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1), (2), (4) și (6) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din tabilită decizie.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>
<p><i>Articolul 7</i></p> <p>(1) Statele membre adoptă toate măsurile necesare pentru a se asigura că substanțele incluse în anexa I și destinate utilizării ca solvenți de extracție în produsele alimentare nu pot fi comercializate decât dacă pe ambalajul, containerele sau etichetele acestora figurează următoarele specificații ușor vizibile, clar lizibile și de tabilită:</p> <p>(a) denumirea comercială tabilită în anexa I;</p> <p>(b) o indicație clară a faptului că materialul are calitatea adecvată pentru a fi utilizat în extracția alimentelor sau a ingredientelor alimentare;</p> <p>c) o referire prin care șarja sau lotul să poată fi identificat(ă);</p> <p>(d) numele sau denumirea comercială și adresa producătorului sau ambalatorului sau ale unui vânzător tabilită în Comunitate;</p> <p>e) cantitatea netă în unități de volum;</p> <p>(f) dacă este necesar, condițiile speciale de depozitare sau condițiile de utilizare.</p>	<p><b>III. ETICHETAREA SOLVENȚILOR DE EXTRACȚIE</b></p> <p>10. Substanțele incluse în anexă, destinate utilizării ca solvenți de extracție în produsele alimentare, se comercializează dacă pe ambalajul, containerele sau etichetele acestora figurează următoarele specificații ușor vizibile, clar lizibile și de neșters:</p> <p>1) denumirea comercială indicată în anexă;</p> <p>2) indicația clară a faptului că materialul are calitatea adecvată pentru a fi utilizat în extracția alimentelor sau a ingredientelor alimentare;</p> <p>3) referirea prin care lotul sau șarja să poată fi identificat(ă);</p> <p>4) numele, denumirea comercială și adresa producătorului, ambalatorului sau ale vânzătorului;</p> <p>5) cantitatea netă în unități de volum;</p> <p>6) dacă este necesar, condițiile speciale de depozitare și/sau de utilizare.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>(2) Prin derogare de la alineatul (1), specificațiile prevăzute la literele (c), (d), (e) și (f) de la alineatul respectiv pot figura chiar și numai în documentele de transport referitoare la șarjă sau lot, care se vor furniza odată cu sau înaintea livrării.</p>	<p>11. Specificațiile prevăzute la punctul 10 subpunctele 3)-6) sunt prevăzute și în documentele de transport referitoare la șarja sau lotul care se vor furniza odată cu sau înaintea livrării.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(3) Prezentul articol nu aduce atingere dispozițiilor comunitare mai precise sau mai extinse cu privire la greutate și unități de măsură sau dispozițiilor aplicabile clasificării, ambalării și etichetării substanțelor și amestecurilor periculoase.</p>	<p>12. Prezentul capitol nu aduce atingere actelor normative cu privire la greutate și unități de măsură sau actelor normative aplicabile clasificării, ambalării și etichetării substanțelor și amestecurilor periculoase.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(4) Statele membre se abțin de la stabilirea unor cerințe mai detaliate decât cele cuprinse de prezentul articol cu privire la modul în care trebuie să figureze specificațiile prevăzute. Fiecare stat membru se asigură, cu toate acestea, că vânzarea solvenților de extracție este interzisă pe teritoriul său, în cazul în care specificațiile prevăzute de prezentul articol nu figurează într-un limbaj accesibil cumpărătorilor, exceptând situația în care s-au luat alte măsuri care asigură informarea cumpărătorului. Această prevedere nu împiedică indicarea specificațiilor în mai multe limbi.</p>	<p>13. Comercializarea solvenților de extracție este interzisă în cazul în care specificațiile prevăzute în prezentul capitol nu figurează în limba de stat a Republicii Moldova. Această prevedere nu împiedică indicarea specificațiilor în mai multe limbi.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
	<p><b>IV. RESPONSABILITATEA AUTORITĂȚILOR PUBLICE</b></p>		
	<p>14. Autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar elaborează programe de monitorizare și de supraveghere a solvenților din alimente sau ingredientele alimentare după extracție în conformitate cu prevederile art. 78 din Legea nr. 82/2024.</p>	<p><b>Prevedere națională</b></p>	
	<p>15. Produsele alimentare depistate neconforme cu prezentul Regulament și cu nivelurile maxime aprobate sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor în conformitate cu Legea nr. 306/2018.</p>	<p><b>Prevedere națională</b></p>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 8</i></p> <p>(1) Prezenta directivă se aplică de asemenea tuturor solvenților de extracție utilizați sau destinați utilizării în</p>		<p><b>Compatibil</b></p>	<p>A fost transpus prin pct. 1 și pct.2 (a se vedea mai sus)</p>

<p>producția de alimente sau ingrediente alimentare importate în Comunitate. (2) Prezenta directivă nu se aplică solvenților de extracție sau produselor alimentare destinate exportului în afara Comunității.</p>											
<p><i>Articolul 9</i> Directiva 88/344/CEE, astfel cum a fost modificată prin actele menționate în anexa II partea A, se abrogă, fără a aduce atingere obligațiilor statelor membre în ceea ce privește termenele de transpunere în dreptul intern a directivelor menționate în anexa II partea B. Trimiterile la directiva abrogată se interpretează ca trimiteri la prezenta directivă și se citesc în conformitate cu tabelul de corespondență din anexa III.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>									
<p><i>Articolul 10</i> Prezenta directivă intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>									
<p><i>Articolul 11</i> Prezenta directivă se adresează statelor membre.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>									
<p style="text-align: center;"><b>ANEXA I</b> <b>SOLVENȚII DE EXTRAȚIE CARE POT FI UTILIZAȚI ÎN PROCESUL DE PRELUCRARE A MATERILOR PRIME, PRODUSELOR ALIMENTARE, COMPONENTELOR ALIMENTARE SAU INGREDIENTELOR ALIMENTARE</b> <b>PARTEA I</b></p> <p>Solvenții de extracție care trebuie folosiți în conformitate cu bunele practici de fabricație pentru toate utilizările <sup>(2)</sup> Propan Butan Acetat de etil Etanol Dioxid de carbon Acetonă <sup>(3)</sup> Oxizi de azot</p>	<p style="text-align: right;">Anexă</p> <p>la Regulamentul sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare</p> <p style="text-align: center;"><b>Solvenții de extracție care pot fi utilizați în procesul de prelucrare a materiilor prime, a produselor alimentare, a componentelor alimentare sau a ingredientelor alimentare</b></p> <p><b>1. Solvenții de extracție care trebuie folosiți în conformitate cu bunele practici de fabricație pentru toate utilizările<sup>1)</sup></b></p> <table border="1"> <tr> <td><b>Denumire:</b></td> </tr> <tr> <td><b>Propan</b></td> </tr> <tr> <td><b>Butan</b></td> </tr> <tr> <td><b>Acetat de etil</b></td> </tr> <tr> <td><b>Etanol</b></td> </tr> <tr> <td><b>Dioxid de carbon</b></td> </tr> <tr> <td><b>Acetonă <sup>2)</sup></b></td> </tr> <tr> <td><b>Oxizi de azot</b></td> </tr> </table>	<b>Denumire:</b>	<b>Propan</b>	<b>Butan</b>	<b>Acetat de etil</b>	<b>Etanol</b>	<b>Dioxid de carbon</b>	<b>Acetonă <sup>2)</sup></b>	<b>Oxizi de azot</b>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<b>Denumire:</b>											
<b>Propan</b>											
<b>Butan</b>											
<b>Acetat de etil</b>											
<b>Etanol</b>											
<b>Dioxid de carbon</b>											
<b>Acetonă <sup>2)</sup></b>											
<b>Oxizi de azot</b>											

**PARTEA II**

**Solvenți de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Den umi re	Condiții de utilizare( descriere sumară a extracției)	Limitele maxime de reziduuri în aliment sau ingredientul alimentar după extracție
Hex an (1)	Producere a sau fracționare a grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsimi sau ulei sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice și a făinii degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice și făini degresate
		30 mg/kg în produsele degresate de soia așa cum au fost vândute

**Note:**

<sup>1)</sup> Se consideră că un solvent de extracție este utilizat conform bunelor practici de fabricație dacă utilizarea sa determină prezența reziduurilor sau a derivatelor în cantități inevitabile din punct de vedere tehnic, care nu periclitează sănătatea umană.

<sup>2)</sup> Se interzice utilizarea acetonei la rafinarea uleiului din turtă de măsline.

**2. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Condiții de utilizare (descriere sumară a extracției)	Limitele maxime de reziduuri în aliment sau ingredientul alimentar după extracție
Hexan <sup>(1)</sup>	Producerea sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsimi sau ulei sau unt de cacao
	Pregătirea produselor proteice și a făinii degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice și făini degresate
		30 mg/kg în produsele degresate de soia așa cum au fost vândute către consumatorul final
Pregătirea germenilor de cereale degresate	5 mg/kg în germenii de cereale degresate	

		către consumatorul final					
	Pregătirea germenilor de cereale degresate	5 mg/kg în germenii de cereale degresate					
2-metiloxolan	Producția sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau ulei sau unt de cacao	2-metiloxolan	Producția sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	1 mg/kg în grăsime sau ulei sau unt de cacao		
	Pregătirea produselor proteice degresate și a făinurilor degresate			Pregătirea produselor proteice degresate și a făinurilor degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice degresate și făinuri degresate	30 mg/kg în produsele degresate de soia astfel cum sunt vândute către consumatorul final	
	Pregătirea germenilor de cereale degresate			Pregătirea germenilor de cereale degresate	5 mg/kg în germenii de cereale degresate		
	Pregătirea produselor proteice degresate și a făinurilor degresate	10 mg/kg în alimentul care conține produse proteice degresate și făinuri degresate	Acetat de metil	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai		
	30 mg/kg în produsele degresate de soia astfel cum sunt vândute către consumatorul final	Producerea zahărului pentru melase		1 mg/kg în zahăr			
Pregătirea germenilor de cereale degresate	5 mg/kg în germenii de cereale degresate		Etilmetilicetonă (2)	Fracționarea grăsimilor și uleiurilor	5 mg/kg în grăsimi sau uleiuri		
				Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai		
			Diclorometan	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	2 mg/kg în cafeaua prăjită și 5 mg/kg în ceai		

Acetat de metil	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai	Metanol	Pentru toate utilizările	10 mg/kg		
	Producerea zahărului pentru melase	1 mg/kg în zahăr		Propanol-2	Pentru toate utilizările		
Etilmetilicetonă (2)	Fracționarea grăsimilor și uleiurilor	5 mg/kg în grăsimi sau uleiuri	Dimetileter	Preparat din produse proteice animale degresate, inclusiv gelatină (3)	0,009 mg/kg în produse proteice animale degresate, inclusiv gelatină		
	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	20 mg/kg în cafea sau ceai		Preparat de colagen (4) și derivați de colagen, cu excepția gelatinei	3 mg/kg în colagen și derivați de colagen, cu excepția gelatinei		
Diclorometan	Decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	2 mg/kg în cafeaua prăjită și 5 mg/kg în ceai	<p>Note:</p> <p>1) Hexanul este un produs comercial care constă în principal din hidrocarburi aciclice saturate cu șase atomi de carbon și distilare între 64 °C și 70 °C. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>2) Nivelul de n-hexan în solvent nu trebuie să depășească 50 mg/kg. Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.</p> <p>3) „Gelatină” înseamnă proteină naturală solubilă, sub formă gelatinoasă sau nu, obținută prin hidroliza parțială a colagenului produs din oase, piei prelucrate și neprelucrate, tendoane și sinovii de la animale, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.</p> <p>4) „Colagen” înseamnă produs pe bază de proteine, derivat din oase, piei prelucrate și neprelucrate și tendoane, în conformitate cu cerințele relevante din Hotărârea de Guvern nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală.</p>				
Metanol	Pentru toate utilizările	10 mg/kg					
Propanol-2	Pentru toate utilizările	10 mg/kg					
Dimetiler	Preparat din produse proteice	0,009 mg/kg în produse proteice					

	proteice animale degresate, inclusiv gelatină (3)	animale degresate, inclusiv gelatină			
	Preparat de colagen (4) și derivați de colagen, cu excepția gelatinei	3 mg/kg în colagen și derivați de colagen, cu excepția gelatinei			

**PARTEA III**

**Solvenți de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Limitele maxime de reziduuri din aliment, determinate de utilizarea solvenților de extracție la prepararea aromelor din materii aromatice naturale
Dietil eter	2 mg/kg
Hexan (1)	1 mg/kg
<b>▼M3</b>	
2-metiloxolan	1 mg/kg
<b>▼B</b>	
Ciclohexan	1 mg/kg
Acetat de metil	1 mg/kg

**3. Solvenții de extracție pentru care sunt specificate condițiile de utilizare**

Denumire	Limitele maxime de reziduuri din aliment, determinate de utilizarea solvenților de extracție la prepararea aromelor din materii aromatice naturale
Dietil eter	2 mg/kg
Hexan <sup>1)</sup>	1 mg/kg
Ciclohexan	1 mg/kg
Acetat de metil	1 mg/kg

**Compatibil**

Butan-1-ol	1 mg/kg
Butan-2-ol	1 mg/kg
Etilmetilce tonă <sup>(1)</sup>	1 mg/kg
Diclormeta n	0,02 mg/kg
Propanol-1	1 mg/kg
1,1,1,2- Tetrafluoro etan	0,02 mg/kg
<b>▼M1</b>	
Metanol	1,5 mg/kg
Propanol-2	1 mg/kg
<sup>(1)</sup> Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei.	

<b>Butan-1-ol</b>	<b>1 mg/kg</b>
<b>Butan-2-ol</b>	<b>1 mg/kg</b>
<b>Etilmetilcetona <sup>1)</sup></b>	<b>1 mg/kg</b>
<b>Diclorometan</b>	<b>0,02 mg/kg</b>
<b>Propanol-1</b>	<b>1 mg/kg</b>
<b>1,1,1,2-Tetrafluoroetan</b>	<b>0,02 mg/kg</b>
<b>Metanol</b>	<b>1,5 mg/kg</b>
<b>Propanol-2</b>	<b>1 mg/kg</b>
<b>Notă: <sup>1)</sup> Se interzice utilizarea combinată a hexanului și a etilmetilcetonei</b>	

<b>2-metiloxolan</b>	
<b>Numărul CAS</b>	<b>96-47-9</b>
<b>Test</b>	<b>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</b>

	<table border="1"> <tr> <td colspan="2"><b>Puritate</b></td> </tr> <tr> <td><b>Furan</b></td> <td>Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td><b>2-metilfuran</b></td> <td>Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td><b>Etanol</b></td> <td>Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> </table>	<b>Puritate</b>		<b>Furan</b>	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<b>2-metilfuran</b>	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<b>Etanol</b>	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)																						
<b>Puritate</b>																															
<b>Furan</b>	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<b>2-metilfuran</b>	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<b>Etanol</b>	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<p><i>PARTEA IV</i> <i>Criteria de puritate specifice pentru solvenții de extracție enumerați în anexa I</i></p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2"><b>2-metiloxolan</b></td> </tr> <tr> <td>Numărul CAS</td> <td>96-47-9</td> </tr> <tr> <td>Test</td> <td>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Puritate</b></td> </tr> <tr> <td>Furan</td> <td>Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td>2-metilfuran</td> <td>Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td>Etanol</td> <td>Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> </table>	<b>2-metiloxolan</b>		Numărul CAS	96-47-9	Test	Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată	<b>Puritate</b>		Furan	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)	2-metilfuran	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)	Etanol	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<p><b>4. Criterii de puritate specifice pentru solvenții de extracție enumerați în anexă</b></p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2"><b>2-metiloxolan</b></td> </tr> <tr> <td><b>Numărul CAS</b></td> <td>96-47-9</td> </tr> <tr> <td><b>Test</b></td> <td>Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><b>Puritate</b></td> </tr> <tr> <td><b>Furan</b></td> <td>Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td><b>2-metilfuran</b></td> <td>Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> <tr> <td><b>Etanol</b></td> <td>Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)</td> </tr> </table>	<b>2-metiloxolan</b>		<b>Numărul CAS</b>	96-47-9	<b>Test</b>	Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată	<b>Puritate</b>		<b>Furan</b>	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<b>2-metilfuran</b>	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<b>Etanol</b>	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)	<b>Compatibil</b>	
<b>2-metiloxolan</b>																															
Numărul CAS	96-47-9																														
Test	Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată																														
<b>Puritate</b>																															
Furan	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
2-metilfuran	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
Etanol	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<b>2-metiloxolan</b>																															
<b>Numărul CAS</b>	96-47-9																														
<b>Test</b>	Conținut nu mai mic de 99,9 % raportat la substanța uscată																														
<b>Puritate</b>																															
<b>Furan</b>	Nu mai mult de 50 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<b>2-metilfuran</b>	Nu mai mult de 500 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														
<b>Etanol</b>	Nu mai mult de 450 mg/kg (raportat la substanța uscată)																														

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii cu produse primare autorizate pentru arome de fum, destinate utilizării ca atare în sau pe alimente și/sau pentru producerea de arome de fum derivate, JO L 333, 12.12.2013, p. 54–67, CELEX: 32013R1321, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2067 al Comisiei din 31 iulie 2024.			
<b>2</b>	<b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect de Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea a Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, Anexa nr.2			
<b>3</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică			
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> 09.02.2026			
	<b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b>	<b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b>	<b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b>	<b>Observații</b> <b>9</b>
	<i>Articolul 1</i> Lista de produse primare de arome de fum autorizate în Uniune, toate celelalte fiind excluse, în vederea utilizării în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate, astfel cum se prevede la articolul 6 din Regulamentul (CE) nr. 2065/2003, este prezentată în anexa la prezentul regulament.	11. Lista produselor primare de arome de fum permise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.2.	<b>Compatibil</b>	
	<i>Articolul 2</i> Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> . Lista de arome de fum autorizate intră în vigoare la 1 ianuarie 2014. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
	<i>ANEXĂ</i> <b>Lista Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</b> <b>Lista Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</b>	Anexa nr.2 la Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire listei de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate	<b>Compatibil</b>	

<p><i>Nota 1:</i> Nivelurile maxime se referă la nivelurile prezente în sau pe alimente, în forma în care sunt comercializate. Prin derogare de la acest principiu, pentru produse alimentare deshidratate și/sau concentrate ce trebuie reconstituite, nivelurile maxime se aplică produselor alimentare în forma reconstituită conform instrucțiunilor de pe etichetă, ținând seama de factorul de diluare minimă. În cazul în care produsele primare sunt utilizate în producția de arome de fum derivate, nivelurile maxime se ajustează în consecință.</p> <p><i>Nota 2:</i> Atunci când aromele de fum se folosesc în combinație în sau pe produsele alimentare, nivelurile individuale se reduc proporțional.</p> <p><i>Nota 3:</i> În cazul în care aromele de fum sunt autorizate pentru a fi utilizate în carnea prelucrată (categoria de alimente 8.2) sau în pește și produse pescărești prelucrate (categoria de alimente 9.2) și aceste alimente sunt afumate în camera de afumare prin expunere la fum regenerat prin utilizarea acestor arome de fum permise, utilizarea trebuie să fie în conformitate cu bunele practici de fabricație.</p> <p><i>Nota 4:</i> Prezența unei arome de fum este permisă:</p> <p>(a) într-un aliment compus, altul decât cele prevăzute în anexă, în cazul în care produsul primar este permis în unul dintre ingredientele alimentului compus;</p> <p>(b) într-un aliment destinat exclusiv preparării unui aliment compus, cu condiția ca acesta din urmă să fie în conformitate cu prezentul regulament.</p> <p>Acestea nu se aplică preparatelor pentru sugari, preparatelor de continuare, alimentelor prelucrate pe bază de cereale și alimentelor pentru copii mici și alimentelor dietetice pentru scopuri medicale speciale destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, astfel cum sunt menționate în Directiva 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 mai 2009 privind produsele alimentare cu destinație nutrițională specială <sup>(1)</sup>.</p>	<p style="text-align: center;"><b>Anexa nr.2</b> <b>la Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire listei de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</b></p> <p>Lista națională de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</p> <p>1. Nivelurile maxime se referă la nivelurile prezente în sau pe alimente, în forma în care sînt comercializate. Prin derogare de la acest principiu, pentru produse alimentare deshidratate și/sau concentrate ce trebuie reconstituite, nivelurile maxime se aplică produselor alimentare în forma reconstituită conform instrucțiunilor de pe etichetă, ținînd seama de factorul de diluare minimă. În cazul în care produsele primare sînt utilizate în producția de arome de fum derivate, nivelurile maxime se ajustează în consecință.</p> <p>2. Atunci cînd aromele de fum se folosesc în combinație în sau pe produsele alimentare, nivelurile individuale se reduc proporțional.</p> <p>3. În cazul în care aromele de fum sînt autorizate pentru a fi utilizate în carnea prelucrată sau în pește și produse pescărești prelucrate și aceste alimente sînt afumate în camera de afumare prin expunere la fum regenerat prin utilizarea acestor arome de fum permise, utilizarea trebuie să fie în conformitate cu bunele practici de fabricație.</p> <p>4. Prezența unei arome de fum este permisă:</p> <p>1) într-un aliment compus, altul decît cele prevăzute în anexă, în cazul în care produsul primar este permis în unul dintre ingredientele alimentului compus;</p> <p>2) într-un aliment destinat exclusiv preparării unui aliment compus, cu condiția ca acesta din urmă să fie în conformitate cu prezentul Regulament.</p> <p>Acestea nu se aplică preparatelor pentru sugari, preparatelor de continuare, alimentelor prelucrate pe bază de cereale și alimentelor pentru copii mici și alimentelor dietetice pentru scopuri medicale speciale destinate</p>		
--	--	--	--

	<p>sugarilor și copiilor de vîrstă mică, astfel cum sînt menționate în anexa nr. 1 la Hotărîrea Guvernului nr.179/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vîrstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutății.</p>		
<p>1) Produsele alimentare care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 care respectă dispozițiile prevăzute pentru respectivele produse primare de arome de fum din lista Uniunii înainte de 21 august 2024 pot continua să fie introduse pe piață și să rămână pe piață până la data durabilității minimale sau până la data-limită de consum dacă sunt introduse pe piață înainte de următoarele date:  ( 1 iulie 2029 pentru categoriile de produse alimentare 1.7 a (Brînză și brînzeturi), 8 (Carne), 9.2 (Pește și produse de ) pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște), 9.3 (Icre) și subcategoriile corespunzătoare acestora;  (b 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse ) alimentare.</p> <p>(2) Preparatele care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 și care nu sunt destinate consumului ca atare pot fi introduse pe piață până la 1 iulie 2029 pentru a fi utilizate în categoriile de produse alimentare enumerate la alineatul (1) litera (a) și până la 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.</p>	<p><b>17. Produsele alimentare care conțin produse primare de arome de fum SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 , care respectă dispozițiile aplicabile respectivelor produse primare de arome de fum prevăzute în anexa nr. 2 înainte de 21 august 2024 pot continua să fie introduse pe piață și să rămână pe piață până la data durabilității minimale sau până la data-limită de consum dacă sunt introduse pe piață pe piață înainte de:</b></p> <p><b>17.1. 1 iulie 2029 pentru categoriile de produse alimentare 1.7 (Brînză și brînzeturi), 8 (Carne), 9.2 (Pește și produse de pescărie prelucrate, inclusiv crustacee și moluște), 9.3 (Icre) și subcategoriile corespunzătoare acestora;</b></p> <p><b>17.2. 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.</b></p> <p><b>18. Preparatele care conțin produse primare de arome de fum SF-001 SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 sau SF-009 și care nu sunt destinate consumului ca atare pot fi introduse pe piață până la 1 iulie 2029 pentru a fi utilizate în categoriile de produse alimentare enumerate la sbpct. 17.1. și până la 1 iulie 2026 pentru toate celelalte categorii de produse alimentare.</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	<p>Prevederi incluse în contextul ultimei modificări a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 care s-a efectuat prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2067 al Comisiei din 31 iulie 2024 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 în ceea ce privește eliminarea rubricilor SF-001-SF-010 din lista Uniunii cu produse primare de arome de fum autorizate</p>

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> 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, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 119 din 5 mai 2023, CELEX: 32023R0915, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1891 din 17 septembrie 2025.		
<b>2</b>	<b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect hotărârii de Guvern cu privire la modificarea a Hotărârii Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare.		
<b>3</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil		
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică		
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>		
	<b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b>	<b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b>	<b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b>
		1. Prezentul Regulament definește cadru juridic de reglementare a nivelurilor maxime de contaminați în produsele alimentare, stabilește responsabilitățile autorităților competente și ale operatorilor economici din domeniu alimentar și hranei pentru animale, procedurile de control pentru a asigura conformitatea cu nivelurile maxime stabilite, în scopul asigurării unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.	<b>Prevedere națională</b>
	<b>Definiții</b> <i>Articolul 1</i> În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții: (a) „produse alimentare” înseamnă produse alimentare astfel cum sunt definite la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ( <sup>1</sup> );  (b) „operator în sectorul alimentar” înseamnă operator din sectorul alimentar astfel cum este definit la articolul 3 punctul 3 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	4. În sensul prezentului Regulament, se utilizează noțiunile definite în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare, precum și următoarea noțiune: <i>consumator final</i> - ultimul consumator al unui produs alimentar care nu folosește produsul ca parte a unei operații sau activități din domeniul de activitate al unei întreprinderi cu profil alimentar.	<b>Compatibil</b>

<p>(c) „introducere pe piață” înseamnă introducere pe piață astfel cum este definită la articolul 3 punctul 8 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;</p> <p>(d) „consumator final” înseamnă consumator final astfel cum este definit la articolul 3 punctul 18 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;</p> <p>(e) „prelucrare” înseamnă prelucrare astfel cum este definită la articolul 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ( <sup>2</sup> );</p> <p>(f) „produse neprelucrate” înseamnă produse neprelucrate astfel cum sunt definite la articolul 2 alineatul (1) litera (n) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004; și</p> <p>(g) „produse prelucrate” înseamnă produse prelucrate astfel cum sunt definite la articolul 2 alineatul (1) litera (o) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004.</p>			
<p><i>Articolul 2</i>  <b>Norme generale</b>  (1) Produsele alimentare enumerate în anexa I nu se introduc pe piață și nu se utilizează ca materii prime sau ca ingrediente în produse alimentare în cazul în care conțin un contaminant la un nivel care depășește nivelul maxim prevăzut în anexa I.  (2) Produsele alimentare care respectă nivelurile maxime prevăzute în anexa I nu se amestecă cu produse alimentare care depășesc aceste niveluri maxime.  (3) Nivelurile maxime prevăzute în anexa I se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse pe piață și părții comestibile a produselor alimentare respective, cu excepția cazului în care se prevede altfel în anexa respectivă.  (4) În sistemele în care producția și prelucrarea cerealelor sunt integrate astfel încât toate loturile primite să fie curățate, sortate și prelucrate în aceeași unitate, nivelurile maxime se aplică cerealelor neprelucrate din lanțul de producție în etapa anterioară prelucrării primare.</p>	<p>27. Produsele alimentare enumerate în Listă nu se introduc pe piață și nu se utilizează ca materii prime sau ca ingrediente în produse alimentare în cazul în care conțin un contaminant la un nivel care depășește nivelul maxim prevăzut în Listă.</p> <p>28. Produsele alimentare care respectă nivelurile maxime prevăzute în Listă nu se amestecă cu produse alimentare care depășesc aceste niveluri maxime.</p> <p>29. Nivelurile maxime prevăzute în Listă se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse părții comestibile a produselor alimentare respective, cu excepția cazului în care se prevede altfel în anexa respectivă</p> <p>30. În sistemele în care producția și prelucrarea cerealelor sunt integrate astfel încât toate loturile primite să fie curățate, sortate și prelucrate în aceeași unitate, nivelurile maxime se aplică cerealelor neprelucrate din lanțul de producție în etapa anterioară prelucrării primare.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p><i>Articolul 3</i>  <b>Produse alimentare uscate, diluate, prelucrate și compuse</b>  (1) În cazul în care în anexa I nu sunt prevăzute niveluri maxime specifice la nivelul Uniunii pentru produsele alimentare care sunt uscate, diluate, prelucrate sau compuse (adică compuse din mai multe ingrediente), se iau în considerare următoarele aspecte atunci când se aplică</p>	<p style="text-align: center;"><b>II. PREVEDERI SPECIFICE PENTRU  PRODUSE ALIMENTARE USCATE,  DILUATE, PRELUCRATE ȘI COMPUSE</b></p> <p>5. În cazul în care în Listă nu sunt prevăzute niveluri maxime specifice pentru alimentele uscate, diluate, prelucrate sau compuse (alcătuite din mai multe ingrediente), atunci în aplicarea nivelurilor</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>respectivelor produse alimentare nivelurile maxime prevăzute în anexa I:</p> <p>(a) modificarea concentrației contaminantului cauzată de procese de uscare sau diluare;</p> <p>(b) modificarea concentrației contaminantului prin prelucrare;</p> <p>(c) proporțiile relative ale ingredientelor în produs;</p> <p>(d) limita analitică a cuantificării.</p>	<p>maxime pentru aceste produse alimentare, se iau în considerare următoarele aspecte:</p> <p>1) modificarea concentrației contaminantului cauzată de procese de uscare sau diluare;</p> <p>2) modificarea concentrației contaminantului prin prelucrare;</p> <p>3) proporțiile relative ale ingredientelor în produs;</p> <p>4) limita analitică a cuantificării.</p>		
<p>(2) În cazul în care autoritatea competentă efectuează un control oficial, operatorul din sectorul alimentar pune la dispoziție și justifică factorii specifici de concentrație, diluție sau prelucrare pentru operațiunile de uscare, diluare sau prelucrare în cauză sau factorii specifici de concentrație, diluție sau prelucrare pentru produsele alimentare uscate, diluate, prelucrate sau compuse în cauză, precum și proporția ingredientelor pentru operațiunile de amestecare în cauză.</p>	<p>6. În cazul în care Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor efectuează controale oficiale conform Legii nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor și Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat, operatorul din domeniul alimentar pune la dispoziție și justifică factorii specifici de concentrație, diluție sau prelucrare pentru operațiunile de uscare, diluare sau prelucrare în cauză sau factorii specifici de concentrație, diluție sau prelucrare pentru produsele alimentare uscate, diluate, prelucrate sau compuse în cauză, precum și proporția ingredientelor pentru operațiunile de amestecare în cauză.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>În cazul în care operatorul din sectorul alimentar nu pune la dispoziție factorul de concentrație, de diluție sau de prelucrare necesar sau în cazul în care autoritatea competentă consideră că factorul respectiv este necorespunzător, având în vedere justificarea prezentată, autoritatea competentă definește ea însăși respectivul factor, pe baza informațiilor disponibile și în scopul asigurării unui nivel maxim de protecție a sănătății umane</p>	<p>7. În cazul în care operatorul din domeniul alimentar nu pune la dispoziție factorul de concentrație, de diluție sau de prelucrare necesar sau în cazul în care ANSA consideră că factorul respectiv este necorespunzător, având în vedere justificarea prezentată, definește respectivul factor, în baza informațiilor disponibile și în scopul asigurării unui nivel maxim de protecție a sănătății umane.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(3) În cazul în care în anexa I nu sunt prevăzute niveluri maxime specifice la nivelul Uniunii pentru produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, statele membre pot stabili niveluri maxime mai stricte pentru aceste produse alimentare.</p>	<p>7<sup>1</sup>. În cazul în care în Listă nu sunt prevăzute niveluri maxime specifice pentru produsele alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, Ministerul Sănătății poate stabili niveluri maxime mai stricte pentru aceste produse alimentare.</p>	<b>Compatibil</b>	<p>În conformitate cu art.13 alin. (4) din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor</p>
<p><i>Articolul 4</i> <b>Interdicția de detoxificare</b></p>	<p><b>VII. Interdicții de utilizare, amestecare și detoxificare</b></p>	<b>Compatibil</b>	

<p>Produsele alimentare care conțin contaminanți enumerați în anexa I nu se detoxifică în mod deliberat prin tratamente chimice.</p>	<p>31. Se interzice detoxifierea în mod deliberat prin tratamente chimice a produselor alimentare care conțin contaminanți enumerați în Listă.</p>		
<p><i>Articolul 5</i>  <b>Produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare</b>  (1) În cazul în care în anexa I este prevăzut un nivel maxim pentru un contaminant, în special în ceea ce privește produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare, respectivele produse alimentare pot fi introduse pe piață cu condiția ca:  (a) să nu fie introduse pe piață pentru consumatorul final sau să nu fie utilizate ca ingrediente alimentare;  (b) să respecte nivelul maxim prevăzut în anexa I pentru contaminantul în cauză în respectivele produse alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare; și  (c) să fie etichetate și marcate în conformitate cu alineatul (2).</p>	<p><b>III. PREVEDERI SPECIFICE PENTRU PRODUSELE ALIMENTARE DESTINATE SORTĂRII SAU TRATAMENTULUI FIZIC ÎNAINTE DE INTRODUCEREA PE PIAȚĂ</b>  8. În cazul în care în Listă este prevăzut un nivel maxim pentru un contaminant, în special în ceea ce privește produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare, respectivele produse alimentare pot fi introduse pe piață cu condiția ca:  1) să nu fie introduse pe piață pentru consumatorul final sau să nu fie utilizate ca ingrediente alimentare;  2) să respecte nivelul maxim prevăzut în Listă pentru contaminantul în cauză în respectivele produse alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare;  3) să fie etichetate și marcate în conformitate cu punctul 9.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(2) Pe eticheta fiecărui ambalaj în parte și în documentele originale de însoțire ale produselor alimentare menționate la alineatul (1) litera (c) se indică în mod clar utilizarea lor preconizată și se menționează următoarele informații: „Produsul se supune sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii contaminării cu [denumirea contaminantului (contaminanților)] înainte de a fi introdus pe piață pentru consumatorul final sau de a fi utilizat ca ingredient alimentar”.</p>	<p>9. Pe eticheta fiecărui ambalaj în parte și în documentele originale de însoțire ale produselor alimentare menționate la punctul 8 subpunctul 3) se indică în mod clar utilizarea lor preconizată și se menționează următoarele informații: „Produsul se supune sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii contaminării cu [denumirea contaminantului (contaminanților)] înainte de a fi introdus pe piață pentru consumatorul final sau de a fi utilizat ca ingredient alimentar”.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>Codul de identificare a transportului/lotului se inscripționează în mod indelebil pe fiecare ambalaj în parte al transportului și în documentul original de însoțire.</p>	<p>10. Codul de identificare a transportului/lotului se inscripționează în mod indelebil pe fiecare ambalaj în parte al transportului și în documentul original de însoțire.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>(3) Produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii nivelurilor de contaminare nu se amestecă în prealabil cu produse alimentare introduse pe piață pentru consumatorul final sau cu produse alimentare destinate utilizării ca ingrediente alimentare.</p>	<p>11. Produsele alimentare care urmează să fie supuse sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii nivelurilor de contaminare nu se amestecă în prealabil cu produse alimentare introduse pe piață pentru consumatorul final sau cu produse alimentare destinate utilizării ca ingrediente alimentare.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(4) Produsele alimentare care au fost supuse sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii nivelurilor de contaminare pot fi introduse pe piață cu condiția ca nivelurile maxime prevăzute în anexa I pentru produsele alimentare introduse pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare să nu fie depășite și ca tratamentul utilizat să nu fi condus la prezența altor reziduuri nocive.</p>	<p>12. Produsele alimentare care au fost supuse sortării sau altui tratament fizic în scopul reducerii nivelurilor de contaminare pot fi introduse pe piață cu condiția ca nivelurile maxime prevăzute în anexa nr. 1 pentru produsele alimentare introduse pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingrediente alimentare să nu fie depășite și ca tratamentul utilizat să nu determine apariția altor reziduuri nocive.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p><i>Articolul 6</i>  <b>Dispoziții privind etichetarea pentru alune de pământ (arahide), alte semințe oleaginoase, produse derivate din acestea și cereale</b>  (1) Pe eticheta fiecărui ambalaj în parte și în documentul original de însoțire al alunelor de pământ (arahidelor), al altor semințe oleaginoase, al produselor derivate din acestea și al cerealelor se indică în mod clar utilizarea preconizată.</p>	<p><b>IV. DISPOZIȚII PRIVIND ETICHETAREA PENTRU ALUNE DE PĂMÂNT (ARAHIDE), ALTE SEMINȚE OLEAGINOASE, PRODUSE DERIVATE DIN ACESTEA ȘI CEREALE</b>  13. Pe eticheta fiecărui ambalaj în parte și în documentul original de însoțire al alunelor de pământ (arahidelor), al altor semințe oleaginoase, al produselor derivate din acestea și al cerealelor se indică în mod clar utilizarea preconizată.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>Codul de identificare a transportului/lotului se inscripționează în mod indelebil pe fiecare ambalaj în parte al transportului și în documentul original de însoțire. Domeniul de activitate al destinatarului transportului menționat în documentul de însoțire trebuie să fie compatibil cu utilizarea preconizată.</p>	<p>14. Codul de identificare a transportului/lotului este aplicat în mod indelebil pe fiecare ambalaj în parte al transportului și în documentul original de însoțire. Domeniul de activitate al destinatarului transportului menționat în documentul de însoțire trebuie să fie compatibil cu utilizarea preconizată.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(2) În absența unor informații clare care să specifice că utilizarea preconizată nu este introducerea pe piață ca produse alimentare, nivelurile maxime prevăzute în anexa I se aplică tuturor alunelor de pământ (arahide), altor semințelor oleaginoase, produselor derivate din acestea și cerealelor introduse pe piață</p>	<p>15. În absența unor informații clare care specifică că utilizarea preconizată nu este introducerea pe piață ca produse alimentare, nivelurile maxime prevăzute în Listă se aplică tuturor alunelor de pământ (arahide), altor semințelor oleaginoase, produselor derivate din acestea și cerealelor introduse pe piață.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(3) Excepția de la aplicarea nivelurilor maxime prevăzute în anexa I a alunelor de pământ (arahidelor) și a altor semințe oleaginoase destinate zdrobirii se aplică numai transporturilor care:</p>	<p>16. Excepție de la aplicarea nivelurilor prevăzute în Listă pentru alunele de pământ (arahidelor) și alte semințe oleaginoase destinate zdrobirii este valabilă doar pentru transporturile care:</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>(a) sunt etichetate clar în sensul utilizării preconizate;</p> <p>(b) poartă pe eticheta fiecărui ambalaj individual și în documentul original de însoțire următoarea informație: „Produs care urmează să fie zdrobit în vederea fabricării de ulei vegetal rafinat”; și</p> <p>(c) a căror destinație finală este o unitate de zdrobire.</p>	<p>1) sunt etichetate clar în sensul utilizării preconizate;</p> <p>2) poartă pe eticheta fiecărui ambalaj individual și în documentul original de însoțire următoarea informație: „Produs care urmează să fie zdrobit în vederea fabricării de ulei vegetal rafinat”;</p> <p>3) a căror destinație finală este o unitate de zdrobire.</p>		
<p><i>Articolul 7</i></p> <p><b>Derogări de la articolul 2</b></p> <p>(1) Prin derogare de la articolul 2, Letonia, Finlanda și Suedia pot autoriza introducerea pe piețele lor interne respective pentru consumatorul final, în limitele cotelor lor anuale prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 1380/2013 al Parlamentului European și al Consiliului (<sup>3</sup>), a somonului sălbatic capturat (<i>Salmo salar</i>) și a produselor derivate din acesta, provenite din zona baltică, cu niveluri de dioxine și/sau de DL-PCB-uri și/sau de NDL-PCB-uri mai mari decât cele prevăzute la punctul 4.1.5 din anexa I, cu condiția:</p> <p>(a) să existe un sistem care să asigure completa informare a consumatorilor finali cu privire la recomandările nutriționale naționale referitoare la restricțiile impuse consumului de somon sălbatic capturat provenind din zona baltică și de produse derivate din acesta de către categorii identificate de populație vulnerabilă în scopul evitării eventualelor riscuri pentru sănătate;</p> <p>(b) Letonia, Finlanda și Suedia să continue să pună în aplicare măsurile necesare pentru a asigura faptul că somonul sălbatic capturat și produsele derivate din acesta care nu respectă dispozițiile menționate la punctul 4.1.5 din anexa I nu se introduc pe piață în alte state membre;</p> <p>(c) Letonia, Finlanda și Suedia să raporteze anual Comisiei măsurile luate pentru informarea eficientă a consumatorilor finali cu privire la recomandările nutriționale și pentru a asigura faptul că somonul sălbatic capturat și produsele derivate din acesta care nu respectă nivelurile maxime nu se comercializează în alte state membre și să furnizeze dovezi ale eficacității măsurilor respective.</p> <p>(2) Prin derogare de la articolul 2, Finlanda și Suedia pot autoriza introducerea pe piețele lor interne respective, în limitele cotelor lor anuale prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 1380/2013, a heringului baltic sălbatic capturat cu o lungime de peste 17 cm (<i>Clupea harengus membras</i>), a</p>	<p>32. Se interzice introducerea pe piață a produselor din pește care depășesc nivelurile maxime de contaminanți enumerați în Listă.</p>	<p><b>compatibil</b></p>	

păstrăvului de lac sălbatic capturat (*Salvelinus* spp.), a chișcarului de râu sălbatic capturat (*Lampetra fluviatilis*) și a păstrăvului de mare sălbatic capturat (*Salmo trutta*) și a produselor derivate din ei, care provin din zona baltică, cu niveluri de dioxine și/sau de DL-PCB-uri și/sau de NDL-PCB-uri mai mari decât cele prevăzute la punctul 4.1.5 din anexa I, cu condiția:

(a) să existe un sistem care să asigure deplina informare a consumatorilor finali cu privire la recomandările nutriționale referitoare la restricțiile impuse consumului de hering baltic sălbatic capturat cu o lungime de peste 17 cm, de păstrăv de lac sălbatic capturat, de chișcar de râu sălbatic capturat și de păstrăv de mare sălbatic capturat, precum și de produse derivate din ei, pentru categoriile de populație vulnerabile identificate, în scopul evitării eventualelor riscuri pentru sănătate;

(b) ca Finlanda și Suedia să continue să pună în aplicare măsurile necesare pentru a asigura faptul că heringul baltic sălbatic capturat cu o lungime de peste 17 cm, păstrăvul de lac sălbatic capturat, chișcarul de râu sălbatic capturat și păstrăvul de mare sălbatic capturat, precum și produsele derivate din ei, care nu respectă dispozițiile prevăzute la punctul 4.1.5 din anexa I nu se introduc pe piață în alte state membre;

(c) ca Finlanda și Suedia să raporteze anual Comisiei măsurile luate pentru informarea eficientă a categoriilor de populație vulnerabile identificate cu privire la recomandările nutriționale și pentru a asigura faptul că peștele și produsele derivate din pește care nu respectă nivelurile maxime nu se comercializează în alte state membre și să furnizeze dovezi ale eficacității măsurilor respective.

(3) Prin derogare de la articolul 2, următoarele state membre pot autoriza introducerea pe piețele lor interne respective pentru consumatorul final a următoarelor tipuri de carne afumată și de produse din carne afumate, supuse afumării în mod tradițional pe teritoriul lor și având niveluri de HAP-uri mai mari decât cele prevăzute la punctul 5.1.6 din anexa I, cu condiția ca respectivele produse să nu conțină o cantitate mai mare de 5,0 μg/kg pentru benzo(a)piren și de 30,0 μg/kg pentru suma dintre benzo(a)piren, benzo(a)antracen, benzo(b)fluoranten și crisen:

(a) Irlanda, Croația, Cipru, Spania, Polonia și Portugalia: carne afumată și produse din carne afumate în mod tradițional;

<p>(b) Letonia: carne de porc afumată în mod tradițional, carne de pui afumată la cald, cârnați afumați la cald și carne de vânat afumată la cald;</p> <p>(c) Slovacia: carne sărată afumată în mod tradițional, șuncă afumată în mod tradițional, cârnați afumați în mod tradițional (klobása), unde „afumat în mod tradițional” înseamnă producerea de fum prin arderea lemnului (bușteni, rumeguș de lemn, așchii de lemn) într-o afumătoare;</p> <p>(d) Finlanda: carne afumată și produse din carne afumate la cald în mod tradițional;</p> <p>(e) Suedia: carne afumată și produse din carne afumate cu ajutorul lemnului incandescent sau al altor materii vegetale. Statele membre respective și operatorii din sectorul alimentar în cauză monitorizează în continuare prezența HAP-urilor în carnea afumată și în produsele din carne afumate în mod tradițional menționate la primul paragraf și asigură faptul că bunele practici de afumare sunt aplicate acolo unde este posibil, fără a se pierde caracteristicile organoleptice tipice ale acestor produse.</p> <p>(4) Prin derogare de la articolul 2, următoarele state membre pot autoriza introducerea pe piețele lor interne respective pentru consumatorul final a următoarelor tipuri de pește afumat și de produse pescărești afumate, supuse afumării în mod tradițional pe teritoriul lor și având niveluri de HAP-uri mai mari decât cele prevăzute la punctul 5.1.7 din anexa I, cu condiția ca respectivele produse afumate să nu aibă o concentrație mai mare de 5,0 μg/kg pentru benzo(a)piren și de 30,0 μg/kg pentru suma dintre benzo(a)piren, benz(a)antracen, benzo(b)fluoranten și crisen:</p> <p>(a) Letonia: pește afumat la cald în mod tradițional;</p> <p>(b) Finlanda: pești mici și produse pescărești fabricate din pești mici, afumați/afumate la cald prin metodă tradițională;</p> <p>(c) Suedia: pește afumat și produse pescărești afumate cu ajutorul lemnului incandescent sau al altor materii vegetale. Statele membre respective și operatorii din sectorul alimentar în cauză monitorizează în continuare prezența HAP-urilor în peștele afumat și în produsele pescărești afumate în mod tradițional menționate la primul paragraf și asigură faptul că bunele practici de afumare sunt aplicate acolo unde este posibil, fără a se pierde caracteristicile organoleptice tipice ale acestor produse.</p>			
<p><i>Articolul 8</i> <b>Monitorizare și raportare</b></p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</p>

<p>(1) Statele membre și părțile interesate comunică Comisiei, până la 1 iulie 2023, rezultatele investigațiilor efectuate și progresele înregistrate în ceea ce privește aplicarea măsurilor de prevenire pentru evitarea contaminării cu scleroții ergotului și cu alcaloizii ergotului a secarei și a produselor rezultate din măcinarea secarei și cu alcaloizii ergotului a produselor rezultate din măcinarea boabelor de orz, grâu, alac și ovăz.</p> <p>Statele membre și părțile interesate raportează anual Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară („autoritatea”) datele privind incidența scleroțiilor ergotului și a alcaloizilor ergotului în secară și în produsele rezultate din măcinarea secarei și datele privind incidența alcaloizilor ergotului în produsele rezultate din măcinarea boabelor de orz, grâu, alac și ovăz.</p> <p>(2) Statele membre comunică Comisiei, la cerere, investigațiile efectuate și sursele relevante identificate în urma recomandărilor Comisiei pentru monitorizarea prezenței contaminanților în produsele alimentare, precum și progresele înregistrate în ceea ce privește aplicarea măsurilor de prevenire pentru evitarea contaminării.</p> <p>(3) Statele membre raportează autorității datele colectate privind incidența altor contaminanți decât cei menționați la alineatul (1). Operatorii din sectorul alimentar și alte părți interesate pot transmite autorității respectivele date privind incidența.</p> <p>(4) Statele membre, operatorii din sectorul alimentar și alte părți interesate furnizează autorității datele privind incidența în conformitate cu cerințele de raportare ale autorității.</p>			
	<p><b>X. Responsabilitatea autorităților</b></p> <p>33. ANSA elaborează programe de monitorizare și supraveghere în conformitate cu prevederile articolului 7, alin. (1), lit. d) din Legea nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor.</p> <p><b>33<sup>1</sup> Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a unor contaminanți din produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru</b></p>	<p><b>Prevederi naționale</b></p>	

	<p><b>evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.</b></p> <p>34. Produsele alimentare și hrana pentru animale depistate neconforme prezentului Regulament și nivelurilor maxime aprobate, sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de către ANSA în conformitate cu Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.</p> <p>35. ANSA informează consumatorii, în mod deschis și transparent, despre fiecare caz de depistare a produselor alimentare cu depășiri ale valorilor maxime de contaminanți care sunt introduse pe piață.</p> <p>36. Agenția Națională pentru Sănătate Publică exercită următoarele atribuții din perspectiva sănătății publice:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) evaluează și comunică riscurile pentru sănătate la care sunt supuși consumatorii din cauza contaminațiilor din produsele alimentare;</li> <li>2) elaborează și publică recomandări pentru populație, despre modul de consum responsabil și precauții de siguranță pentru a minimaliza expunerea la produse alimentare care conțin contaminanți.</li> </ol> <p>37. În cazurile depășirii nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și hrană pentru animale, în vederea protejării sănătății consumatorilor, se aplică măsurile de urgență conform prevederilor art. 28 din Legea nr. 306/2006 privind siguranța alimentelor.</p> <p>38. Anexele nr.1 și nr. 2 vor fi actualizate în conformitate cu legislația RM ținând cont de modificările operate la nivel UE.</p>		
<p><i>Articolul 9</i>  <b>Abrogare</b>  Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 se abrogă.  Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament și se interpretează în conformitate cu tabelul de corespondență din anexa II.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
<p><i>Articolul 10</i>  <b>Măsuri tranzitorii</b></p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	

<p>(1) Produsele alimentare introduse pe piață în mod legal înainte de datele menționate la literele (a)-(k) pot rămâne pe piață până la data durabilității lor minimale sau până la data lor-limită de consum:</p> <p>(a) 19 septembrie 2021, în ceea ce privește nivelurile maxime de alcaloizi tropanici în produsele alimentare ușor masticabile și ingerabile destinate copiilor de vârstă mică și în produsele alimentare pe bază de cereale prelucrate destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, care conțin porumb sau produse derivate din acesta, prevăzute la punctul 2.2.1 din anexa I;</p> <p>(b) 1 ianuarie 2022, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru scleroții ergotului și alcaloizii ergotului prevăzute la punctul 1.8 din anexa I;</p> <p>(c) 3 mai 2022, în ceea ce privește nivelurile maxime de mercur prevăzute la punctul 3.3 din anexa I;</p> <p>(d) 1 iulie 2022, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru alcaloizii din opiu prevăzute la punctul 2.5 din anexa I;</p> <p>(e) 1 septembrie 2022, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru alcaloizii tropanici, prevăzute la punctele 2.2.2-2.2.9 din anexa I;</p> <p>(f) 1 ianuarie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime de ochratoxină A, prevăzute la punctul 1.2 din anexa I;</p> <p>(g) 1 ianuarie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru acid cianhidric prevăzute la punctul 2.3 din anexa I;</p> <p>(h) 1 ianuarie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru suma dintre <math>\Delta^9</math>-THC și <math>\Delta^9</math>-THCA, prevăzute la punctul 2.6 din anexa I;</p> <p>(i) 1 ianuarie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru suma dioxinelor și pentru suma dintre dioxine și DL-PCB-uri prevăzute la punctele 4.1.1, 4.1.2, 4.1.11 și 4.1.12 din anexa I;</p> <p>(j) 1 ianuarie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime pentru suma substanțelor perfluoroalchilate prevăzute la punctul 4.2 din anexa I;</p> <p>(k) 26 martie 2023, în ceea ce privește nivelurile maxime de arsen prevăzute la punctul 3.4 din anexa I.</p> <p>(2) Produsele alimentare introduse pe piață în mod legal înainte de 1 iulie 2022 pot rămâne pe piață până la 31 decembrie 2023 din perspectiva nivelurilor maxime pentru alcaloizii pirolizidinici prevăzute la punctul 2.4 din anexa I.</p>			
---	--	--	--

(3) Sarcina prezentării dovezii privind data la care produsele au fost introduse pe piață în mod legal îi revine operatorului din sectorul alimentar.			
<p><i>Articolul 11</i>  <b>Intrare în vigoare</b>  Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>.  Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
<p><i>ANEXA I</i>  <b>Niveluri maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare <sup>(1)</sup></b></p>	<b>I. Niveluri maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare</b>	<b>Compatibil</b>	Prin modificarea Hotărârii Guvernului 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare, anexa va fi preluată prin ordin al ministrului sănătății.

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și a Consiliului din 20 decembrie 2006 privind adăugarea de vitamine și minerale și de anumite alte substanțe la alimente , <i>JO L 404, 30.12.2006, p. 26-38</i> , CELEX: 32006R1925, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/2224 al Comisiei din 5 noiembrie 2025		
<b>2</b>	<b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect de hotărâre a Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului <u>nr. 899/2017</u> privind aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și al anumitor alte substanțe în produsele alimentare.		
<b>3</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil		
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, consultant principal, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică		
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>		
	<b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b>	<b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b>	<b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b>
	CAPITOLUL I OBIECTIV, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII  Articolul 1 Obiectivul și domeniul de aplicare  (1) Prezentul regulament armonizează dispozițiile stabilite de actele cu putere de lege sau actele administrative din statele membre, referitoare la adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip la produsele alimentare, în scopul asigurării funcționării eficiente a pieței interne concomitent cu asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.	CAPITOLUL I Dispoziții generale  2. Prezentul Regulament stabilește cadrul normativ privind adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare, precum și utilizarea anumitor substanțe de alt tip în scopul asigurării funcționării eficiente a pieței interne, inclusiv cu asigurarea unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.	<b>Compatibil</b>
	(2) Dispozițiile prezentului regulament referitoare la vitamine și minerale nu se aplică suplimentelor alimentare reglementate de Directiva 2002/46/CE.	3. Dispozițiile prezentului Regulament referitoare la vitamine și minerale nu se aplică suplimentelor alimentare reglementate de Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 538/2009.	<b>Compatibil</b>
			<b>Observații</b> <b>9</b>

<p>(3) Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor speciale prevăzute de legislația comunitară referitoare la:</p> <p>(a) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;</p> <p>(b) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi;</p> <p>(c) produsele alimentare modificate genetic;</p> <p>(d) aditivii alimentari și aromele alimentare;</p> <p>(e) practicile și tratamentele oenologice autorizate</p>	<p>4. Prezentul Regulament se aplică fără a aduce atingere prevederilor speciale stipulate de legislația națională referitoare la:</p> <p>1) produsele alimentare destinate unor utilizări nutriționale speciale și, în absența unor dispoziții speciale, cerințele cu privire la compoziția acestor produse devenite necesare datorită nevoilor nutriționale speciale ale persoanelor cărora le sunt destinate;</p> <p>2) produsele alimentare noi și ingredientele alimentare noi;</p> <p>3) produsele alimentare modificate genetic;</p> <p>4) aditivii alimentari și aromele alimentare;</p> <p>5) practicile și tratamentele oenologice permise.</p>	<p style="text-align: center;"><b>Compatibil</b></p>	<p>În conformitate cu art. 54 din Legea nr.100/2017 cu privire la actele normative terminologia utilizată în textul proiectului actului normativ trebuie să fie constantă uniformă și corespunzătoare celei utilizate în alte acte normative. Astfel, conform Hotărârii Guvernului nr. 775/2024 pentru aprobarea Regulamentului privind practicile oenologice permiseși restricțiile aplicabile producerii și conservării produselor vitivinicole se utilizează expresia de „<i>practicile și tratamentele oenologice permise</i>”</p>
<p style="text-align: center;">Articolul 2</p> <p style="text-align: center;">Definiții În sensul prezentului regulament:</p> <p>(1) „Autoritate” înseamnă Autoritatea europeană pentru siguranța alimentară instituită de Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității europene pentru siguranța alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (1);</p>		<p style="text-align: center;"><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p style="text-align: center;">Prevederea se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară</p>
<p>(2) „altă substanță” reprezintă o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.</p>	<p>5. În sensul prezentului Regulament se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare precum și următoarea noțiune:</p> <p><b>altă substanță</b> - o substanță, alta decât o vitamină sau un mineral, care are un efect nutrițional sau fiziologic.”</p>	<p style="text-align: center;"><b>Compatibil</b></p>	
	<p>6. Produsele alimentare cu adaosul de vitamine și de minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip se introduc pe piață dacă respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>	<p style="text-align: center;"><b>Prevedere națională</b></p>	
<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL II</b></p> <p style="text-align: center;"><b>ADAOS DE VITAMINE ȘI MINERALE</b></p> <p style="text-align: center;">Articolul 3</p> <p style="text-align: center;">Cerințe privind adaosul de vitamine și minerale</p>	<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL II</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Cerințe și restricții privind adaosul de vitamine și minerale</b></p> <p>7. În produsele alimentare pot fi adăugate numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa nr.1,</p>	<p style="text-align: center;"><b>Compatibil</b></p>	

(1) Numai vitaminele și/sau mineralele enumerate în anexa I, sub formele enumerate în anexa II, se pot adăuga în produsele alimentare, în conformitate cu normele stabilite de prezentul regulament.	sub formele enumerate în anexa nr.2, în conformitate cu normele stabilite de prezentul Regulament.		
(2) Se pot adăuga în produsele alimentare vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod normal conținute de acestea, pentru a ține seama, în special de: (a) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rândul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau evidenția printr-un consum estimativ redus de elemente nutritive sau (b) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a posibilelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare sau (c) evoluția cunoștințelor științifice general acceptate referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății.	8. În produsele alimentare pot fi adăugate vitamine și minerale în formă biodisponibilă pentru corpul uman, fie că sunt sau nu în mod natural conținute în acestea, ținându-se seama în special de: 1) o carență de una sau mai multe vitamine și/sau minerale în rândul populației sau al unor grupe specifice de populație, care se poate demonstra prin probe clinice sau subclinice de carență sau se evidențiază printr-un consum redus de elemente nutritive sau; 2) posibilitatea de ameliorare a stării nutriționale a populației sau a unor grupe specifice de populație și/sau de corectare a eventualelor carențe din aportul alimentar de vitamine sau minerale cauzate de schimbarea obiceiurilor alimentare sau; 3) evoluția cunoștințelor științifice general acceptate referitoare la rolul vitaminelor și mineralelor în nutriție și la efectele ulterioare asupra sănătății.	<b>Compatibil</b>	
(3) Modificările aduse listelor menționate la alineatul (1) al prezentului articol sunt adoptate în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), ținând seama de avizul Autorității. Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a elimina o vitamină sau un mineral de pe listele menționate la alineatul (1) al prezentului articol. Înainte de a efectua aceste modificări, Comisia întreprinde consultări cu părțile interesate, în special operatori din sectorul alimentar și grupuri de consumatori.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
Articolul 4 Restricții privind adăugarea de vitamine și minerale Nu se pot adăuga vitamine și minerale în:	12. Nu pot fi adăugate vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip în:		
(a) alimentele neprelucrate, în special, fructe, legume, carne, carne de pasăre și pește;	1) alimentele neprelucrate, în special fructe, legume, carne, carne de pasăre și pește;		

(b) băuturile care conțin mai mult de 1,2 % în volum alcool, cu excepția, prin derogare de la articolul 3 alineatul (2), a produselor:	2) băuturile care conțin mai mult de 1,2% de alcool în volum.		
(i) menționate la articolul 44 alineatele (6) și (13) din Regulamentul (CE) nr. 1493/1999 al Consiliului din 17 mai 1999 privind organizarea comună a pieței vitivinicole (1);		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la statele membre
(ii) comercializate anterior adoptării prezentului regulament și		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la statele membre
(iii) care au fost notificate Comisiei de către un stat membru în conformitate cu articolul 11 și cu condiția să nu existe nicio indicație nutrițională sau de sănătate.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la statele membre
Măsurile prin care se stabilesc alte alimente sau categorii de alimente în care nu se pot adăuga anumite vitamine și minerale și care sunt destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, pot fi adoptate în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), pe baza unor dovezi științifice și luând în considerare valoarea lor nutrițională		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
Articolul 5 Criterii de puritate (1) Măsurile de determinare a criteriilor de puritate pentru preparatele vitaminice și mineralele enumerate în anexa II și destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), cu excepția cazului în care acestea se aplică în temeiul alineatului (2) al prezentului articol.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
(2) În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa II se aplică criteriile de puritate prevăzute de legislația comunitară pentru utilizarea acestora în producția de produse alimentare, în alte scopuri decât cele reglementate de prezentul regulament.	9. În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2, se aplică criteriile de puritate prevăzute de legislația din domeniul alimentar pentru utilizarea acestora în producerea de produse alimentare în alte scopuri decât cele reglementate de prezentul Regulament.	<b>Compatibil</b>	

<p>(3) În ceea ce privește preparatele vitaminice și substanțele minerale enumerate în anexa II, pentru care legislația comunitară nu prevede criteriile de puritate, se aplică, până la adoptarea unor astfel de specificații, criteriile de puritate general acceptate, recomandate de organismele internaționale, iar normele naționale care stabilesc criteriile de puritate mai stricte se pot menține.</p>	<p>10. În ceea ce privește preparatele vitaminice și/sau substanțele minerale enumerate în anexa nr. 2, pentru care legislația națională nu prevede criteriile de puritate se aplică criteriile de puritate recomandate de organismele internaționale.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>Articolul 6 Condiții pentru adaosul de vitamine și minerale</p>			
<p>(1) Atunci când o vitamină sau un mineral se adaugă în alimente, cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, în orice scop, în alimentul pus în vânzare, nu depășește anumite cantități maxime. Măsurile care stabilesc aceste cantități și care sunt destinate să modifice elementele neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3). În acest sens, Comisia poate să prezinte un proiect de măsuri pentru cantitățile maxime până la 19 ianuarie 2009. Pentru produsele concentrate și deshidratate, cantitățile maxime stabilite sunt cele prezente în alimentele preparate pentru consum în conformitate cu instrucțiunile producătorului.</p>	<p>13. O vitamină sau un mineral poate fi adăugată în produsele alimentare numai în cazul în care cantitatea totală de vitamine sau minerale prezentă, indiferent de scop, în produsul alimentar comercializat nu depășește cantitățile maxime stabilite în anexa nr. 4 la Regulamentul sanitar privind suplimentele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 538 / 2009.</p> <p>14. Pentru produsele concentrate și deshidratate, cantitățile maxime stabilite sînt cele prezente în alimentele preparate pentru consum în conformitate cu instrucțiunile producătorului.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	<p>Cu excepția prevederilor care se referă la Comisia Europeană.</p>
<p>(2) Orice condiții care limitează sau interzic adăugarea unei vitamine specifice sau al unui mineral specific într-un aliment sau o categorie de alimente și destinate să modifice elementele neesențiale ale prezentului regulament, printre altele prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>
<p>(3) Cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) se stabilesc ținând seama de:</p>	<p>15. Cantitățile maxime de vitamine și minerale menționate la pct. 13 se stabilesc în funcție de:</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

(a) limitele superioare de siguranță stabilite pentru vitamine și minerale în urma unei evaluări științifice a riscurilor pe baza datelor științifice general acceptate, ținând seama, după caz, de gradele diferite de sensibilitate ale diferitelor grupe de consumatori și	1) limitele superioare de siguranță stabilite pentru vitamine și minerale în urma evaluării științifice a riscurilor pe baza studiilor științifice confirmate, ținând seama de gradele variate de sensibilitate ale diferitor grupe de consumatori	<b>Compatibil</b>	
(b) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare.	2) aportul de vitamine și minerale din alte surse alimentare;	<b>Compatibil</b>	
(4) Atunci când se stabilesc cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2), se ține seama, de asemenea, de aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.	3) aportul de referință de vitamine și minerale pentru populație.	<b>Compatibil</b>	
(5) Atunci când se stabilesc cantitățile maxime menționate la alineatul (1) și condițiile menționate la alineatul (2) pentru vitaminele și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță, se ține seama, de asemenea, după caz, de următoarele:	16. La stabilirea cantităților maxime menționate la pct. 13 pentru vitaminele și mineralele al căror aport de referință pentru populație este apropiat de limitele superioare de siguranță se iau în considerare, după caz, următoarele aspecte:	<b>Compatibil</b>	
(a) contribuția diferitelor produse la regimul alimentar global al populației în general sau al subgrupelor de populație;	1) contribuția diferitor produse la regimul alimentar global al populației sau al subgrupelor de populație;	<b>Compatibil</b>	
(b) profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.	2) profilul nutrițional al produsului, stabilit în conformitate cu Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196 /2011.	<b>Compatibil</b>	
(6) Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un aliment trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei respective sau a mineralului respectiv în aliment, cel puțin într-o cantitate semnificativă, în cazul în care aceasta este definită în conformitate cu anexa la Directiva 90/496/CEE.	17. Adăugarea unei vitamine sau al unui mineral într-un produs alimentar trebuie să aibă ca rezultat prezența vitaminei sau a mineralului respectiv în produsul alimentar cel puțin într-o cantitate semnificativă, în cazul în care aceasta este definită în conformitate cu secțiunea 1 din anexa nr.12 din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare.	<b>Compatibil</b>	
Măsurile de stabilire a cantităților minime, inclusiv orice cantități inferioare, pentru alimente sau categorii de alimente		Normă UE neaplicabilă	Prevederea se referă la Comisia Europeană

specifice, prin derogare de la cantitățile semnificative menționate anterior, și care sunt destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3) al prezentului regulament			
Articolul 7 Etichetare, prezentare și publicitate	CAPITOLUL IV Etichetare, prezentare și publicitate		
(1) Etichetarea, prezentarea și publicitatea alimentelor în care au fost adăugate vitamine și minerale nu includ nicio mențiune care afirmă sau lasă să se înțeleagă că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate să asigure cantități suficiente de nutrienți. După caz, se poate adopta o derogare cu privire la un nutrient specific și destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).	18. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care au fost adăugate vitamine și minerale, nu trebuie să includă nicio mențiune care afirmă sau sugerează că un regim alimentar echilibrat și variat nu poate asigura cantități suficiente de nutrienți.	<b>Compatibil</b>	Cu excepția prevederilor referitoare la atribuțiile Comisiei
(2) Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adaosului acestor substanțe nutritive.	19. Etichetarea, prezentarea și publicitatea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale nu induc în eroare sau înșală consumatorul cu privire la valoarea nutritivă a produsului alimentar care poate rezulta în urma adaosului acestor substanțe nutritive.	<b>Compatibil</b>	
(3) Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale și care sunt reglementate prin prezentul regulament este obligatorie. Informațiile care trebuie furnizate sunt cele specificate la articolul 30 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor referitoare la produsele alimentare și trebuie să includă cantitățile totale de vitamine și minerale prezente, atunci când acestea se adaugă produselor alimentare (3)	21. Etichetarea nutrițională a produselor în care se adaugă vitamine și minerale și care sunt reglementate prin prezentul regulament este obligatorie în conformitate cu prevederile punctului 22.  22. Informațiile care trebuie furnizate sunt cele menționate în art. 29 alin. (1) din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, și trebuie să includă cantitățile totale prezente de vitamine și minerale, în cazul în care acestea se adaugă în produsele alimentare.	<b>Compatibil</b>	
(4) Etichetarea produselor în care se adaugă vitamine și minerale poate include o mențiune care să indice acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1924/2006.	23. Etichetarea produselor alimentare în care se adaugă vitamine și minerale, include o mențiune care indică acest adaos în condițiile stabilite în Regulamentul sanitar privind mențiunile nutriționale	<b>Compatibil</b>	

	și de sănătate înscrise pe produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 196/2011.		
(5) Prezentul articol se aplică fără a aduce atingere altor dispoziții din legislația alimentară aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.	<b>23<sup>1</sup> Prevederile pct. 18-23 se aplică fără a aduce atingere altor prevederi din legislația din domeniul alimentar aplicabile unor categorii specifice de produse alimentare.</b>	<b>Compatibil</b>	
(6) Normele de aplicare a prezentului articol se pot preciza în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2).		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL III</b>  <b>ADAOS DE ANUMITE SUBSTANȚE DE ALT TIP</b>  Articolul 8  Substanțe interzise, supuse restricțiilor sau aflate sub control comunitar</p> <p>(1) Se aplică procedura prevăzută de prezentul articol în cazul în care o substanță, alta decât vitamine sau minerale sau un ingredient care conține o substanță, alta decât vitamine sau minerale, se adaugă în produse alimentare sau se utilizează în producția de produse alimentare, în condiții care ar avea ca rezultat ingestia unor cantități de o astfel de substanță cu mult mai mari decât cele în mod rezonabil estimate a fi ingerate în condiții normale de consum în cadrul unui regim alimentar echilibrat și variat și/sau care, altfel, ar reprezenta un potențial risc pentru consumatori.</p>	<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL V</b>  <b>Adaos de anumite substanțe de alt tip.</b>  <b>Substanțe interzise, supuse restricțiilor sau aflate sub control</b></p>	<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și la Comisia Europeană
<p>(2) Din proprie inițiativă sau pe baza informațiilor furnizate de statele membre, după ce Autoritatea a evaluat, în fiecare caz, informațiile disponibile, Comisia poate să ia o decizie, destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3), de a include, în cazul în care este necesar, substanța sau ingredientul în anexa III. În special:</p> <p>(a) în cazul identificării unui efect nociv asupra sănătății, substanța și/sau ingredientul care conține substanța:</p> <p>(i) se introduc în anexa III partea A și se interzice adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producția de alimente; sau</p> <p>(ii) se introduc în anexa III partea B și se autorizează adăugarea acestora în alimente sau utilizarea lor în producția de alimente numai în condițiile specificate în anexa respectivă;</p>	<b>25. Substanțele sau ingredientele ale căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control, sunt prevăzute în anexa nr. 3.</b>	<b>Compatibil</b>	Cu excepția prevederilor care se referă la atribuțiile Comisiei Europene.

<p>(b) în cazul în care se identifică posibilitatea unor efecte nocive asupra sănătății, dar persistă o incertitudine științifică, substanța se introduce în anexa III partea C. Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a include substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.</p>			
<p>(3) Dispozițiile comunitare aplicabile alimentelor specificate pot prevedea restricții sau interdicții cu privire la utilizarea anumitor substanțe, pe lângă cele stabilite de prezentul regulament.</p>	<p>25<sup>1</sup>. <b>Prevederile altor acte normative din domeniul alimentar aplicabile anumitor categorii de produse alimentare pot stabili restricții sau interdicții privind utilizarea anumitor substanțe, suplimentar față de cele prevăzute de prezentul regulament.</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(4) Operatorii din sectorul alimentar sau orice alte părți interesate pot prezenta autorității, în orice moment, pentru evaluare, un dosar conținând date științifice care demonstrează siguranța unei substanțe din anexa III partea C, în condițiile de utilizare a acesteia într-un produs alimentar sau într-o categorie de produse alimentare și arată scopul utilizării respective. Autoritatea informează de îndată statele membre și Comisia cu privire la dosarul prezentat și îl pune la dispoziția acestora.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară.</p>
<p>(5) În termen de patru ani de la data la care substanța a fost introdusă în anexa III partea C, se ia o decizie destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3) și ținând seama de avizul Autorității cu privire la oricare dintre dosarele prezentate pentru evaluare, astfel cum se prevede la alineatul (4) al prezentului articol, în vederea autorizării utilizării generale a unei substanțe incluse în lista din anexa III partea C sau a introducerii acesteia în anexa III partea A sau B, după caz. Din motive imperative de urgență, Comisia poate aplica procedura de urgență menționată la articolul 14 alineatul (4) pentru a introduce substanța sau ingredientul în anexa III partea A sau B.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>
<p>(6) Comisia stabilește, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), normele de punere în aplicare a prezentului articol, inclusiv normele referitoare la prezentarea dosarului menționată la alineatul (4) din prezentul articol.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>

<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL IV</b> <b>DISPOZIȚII GENERALE ȘI FINALE</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Articolul 9</b> <b>Registru comunitar</b></p> <p>(1) Comisia stabilește și ține un registru comunitar privind adaosul de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, denumit în continuare „registru”.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
<p>(2) Registrul conține următoarele:</p> <p>(a) vitaminele și mineralele, enumerate în anexa I, care se pot adăuga în produse alimentare;</p> <p>(b) preparatele vitaminice și substanțele minerale, enumerate în anexa II, care se pot adăuga în produse alimentare;</p> <p>(c) cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale care se pot adăuga în produse alimentate, precum și condițiile aferente, stabilite în conformitate cu articolul 6;</p> <p>(d) informațiile referitoare la dispozițiile naționale privind adaosul obligatoriu de vitamine și minerale menționate la articolul 11;</p> <p>(e) orice restricții privind adaosul de vitamine și minerale prevăzute la articolul 4;</p> <p>(f) substanțele pentru care s-au prezentat dosare, în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) litera (b);</p> <p>(g) informațiile referitoare la substanțele menționate în anexa III, precum și motivele includerii acestora;</p> <p>(h) informațiile referitoare la substanțele enumerate în anexa III partea C a căror utilizare se autorizează, în general, în conformitate cu articolul 8 alineatul (5).</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
<p>(3) Registrul se pune la dispoziția publicului.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
	<p><b>Capitolul V1</b> <b>STABILIREA CONȚINUTULUI</b> <b>MAXIMAL ADMISIBIL</b> <b>DE ACIZI GRAȘI TRANS</b> <b>ÎN PRODUSELE ALIMENTARE</b></p> <p>26<sup>1</sup>. Prevederile prezentului capitol stabilesc cantitatea maximă de acizi grași trans în produsele alimentare destinate consumului uman, introduse pe piață, pentru a asigura un nivel înalt de protecție a sănătății consumatorilor.</p>	<b>Prevedere națională</b>	

	26 <sup>2</sup> . Cerințele prezentului Regulament se aplică tuturor produselor alimentare destinate consumatorului final, atât din producția internă, cât și din import, inclusiv produselor alimentare livrate de unitățile de alimentație publică și produselor alimentare destinate a fi furnizate operatorilor din domeniul alimentar pentru o utilizare ulterioară în procesul de producere.	<b>Prevedere națională</b>	
	26 <sup>3</sup> . Fără a aduce atingere punctului 26 <sup>2</sup> , prevederile prezentului capitol nu se aplică produselor alimentare în care conținutul de acizi grași trans este rezultatul prezenței lor naturale și nu al proceselor tehnologice de producție.	<b>Prevedere națională</b>	
	26 <sup>4</sup> . Conținutul de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală, din alimentele destinate consumatorului final și din alimentele destinate vânzării cu amănuntul, nu va depăși 2 g la 100 g de grăsimi.		Prevedere preluată din Regulamentul (UE) 2019/649 al Comisiei din 24 aprilie 2019 de modificare a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește acizii grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală
	26 <sup>5</sup> . Operatorii din domeniul alimentar care furnizează altor operatori din acest domeniu alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul se asigură că acestora le sunt furnizate informații cu privire la cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 g la 100 g de grăsime.		Prevedere preluată din Regulamentul (UE) 2019/649 al Comisiei din 24 aprilie 2019 de modificare a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește acizii grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală

	26 <sup>6</sup> Operatorii din domeniul alimentar vor pune în aplicare un program de autocontrol bazat pe încercări de laborator, pentru a asigura conformitatea produselor alimentare introduse pe piață cu prevederile prezentului capitol.	<b>Prevedere națională</b>	
<p align="center"><b>Articolul 10</b> Libera circulație a mărfurilor</p> <p>Fără a aduce atingere dispozițiilor tratatului, în special articolelor 28 și 30, statele membre nu pot restrânge sau interzice comerțul cu produse alimentare care respectă dispozițiile prezentului regulament și actele comunitare adoptate pentru punerea în aplicare a acestuia, prin aplicarea de dispoziții naționale nearmonizate care reglementează adaosul de vitamine și minerale în produsele alimentare.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Cadrul normativ național din Republica Moldova nu conține prevederi naționale nearmonizate cu reglementările UE aplicabile adaosului de vitamine și minerale în produsele alimentare
<p align="center"><b>Articolul 11</b> Dispoziții naționale</p> <p>(1) Până la 19 iulie 2007, statele membre informează Comisia cu privire la dispozițiile naționale existente privind adaosul de vitamine și minerale, precum și produsele care fac obiectul derogării prevăzute la articolul 4 litera (b). (2) În cazul în care un stat membru, în absența dispozițiilor comunitare, consideră că este necesară adoptarea unei noi legislații privind: (a) adaosul obligatoriu de vitamine și minerale în produsele alimentare sau categoriile de produse alimentare specificate; sau (b) interdicții sau restricții privind utilizarea de anumite substanțe de alt tip în producția de produse alimentare specificate, statul membru notifică aceasta Comisiei în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 12.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la statele membre
<p align="center"><b>Articolul 12</b> Procedura de notificare</p> <p>(1) În cazul în care un stat membru consideră că este necesară adoptarea unei noi legislații, statul membru notifică Comisiei și altor state membre măsurile avute în vedere și precizează motivele care le justifică</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la statele membre și la Comisia Europeană
<p>(2) Comisia consultă comitetul menționat la articolul 14 alineatul (1), în cazul în care consideră că această consultare este utilă sau în cazul în care un stat membru solicită aceasta, și emite un aviz cu privire la măsurile avute în vedere.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană

<p>(3) Statul membru în cauză poate să adopte măsurile avute în vedere doar după șase luni de la notificarea menționată la alineatul (1) și cu condiția ca avizul Comisiei să nu fie negativ. În cazul în care avizul Comisiei este negativ, aceasta determină, în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2) și înainte de expirarea termenului menționat în primul paragraf din prezentul alineat, dacă măsurile avute în vedere se pot pune în aplicare. Comisia poate să solicite unele modificări care să fie aduse măsurilor avute în vedere.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la statele membre și la Comisia Europeană</p>
<p style="text-align: center;">Articolul 13 Măsuri de salvagardare</p> <p>(1) În cazul în care un stat membru are motive serioase să considere că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, cu toate că respectă dispozițiile prezentului regulament, statul membru respectiv poate să suspende sau să limiteze temporar aplicarea dispozițiilor în cauză pe teritoriul său. Statul membru informează de îndată celelalte state membre și Comisia cu privire la aceasta și își motivează decizia.</p>	<p>26<sup>7</sup> În cazul în care Agenția Națională pentru Sănătate Publică, în baza informațiilor obținute din cadrul activităților de monitorizare a riscurilor pentru sănătate publică constată că un produs prezintă un pericol pentru sănătatea umană, deși respectă prevederile prezentului Regulament, Republica Moldova poate decide suspendarea sau limitarea temporară a aplicării dispozițiilor respective pe teritoriul său. Despre această măsură, Republica Moldova informează atât Comisia Europeană, cât și celelalte state membre, prezentând argumentele care au stat la baza deciziei.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(2) În conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2), se ia o decizie, după caz, după obținerea unui aviz de la Autoritate. Comisia poate iniția această procedură din proprie inițiativă.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>
<p>(3) Statul membru menționat la alineatul (1) poate menține suspendarea sau restricția până i se notifică decizia menționată la alineatul (2).</p>	<p>26<sup>8</sup> Măsura de suspendare sau restricționare poate fi menținută până la adoptarea unei decizii definitive în urma evaluării științifice a riscurilor și a examinării situației de către autoritatea competentă.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p style="text-align: center;">Articolul 14 Procedura comitetului</p> <p>(1) Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală, instituit în temeiul articolului 58 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p> <p>(2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8. Perioada prevăzută la</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>

<p>articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p> <p>(3) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8. (4) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1), (2) și (6) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8.</p>			
<p style="text-align: center;">Articolul 15 Monitorizare</p> <p>Pentru a facilita monitorizarea eficientă a produselor alimentare în care s-au adăugat vitamine și minerale, precum și a produselor alimentare care conțin substanțele enumerate în anexa III părțile B și C, statele membre pot solicita producătorului sau persoanelor care introduc aceste produse alimentare pe piață pe teritoriul lor să notifice autorității competente această introducere pe piață prin furnizarea unui model de etichetă utilizată pentru produsul respectiv.</p> <p>În astfel de cazuri, se pot solicita, de asemenea, informații cu privire la retragerea produsului de pe piață.</p>	<p><b>27.</b> Operatorul din domeniul alimentar notifică autoritatea competentă stabilită prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (<i>în continuare autoritatea competentă</i>) cu privire la introducerea pe piață a produsului alimentar cu adaos de vitamine și minerale, precum și anumite substanțe de alt tip prin completarea formularului de notificare în conformitate cu anexa nr. 4.</p> <p><b>28.</b> Formularul de notificare menționat la pct. 27 este însoțit de modelul etichetei produsului, prezentată în original și tradusă în limba română.</p> <p><b>29.</b> Formularul de notificare, însoțit de modelul etichetei produsului, se transmite autorității competente stabilite prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor prin intermediul portalului serviciilor publice cu 15 zile înainte de introducerea produsului pe piață. Înștiințarea recepționării notificării este transmisă imediat solicitantului. Înștiințarea despre recepționarea notificării sau nerealizarea acestei înștiințări nu condiționează dreptul de a introduce pe piață produsul.</p> <p><b>31.</b> În termen de 15 zile lucrătoare de la data recepționării notificării complete, autoritatea competentă întreprinde următoarele măsuri:</p> <p>1) verifică conformitatea documentelor depuse și, în cazul corespunderii acestora cu cerințele stabilite de prezentul Regulament, înscrie produsul în Lista produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale și de anumite substanțe de alt tip notificate, publicat pe pagina web a instituției;</p> <p>2) în cazul în care documentația depusă este incompletă sau neconformă cu cerințele prezentului</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

	Regulament informează operatorul și solicită în mod motivat completarea sau rectificarea acesteia.		
<p>Articolul 16 Evaluare</p> <p>Până la 1 iulie 2013, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului un raport cu privire la efectele punerii în aplicare a prezentului regulament, în special cu privire la evoluția pieței de produse alimentare în care s-au adăugat vitamine și minerale, consumul acestora, aportul de substanțe nutritive pentru populație și schimbarea obiceiurilor alimentare și adaosul de anumite substanțe de alt tip, însoțit de orice propuneri de modificare a prezentului regulament pe care Comisia le consideră necesare. În acest context, statele membre furnizează Comisiei până la 1 iulie 2012 informațiile relevante necesare. Normele de aplicare a prezentului articol se precizează în conformitate cu procedura menționată la articolul 14 alineatul (2).</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
<p>Articolul 17 Măsuri tranzitorii</p> <p>(1) Prin derogare de la articolul 3 alineatul (1) și până la 19 ianuarie 2014, statele membre pot autoriza utilizarea, pe teritoriul lor, a vitaminelor și mineralelor care nu sunt enumerate în anexa I sau în formele care nu sunt enumerate în anexa II, cu condiția ca: (a) substanța în cauză să fie utilizată pentru adaosul în produsele alimentare comercializate în Comunitate la 19 ianuarie 2007 și (b) Autoritatea să nu fi emis un aviz nefavorabil cu privire la utilizarea substanței respective sau utilizarea în forma respectivă în producția de produse alimentare, pe baza unui dosar care să justifice utilizarea substanței în cauză, pe care statul membru trebuie să-l prezinte Comisiei până la 19 ianuarie 2010.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
<p>(2) Până la 19 ianuarie 2014, cu respectarea dispozițiilor tratatului, statele membre pot continua aplicarea restricțiilor sau interdicțiilor naționale existente cu privire la comerțul cu produse alimentare în care se adaugă vitamine și minerale</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană

care nu sunt incluse în lista din anexa I sau sub formele care nu sunt enumerate în anexa II.			
(3) Cu respectarea dispozițiilor tratatului, statele membre pot continua aplicarea dispozițiilor naționale existente privind cantitățile maxime și minime de vitamine și minerale enumerate în anexa I, adăugate în produsele alimentare și privind condițiile aplicabile acestui adaos, până la adoptarea măsurilor comunitare corespunzătoare în conformitate cu articolul 6 sau în temeiul altor dispozițiile comunitare speciale.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
Articolul 18 Intrarea în vigoare  Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene. Se aplică de la 1 iulie 2007. Produsele alimentare introduse pe piață sau etichetate înainte de 1 iulie 2007 și care nu respectă dispozițiile prezentului regulament se pot comercializa până la data expirării lor, dar nu mai târziu de 31 decembrie 2009. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.		<b>Norme UE neaplicabile</b>	Prevederea se referă la Comisia Europeană
	<b>Capitolul VII ASIGURAREA CONTROLULUI</b> 34. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor efectuează controale oficiale pentru produsele reglementate prin prezentul Regulament în conformitate cu prevederile art. 30 din Legea nr. 50/2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor și ale art.30 și 31 din Legea nr.131/2012 privind controlul de stat.	<b>Prevedere națională</b>	
	35. Investigațiile de laborator pentru determinarea conținutului de acizi grași trans în produsele alimentare se efectuează în laboratoarele acreditate în acest sens.	<b>Prevedere națională</b>	
<b>ANEXA I VITAMINE ȘI MINERALE CARE SE POT ADĂUGA ÎN PRODUSELE ALIMENTARE</b>	Anexa nr. 1 la regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare	<b>Compatibil</b>	

**1. Vitamine**

Vitamina A  
Vitamina D  
Vitamina E  
Vitamina K  
Vitamina B1  
Vitamina B2  
Niacină  
Acid pantothenic  
Vitamina B6  
Acid folic  
Vitamina B12  
Biotină  
Vitamina C

**2. Minerale**

Calciu  
Magneziu  
Fier  
Cupru  
Iod  
Zinc  
Mangan  
Sodiu  
Potasiu  
Seleniu  
Crom  
Molibden  
Fluorură  
Clorură  
Fosfor  
Bor

**VITAMINELE ȘI MINERALELE CARE SE  
POT ADĂUGA ÎN PRODUSELE  
ALIMENTARE**

Nr. crt.	Vitamine
1.	Vitamina A (μg RE)
2.	Vitamina D (μg)
3.	Vitamina E (mg α-TE)
4.	Vitamina K (μg)
5.	Vitamina B <sub>1</sub> (tiamina) (mg)
6.	Vitamina B <sub>2</sub> (riboflavina) (mg)
7.	Niacină (mg NE)
8.	Acid pantotenic (mg)
9.	Acid folic (μg)
10.	Vitamina B <sub>6</sub> (piridoxina) (mg)
11.	Vitamina B <sub>12</sub> (μg)
12.	Vitamina C (mg)
13.	Biotină (μg)

**Compatibil**

<b>Nr. crt.</b>	<b>Minerale</b>
1.	Calciu (mg)
2.	Magneziu (mg)
3.	Fier (mg)
4.	Cupru ( $\mu\text{g}$ )
5.	Iod ( $\mu\text{g}$ )
6.	Zinc (mg)
7.	Mangan(mg)
8.	Sodiu (mg)
9.	Potasiu (mg)
10.	Seleniu ( $\mu\text{g}$ )
11.	Crom ( $\mu\text{g}$ )
12.	Molibden ( $\mu\text{g}$ )
13.	Fluorură (mg)
14.	Clorură (mg)
15.	Fosfor (mg)
16.	Bor (mg)

ANEXA II

Preparate cu vitamine și substanțe minerale care se pot adăuga în produsele alimentare

1. Preparate cu vitamine

VITAMINA A

Retinol  
acetat de retinil  
palmitat de retinil  
beta-caroten

VITAMINA D

colecalfiferol  
ergocalciferol

VITAMINA E

D-alfa-tocoferol  
DL-alfa-tocoferol  
acetat de D-alfa-tocoferil  
acetat de DL-alfa-tocoferil  
succinat acid de D-alfa-tocoferil

VITAMINA K

filochinonă (fitomenadionă)  
menachinonă

VITAMINA B1

clorhidrat de tiamină  
mononitrat de tiamină

VITAMINA B2

riboflavină  
riboflavină-5'-fosfat de sodiu

NIACINĂ

acid nicotinic  
nicotinamidă  
clorură de ribozid-nicotinamidă

ACID PANTOTENIC

D-pantotenat de calciu  
D-pantotenat de sodiu  
dexpantenol

VITAMINA B6

clorhidrat de piridoxină  
piridoxină 5'-fosfat  
dipalmitat de piridoxină

ACID FOLIC

acid pteroilmonoglutamic  
L-metilfolat de calciu

Anexa nr. 2

la regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare

**PREPARATELE VITAMINICE ȘI  
SUBSTANȚELE MINERALE  
CARE SE POT ADAUGA ÎN PRODUSELE  
ALIMENTARE**

Nr. crt.	Preparate vitaminice	Substanțe
1.	Vitamina A	Retinol; acetat de retinil; palmitat de retinil; beta-caroten
2.	Vitamina D	Colecalciferol; Ergocalciferol;
3.	Vitamina E	D-alfa-tocoferol; DL-alfa-tocoferol; acetat de D-alfa-tocoferil; acetat de DL-alfa-tocoferil; succinat acid de D-alfa-tocoferil
4.	Vitamina K	Fitochinonă (fitomenadionă); menachinona
5.	Vitamina B <sub>1</sub>	Clorhidrat de tiamină; mononitrat de tiamină
6.	Vitamina B <sub>2</sub>	Riboflavină; riboflavină-5'-fosfat de sodiu
7.	Niacină	Acid nicotinic; nicotinamidă <b>clorură de ribozid-nicotinamidă</b>
8.	Acid pantotenic	D-pantotenat de calciu; D-pantotenat de sodiu; dexpantenol

**Compatibil**

sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahydrofolic  
**VITAMINA B12**  
 ciancobalamină  
 hidroxocobalamină  
**BIOTINĂ**  
 D-biotină  
**VITAMINA C**  
 acid L-ascorbic  
 L-ascorbat de sodiu  
 L-ascorbat de calciu  
 L-ascorbat de potasiu  
 L-ascorbil 6-palmitat

**2. Substanțe minerale**

carbonat de calciu  
 clorură de calciu  
 citrat malat de calciu  
 săruri de calciu ale acidului citric  
 gluconat de calciu  
 glicerofosfat de calciu  
 lactat de calciu  
 săruri de calciu ale acidului ortofosforic  
 hidroxid de calciu  
 malat de calciu  
 oxid de calciu  
 sulfat de calciu  
 oligozaharide de calciu fosforil  
 acetat de magneziu  
 carbonat de magneziu  
 clorură de magneziu  
 săruri de magneziu ale acidului citric  
 gluconat de magneziu  
 glicerofosfat de magneziu  
 săruri de magneziu ale acidului ortofosforic  
 lactat de magneziu  
 hidroxid de magneziu  
 oxid de magneziu  
 citrat de magneziu și potasiu  
 sulfat de magneziu  
 bisglicinat feros  
 carbonat feros  
 citrat feros  
 citrat feric de amoniu  
 gluconat feros f

9.	Vitamina B <sub>6</sub>	Clorhidrat de piridoxină; piridoxină-5'-fosfat; dipalmitat de piridoxină
10.	Acid folic	Acid pteroilmonoglutamic; L-metilfolat de calciu; <b>sarea monosodică a acidului L-5-metiltetrahydrofolic ( *2 )</b>
11.	Vitamina B <sub>12</sub>	Cianocobalamină; hidroxicobalamină
12.	Biotină	D-biotină
13.	Vitamina C	Acid L-ascorbic; L-ascorbat de sodiu; L-ascorbat de calciu; L-ascorbat de potasiu; L-ascorbil 6-palmitat

Nr. crt.	Elemente minerale	Substanțe
1	2	3
1.	Bor	Acid boric; borat de sodium
2.	Calciu	Carbonat de calciu; clorură de calciu; citrato malat de calciu; săruri de calciu ale acidului citric; gluconat de calciu; glicerofosfat de calciu; lactat de calciu; săruri de calciu ale acidului ortofosforic; hidroxid de calciu; oxid de calciu; sulfat de calciu; malat de calciu; <b>oligozaharide de calciu fosforil</b>
3.	Crom	Clorură de crom (III) și hexahidratul său;

--	--	--	--

umarat feros difosfat feric de sodiu lactat feros sulfat feros fosfat feros de amoniu EDTA feric de sodiu difosfat feric (pirofosfat feric) zaharat feric fier elementar (carbonil + electrolitic + redus cu hidrogen) Cazeinat de fier din lapte carbonat de cupru citrat de cupru gluconat de cupru sulfat de cupru complex cupru-lizină iodură de sodiu iodat de sodiu iodură de potasiu iodat de potasiu acetat de zinc bisglicinat de zinc clorură de zinc citrat de zinc gluconat de zinc lactat de zinc oxid de zinc carbonat de zinc sulfat de zinc carbonat de mangan clorură de mangan citrat de mangan gluconat de mangan glicerofosfat de mangan sulfat de mangan bicarbonat de sodiu carbonat de sodiu citrat de sodiu gluconat de sodiu lactat de sodiu hidroxid de sodiu săruri de sodiu ale acidului ortofosforic drojdie îmbogățită cu seleniu selenat de sodiu selenit acid de sodiu			sulfat de crom (III) și hexahidratul său; picolinat de crom; lactat de crom trihidrat		
	4.	Cupru	Carbonat de cupru; citrat de cupru; gluconat de cupru; sulfat de cupru; complex cupru-lizină		
	5.	Mangan	Carbonat de mangan; clorură de mangan; citrat de mangan; gluconat de mangan; glicerofosfat de mangan; sulfat de mangan		
	6.	Fluor	Fluorură de sodiu; fluorură de potasiu		
	7.	Fier	Bisglicinat feros; carbonat feros; citrat feros; citrat feric de amoniu; gluconat feros; fumarat feros; difosfat feric de sodiu; lactat feros; sulfat feros; fosfat feros de amoniu; EDTA feric de sodiu; difosfat feric (pirofosfat feric); zaharat feric; fier elementar (carbonil +electrolitic+ hidrogen redus); <b>cazeinat de fier din lapte (*2)</b>		
	8.	Iod	Iodură de sodiu; iodat de sodiu; iodură de potasiu; iodat de potasiu		
	9.	Molibden	Molibdat de amoniu [molibden (VI)];		

<p>selenit de sodiu  fluorură de sodiu  fluorură de potasiu  bicarbonat de potasiu  carbonat de potasiu  clorură de potasiu  citrat de potasiu  gluconat de potasiu  glicerofosfat de potasiu  lactat de potasiu  hidroxid de potasiu  săruri de potasiu ale acidului ortofosforic  clorură de crom (III) și hexahidratul său sulfat de crom (III)  și hexahidratul său  3 picolinat de crom  lactat de crom (III) trihidrat  molibdat de amoniu [molibden (VI)]  molibdat de sodiu [molibden (VI)]  acid boric borat de sodiu</p>			molibdat de sodiu [molibden (VI)]		
	10.	Seniu	Drojdie îmbogățită cu seniu; selenat de sodiu; selenit acid de sodiu; selenit de sodiu		
	11.	Magneziu	Acetat de magneziu; carbonat de magneziu; clorură de magneziu; săruri de magneziu ale acidului citric; gluconat de magneziu; glicerofosfat de magneziu; săruri de magneziu ale acidului ortofosforic; lactat de magneziu; hidroxid de magneziu; oxid de magneziu; sulfat de magneziu; citrat de magneziu și potasiu;		
	12.	Potasiu	Bicarbonat de potasiu; carbonat de potasiu; clorură de potasiu; citrat de potasiu; gluconat de potasiu; glicerofosfat de potasiu; lactat de potasiu; hidroxid de potasiu; săruri de potasiu ale acidului ortofosforic		
	13.	Sodiu	Bicarbonat de sodiu; carbonat de sodiu; citrat de sodiu; gluconat de sodiu; lactat de sodiu; hidroxid de sodiu; săruri de sodiu ale acidului ortofosforic;		

	<table border="1"> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>14.</td> <td>Zinc</td> <td>Acetat de zinc; bisglicinat de zinc; clorură de zinc; citrat de zinc; gluconat de zinc; lactat de zinc; oxid de zinc; carbonat de zinc; sulfat de zinc</td> </tr> </table> <p> <sup>(*)</sup> Menachinonă prezentă în principal ca menachinonă-7 și, într-o mai mică măsură, ca menachinonă-6;  <sup>(**)</sup> Astfel cum figurează în lista cu alimente noi;  <sup>(***)</sup> Drojii îmbogățite cu seleniu produse prin cultură în prezența selenitului de sodiu ca sursă de seleniu și conținând, sub formă deshidratată, astfel cum sunt comercializate, nu mai mult de 2,5 mg Se/g. Forma predominantă de seleniu organic prezentă în drojdie este selenometionina (între 60 și 85 % din seleniul total extras din produs). Conținutul de alți compuși organici de seleniu, inclusiv selenocisteina, nu trebuie să depășească 10 % din seleniul total extras. Nivelurile de seleniu anorganic nu trebuie, în mod normal, să depășească 1 % din seleniul total extras. </p>				14.	Zinc	Acetat de zinc; bisglicinat de zinc; clorură de zinc; citrat de zinc; gluconat de zinc; lactat de zinc; oxid de zinc; carbonat de zinc; sulfat de zinc		
14.	Zinc	Acetat de zinc; bisglicinat de zinc; clorură de zinc; citrat de zinc; gluconat de zinc; lactat de zinc; oxid de zinc; carbonat de zinc; sulfat de zinc							
<p style="text-align: center;"> ANEXA III  SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE  ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ  RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL  COMUNITAR </p> <p> Partea A – Substanțe interzise  Aloe-emodina și toate preparatele care conțin această substanță  Dantronul și toate preparatele care conțin această substanță  Emodina și toate preparatele care conțin această substanță  Planta medicinală Ephedra și preparatele din specii de Ephedra  Preparatele din frunze de specii de Aloe care conțin derivați de hidroxiantracen </p>	<p style="text-align: right;"> Anexa nr. 3  la regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare </p> <p style="text-align: center;"> <b>SUBSTANȚE A CĂROR UTILIZARE ÎN  PRODUSELE  ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ  RESTRICȚIILOR  SAU SE AFLĂ SUB CONTROL</b> </p> <p> <b>Partea A. Substanțe interzise</b>  1. Aloe-emodina și toate preparatele care conțin această substanță  2. Dantronul și toate preparatele care conțin această substanță </p>	<b>Compatibil</b>							

Scoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [Pausinystalia yohimbe (K. Schum) Pierre ex Beille] PARTEA B - Substanțe limitate			3. Emodina și toate preparatele care conțin această substanță 4. Planta medicinală <i>Ephedra</i> și preparatele din specii de <i>Ephedra</i> 5. Preparatele din frunze de specii de <i>Aloe</i> care conțin derivați de hidroxiantracen 6. Scoarța de yohimbe și preparatele din yohimbe [Pausinystalia yohimbe (K. Schum) Pierre ex Beille] <b>Partea B. Substanțe limitate</b>				
<b>Substanță limitată</b>	<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Cerințe suplimentare</b>	<b>Substanță limitată</b>	<b>Condiții de utilizare</b>	<b>Cerințe suplimentare</b>		
Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigalocatechină (1)	Porția zilnică de produs alimentar trebuie să conțină mai puțin de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină.	Eticheta trebuie să indice numărul maxim de porții individuale de produs alimentar pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină sau mai mult. Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)-galat de 3-epigalocatechină per porție de produs alimentar. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Se recomandă să nu fie consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi”. „Se recomandă să nu fie consumat de femei gravide sau care alăptează și copii cu vârsta sub 18 ani”. „Nu se consumă pe stomacul gol”.	Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigalocatechină (	Porția zilnică de produs alimentar trebuie să conțină mai puțin de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină	Eticheta trebuie să indice numărul maxim de porții individuale de produs alimentar pentru consumul zilnic și un avertisment de a nu consuma o cantitate zilnică de 800 mg de (-)-galat de 3-epigalocatechină sau mai mult. Eticheta trebuie să indice conținutul de (-)-galat de 3-epigalocatechină per porție de produs alimentar. Eticheta trebuie să includă		

<p>Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p>	<p>Porția individuală de produs destinat consumului zilnic trebuie să furnizeze mai puțin de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie.</p>	<p>Eticheta trebuie să indice numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic maxim și un avertisment de a consuma mai puțin decât cantitatea zilnică maximă de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie.</p> <p>Eticheta trebuie să indice conținutul de monacoline per porție de produs.</p> <p>Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente:</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat de femei gravide sau lactante, copii cu vârsta sub 18 ani și adulți cu vârsta de peste 70 de ani”.</p> <p>„Solicitați sfatul unui medic cu privire la consumul acestui produs în cazul în care aveți probleme de sănătate”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă luați medicamente pentru scăderea concentrației colesterolului sanguin”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă deja consumați alte</p>			<p>următoarele avertismente:</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat dacă consumați alte produse care conțin ceai verde în aceeași zi.”;</p> <p>„Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau care alăptează și copiii cu vârsta sub 18 ani.”;</p> <p>„Nu se consumă pe stomacul gol.”</p>		
			<p>Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p>	<p>Porția individuală de produs destinat consumului zilnic trebuie să furnizeze mai puțin de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p>	<p>Eticheta trebuie să indice numărul de porții individuale de produs pentru consumul zilnic maxim și un avertisment de a consuma mai puțin decât cantitatea zilnică maximă de 3 mg de monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie.</p> <p>Eticheta trebuie să indice conținutul de</p>		

		produse care conțin orez fermentat cu drojdie roșie”.				
<b>Acizi grași trans,</b> alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală	<i>Maximum 2 grame la 100 g de grăsime în alimentele destinate consumatorului final și în alimentele destinate vânzării cu amănuntul</i>	Operatorii din sectorul alimentar, care furnizează altor operatori din acest sector alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul, se asigură că acestor operatori din sectorul alimentar le sunt furnizate informații cu privire la cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 grame la 100 g de grăsime.			monacoline per porție de produs. Eticheta trebuie să includă următoarele avertismente: „Se recomandă să nu fie consumat de femeile gravide sau lactante, copiii cu vârsta sub 18 ani și adulții cu vârsta de peste 70 de ani.”; „Solicitați sfatul unui medic cu privire la consumul acestui produs în cazul în care aveți probleme de sănătate.”; „Se recomandă să nu fie consumat dacă luați medicamente pentru scăderea concentrației colesterolului sangvin.”; „Se recomandă să nu fie consumat dacă deja consumați alte produse care conțin orez fermentat cu drojdie roșie.”	
<sup>(1)</sup> cu excepția extractelor apoase de ceai verde care conțin (-)-galat de 3-epigallocatechină care, după reconstituire în băuturi, au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde.						
Partea C – Substanțe sub control comunitar Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie Preparatele din scoarța de Rhamnus frangula L. sau Rhamnus purshiana DC. care conțin derivați de hidroxiantracen Preparatele din frunze sau fructe de Cassia senna L. care conțin derivați de hidroxiantracen						

<p>Preparatele din rădăcina sau rizomul de Rheum palmatum L., Rheum officinale Baillon și hibridi ai acestora care conțin derivați de hidroxiantracen</p>	<p>Acizi grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală</p>	<p>Maximum 2 g la 100 g de grăsime în alimentele destinate consumatorului final și în alimentele destinate vânzării cu amănuntul</p>	<p>Operatorii din domeniul alimentar care furnizează altor operatori din acest domeniu alimente care nu sunt destinate consumatorului final sau vânzării cu amănuntul se asigură că acestor operatori din domeniul alimentar le sunt furnizate informații cu privire la cantitatea de acizi grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, în cazul în care cantitatea respectivă depășește 2 g la 100 g de grăsime</p>		
<p><sup>(1)</sup> cu excepția extractelor apoase de ceai verde care conțin (-)-galat de 3-epigallocatechină care, după reconstituire în băuturi, au o compoziție comparabilă cu infuziile tradiționale de ceai verde.</p>					
<p><b>Partea C. Substanțe sub control, în baza rezultatelor evaluării științifice realizate de</b></p>					

	<p><b>Agenția Europeană pentru Siguranța Alimentelor și aprobate de Comisia Europeană</b></p> <p>1. Extracte de ceai verde conținând (-)-galat de 3-epigallocatechină</p> <p>2. Monacoline din orez fermentat cu drojdie roșie</p> <p>3. Preparatele din scoarța de <i>Rhamnus frangula</i> L. sau <i>Rhamnus purshiana</i> DC. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>4. Preparatele din frunze sau fructe de <i>Cassia senna</i> L. care conțin derivați de hidroxiantracen</p> <p>5. Preparatele din rădăcina sau rizomul de <i>Rheum palmatum</i> L., <i>Rheum officinale</i> Baillon și hibrizi ai acestora care conțin derivați de hidroxiantracen”.</p>		
	<p>Anexa nr.4 la regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare</p> <p><b>FORMULAR DE NOTIFICARE</b></p> <p><b>a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip</b></p> <p><b>1.</b> Datele de identificare ale producătorului și/sau importatorului</p> <p>Denumirea _____</p> <p>_____</p> <p>Adresa juridică: _____</p> <p>_____</p> <p>IDNO: _____</p> <p>_____</p> <p>_____</p>	<p><b>Prevedere națională</b></p>	

Țara de origine/import:

\_\_\_\_\_

Datele persoanei responsabile (Nume,  
Prenume, telefon de contact, adresa de e-  
mail:

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**2.** Denumirea comercială a produsului  
alimentar și categoria de produse

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**3.** Scopul utilizării

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**4.** Compoziția produsului:

Vitamine  Minerale

Vitamine și minerale  Substanțe de  
alt tip

(Se bifează cu "x" în căsuțele  
corespunzătoare.)

- Denumirea substanțelor de alt tip adăugate:

---

---

–

Declar că produsul alimentar nu conține substanțe interzise enumerate în anexa 3, partea A la Regulamentul sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 899/2017.

Declar pe propria răspundere că datele de mai sus sunt corecte. Îmi asum responsabilitatea introducerii pe piață a produselor alimentare cu adaos de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip fabricate/importate în conformitate cu prevederile legale \*).

Semnătura reprezentantului legal  
(semnătura, ștampila, data)

---

---

\*) Prevederile legale:

- Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor;

	<p>- Legea nr. 279/2018 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare;</p> <p>- Hotărârea Guvernului nr. 899/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind adaosul de vitamine și minerale, precum și de anumite substanțe de alt tip în produse alimentare. ”</p> <p>e.”</p>		
--	---	--	--

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> Regulamentul (CE) nr. 2065/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 10 noiembrie 2003 privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe alimente, Jurnalul Oficial L 309, 26/11/2003 p. 0001 – 0008, CELEX: 32003R2065, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2019/1381 al Parlamentului European și al Consiliului din 20 iunie 2019.			
<b>2</b>	<b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect de hotărâre a Guvernului cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, Anexa nr.2			
<b>3</b>	<b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil			
<b>4</b>	<b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Ministerul Sănătății, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică. Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică.			
<b>5</b>	<b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>09.02.2026</b>			
	<b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b>	<b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b>	<b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b>	<b>Observații</b> <b>9</b>
	<i>Articolul 1</i> <b>Obiectul</b> (1) Prezentul regulament are drept obiect asigurarea funcționării efective a pieței interne a aromelor de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, constituind în același timp baza garantării unui nivel de protecție ridicat al sănătății umane și al intereselor consumatorilor.	1.Prezentul Regulament are drept obiect asigurarea funcționării efective a pieței interne a aromelor de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, constituind în același timp baza garantării unui nivel de protecție ridicat a sănătății umane și a intereselor consumatorilor.	<b>Compatibil</b>	
	(2) În acest scop, prezentul regulament stabilește: (a) o procedură comunitară de evaluare și autorizare a condensatilor de fum primari și a fracțiilor de gudron primare destinate utilizării ca atare în sau pe produsele alimentare sau în producerea de arome de fum derivate destinate utilizării în sau pe produsele alimentare; (b) o procedură comunitară de stabilire a unei liste de condensati de fum primari sau de fracțiuni de gudron primare autorizate prin excluderea tuturor celorlalte din Comunitate, precum și a condițiile de utilizare în sau pe produsele alimentare.		<b>Normă UE neaplicabilă</b>	Prevederea se atribuie Comisiei Europene

<p><i>Articolul 2</i>  <b>Domeniul de aplicare</b>  Prezentul regulament se aplică:  1. aromelor de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare;  2. materiilor sursă destinate producției de arome de fum;  3. condițiilor de preparare a aromelor de fum;  4. produselor alimentare în sau pe care sunt prezente aromele de fum.</p>	<p>3. Prezentul Regulament se aplică:  1) aromelor de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare;  2) materiilor sursă destinate producției de arome de fum;  3) condițiilor de preparare a aromelor de fum;  4) produselor alimentare în sau pe care sînt prezente aromele de fum.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p><i>Articolul 3</i>  <b>Definiții</b>  În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile stabilite de Directiva 88/388/CEE și în Regulamentul (CE) nr. 178/2002.  De asemenea, se aplică următoarele definiții:  1. „condensat de fum primar” înseamnă partea de apă purificată din fumul condensat care se încadrează definiției de „arome de fum”;  2. „fracție de gudron primară” înseamnă fracția purificată din faza gudron de mare densitate insolubil în apă a fumului condensat, care se încadrează definiției de „arome de fum”;  3. „produse primare” înseamnă condensatii de fum primari și fracțiile de gudron primare;  4. „arome de fum derivate” înseamnă aromele obținute prin prelucrarea produselor primare care sunt utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare pentru le aromatiza.</p>	<p>4. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, precum și următoarele noțiuni:  1) condensat de fum primar – partea de apă purificată din fumul condensat care se încadrează definiției de „arome de fum”;  2) fracție de gudron primară – fracția purificată din faza gudron de mare densitate insolubil în apă a fumului condensat, care se încadrează definiției de „arome de fum”;  3) produse primare – condensatii de fum primari și fracțiile de gudron primare;  4) arome de fum derivate – aromele obținute prin prelucrarea produselor primare care sînt utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare pentru a le aromatiza.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
	<p><b>5) preparate - în sensul pct. 18 - sunt amestecuri de arome de fum sau amestecuri de una sau mai multe arome de fum cu alte ingrediente alimentare, cum ar fi arome, aditivi alimentari, enzime sau substanțe suport, pentru a facilita depozitarea, comercializarea, standardizarea, diluarea sau dizolvarea acestora.</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	<p>Prevederi incluse în contextul ultimei modificări a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 (<i>transpus la fel prin anexa nr. 2 a Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018</i>) prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2067 al Comisiei din 31 iulie 2024 de modificare.</p>
<p><i>Articolul 4</i>  <b>Cerințele de utilizare generală și de siguranță</b></p>	<p>5. Utilizarea aromelor de fum în sau pe produsele alimentare se permite numai în cazul în care:</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>(1) Utilizarea aromelor în sau pe produsele alimentare se autorizează numai în cazul în care există dovezi suficiente conform căroră:  — nu prezintă riscuri pentru sănătatea umană;  — nu induce în eroare consumatorii.  Fiecare autorizare poate face obiectul unor condiții de utilizare specifice.</p>	<p>1) nu prezintă riscuri pentru sănătatea umană;  2) nu induce în eroare consumatorii.</p>		
<p>(2) Nici o persoană nu poate comercializa pe piață o aromă de fum sau un produs alimentar în care sau pe care este prezentă o aromă de fum, dacă aroma de fum nu este un produs primar autorizat în conformitate cu articolul 6 sau dacă nu este derivată dintr-un asemenea produs și dacă nu se respectă condițiile de utilizare prevăzute de autorizație în conformitate cu prezentul regulament.</p>	<p>6. Nicio persoană nu poate comercializa pe piață o aromă de fum sau un produs alimentar în care sau pe care este prezentă o aromă de fum, dacă aroma de fum nu este un produs primar, care să corespundă cerințelor prevăzute în capitolul III sau dacă nu este derivată dintr-un asemenea produs și dacă nu se respectă condițiile de utilizare în conformitate cu prezentul Regulament.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p><i>Articolul 5</i>  <b>Condițiile de producție</b>  (1) Lemnul utilizat pentru fabricarea produselor primare nu trebuie să fi fost tratat, cu sau fără intenție, cu substanțe chimice, timp de șase luni imediat anterioare sau ulterioare tăierii, exceptând cazul în care se poate demonstra că substanța utilizată pentru tratare nu degajă substanțe potențial toxice pe durata arderii.  Persoana care introduce pe piață produse primare trebuie să poată demonstra, pe baza unei autorizări sau a unei documentații adecvate, respectarea cerințelor stabilite la primul paragraf.</p>	<p style="text-align: center;"><b>II. CONDIȚIILE DE PRODUCȚIE</b></p> <p>7. Lemnul utilizat pentru fabricarea produselor primare nu trebuie să fi fost tratat cu substanțe chimice, timp de șase luni imediat anterioare sau ulterioare tăierii, exceptând cazul în care se poate demonstra că substanța utilizată pentru tratare nu degajă substanțe potențial toxice pe durata arderii.</p> <p>8. Persoana care <b>introduce</b> pe piață produse primare trebuie să respecte cerințele stabilite la punctul 7.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(2) Condițiile pentru fabricarea produselor primare sunt stabilite de anexa I. Faza de ulei insolubil în apă, care este un produs derivat al procesului, nu se utilizează pentru obținerea aromelor de fum.</p>	<p>9. Condițiile pentru fabricarea produselor primare sunt stabilite în anexa nr. 1. Faza de ulei insolubil în apă, care este un produs derivat al procesului, nu se utilizează pentru obținerea aromelor de fum.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(3) Fără a se aduce atingere altor legislații comunitare, produsele primare pot fi reprelucrate prin procese fizice adecvate producerii de arome de fum derivate. În cazul în care opiniile diferă în ceea ce privește adecvarea unui anumit proces fizic, se poate adopta o decizie în conformitate cu procedura menționată la articolul 19 alineatul (2).</p>	<p>10. Fără a se aduce atingere altor acte normative, produsele primare pot fi reprelucrate prin procese fizice adecvate producerii de arome de fum derivate.</p>	<b>Compatibil</b>	Cu excepția prevederilor care se atribuie Comisiei Europene.
<p><i>Articolul 6</i>  <b>Lista comunitară a produselor primare autorizate</b>  (1) Lista produselor primare autorizate prin excluderea tuturor celorlalte din Comunitate pentru utilizarea în sau pe</p>	<p><b>III. Lista produselor primare permise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</b></p>	<b>Compatibil</b>	Lista comunitară a produselor primare autorizate a fost aprobată la nivel UE prin

<p>produsele alimentare și/sau pentru producerea de arome de fum derivate este stabilită în conformitate cu procedura menționată la articolul 19 alineatul (2).</p>	<p>11. Lista produselor primare de arome de fum permise pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate este prezentată în anexa nr.2.</p>		<p>Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1321/2013 al Comisiei din 10 decembrie 2013 de stabilire a listei Uniunii de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate (care a fost transpus prin anexa nr.2).</p> <p>În conformitate cu ultimile modificări ale Regulamentului 1321/2013 efectuată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2067 - lista a fost exclusă.</p>
<p>(2) În ceea ce privește fiecare produs primar autorizat, lista menționată la alineatul (1) indică un cod unic pentru produsul respectiv, denumirea produsului, numele și adresa titularului autorizației, descrierea clară și caracterizarea produsului, condițiile de utilizare în sau pe produsele alimentare specifice sau categoriile de produse alimentare și data de la care este autorizat produsul.</p>	<p>12. În ceea ce privește fiecare produs primar autorizat, lista menționată la punctul 11 indică un cod unic pentru produsul respectiv, denumirea produsului, numele și adresa titularului autorizației, descrierea clară și caracterizarea produsului, condițiile de utilizare în sau pe produsele alimentare specifice sau categoriile de produse alimentare și data de la care și până la care este autorizat produsul.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p>(3) După stabilirea listei menționate la alineatul (1), se pot adăuga produse primare în conformitate cu procedura menționată la articolul 19 alineatul (2).</p>		<p><b>Normă UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană.</b></p>
<p><i>Articolul 7</i>  <b>Solicitarea autorizației</b>  (1) În scopul obținerii includerii unui produs primar pe lista menționată la articolul 6 alineatul (1), se prezintă o cerere în conformitate cu următoarele prevederi.  (2)  (a)  Cererea se adresează autorității competente a unui stat membru.  (b) Autoritatea competentă:</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă statelor membre.</b></p>

<p>(i) confirmă în scris solicitantului primirea cererii, în termen de 14 zile de la primire. Confirmarea menționează data primirii cererii;</p> <p>(ii) informează de îndată Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (în continuare numită „autoritatea”) și</p> <p>(iii) pune la dispoziția autorității cererea și toate informațiile suplimentare furnizate de solicitant.</p> <p>(c) autoritatea:</p> <p>(i) informează fără întârziere Comisia și celelalte state membre cu privire la cerere și pune la dispoziția acestora cererea și orice informații suplimentare furnizate de solicitant; și</p> <p>(ii) face publice cererea, informațiile justificative relevante și orice informații suplimentare furnizate de solicitant, în conformitate cu articolele 14 și 15.</p> <p>(3) Cererea este însoțită de următoarele informații și documente:</p> <p>(a) numele și adresa solicitantului;</p> <p>(b) informațiile enumerate în anexa II;</p> <p>(c) o declarație bine justificată, în sensul că produsul este conform cu articolul 4 alineatul (1), prima liniuță;</p> <p>(d) un rezumat al dosarului.</p> <p>(4) Autoritatea publică orientări detaliate, în urma unui acord cu Comisia, privind pregătirea și prezentarea cererii menționate la alineatul (1) din prezentul articol, luând în considerare formatele standardizate de prezentare a datelor, în cazul în care acestea există, în conformitate cu articolul 39f din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p>			
<p><i>Articolul 8</i></p> <p><b>Avizul autorității</b></p> <p>(1) Autoritatea emite un aviz în termen de șase luni de la primirea unei cereri valabile, în sensul că produsul și utilizarea prevăzută sunt conforme cu articolul 4 alineatul (1). Autoritatea poate prelungi acest termen. În acest caz, aceasta furnizează solicitantului, Comisiei și statelor membre o explicație de justificare a întârzierii.</p> <p>(2) După caz, autoritatea poate cere solicitantului furnizarea unor informații suplimentare care să însoțească cererea, în termenul stabilit de autoritate, care nu poate fi niciodată mai mare de douăsprezece luni. Dacă autoritatea solicită informații suplimentare, intervalul stabilit la alineatul (1) se suspendă până la furnizarea informațiilor respective. În mod</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor și Comisia Europeană.</b></p>

<p>asemănător, acest termen se suspendă pe durata acordată pentru pregătirea de către solicitant a unor explicații verbale sau scrise.</p> <p>(3) Pentru a-și putea pregăti avizul, autoritatea:</p> <p>(a) verifică informațiile și documentele prezentate de solicitant în conformitate cu articolul 7 alineatul (3), în care caz cererea este considerată valabilă;</p> <p>(b) informează solicitantul, Comisia și statele membre, dacă cererea nu este valabilă.</p> <p>(4) În cazul unui aviz favorabil autorizării produsului evaluat, avizul cuprinde următoarele:</p> <p>(a) condițiile sau restricțiile aferente utilizării produsului primar evaluat ca atare și/sau sub formă de arome de fum derivate în sau pe produsele alimentare sau categorii de produse alimentare specifice;</p> <p>(b) evaluarea metodei de analiză propuse în conformitate cu anexa II punctul 4, în scopul efectuării controlului avut în vedere.</p> <p>(5) Autoritatea își transmite avizul Comisiei, statelor membre și solicitantului.</p> <p>(6) Autoritatea publică avizul, după eliminarea informațiilor considerate confidențiale în conformitate cu articolul 15.</p>			
<p><i>Articolul 9</i></p> <p><b>Autorizarea comunitară</b></p> <p>(1) În interval de trei luni de la primirea avizului autorității, Comisia pregătește un proiect de măsuri care trebuie adoptate cu privire la cererea de introducere a unui produs primar pe lista menționată la articolul 6 alineatul (1), având în vedere cerințele de la articolul 4 alineatul (1), legislația comunitară și alți factori relevanți în mod legitim pentru domeniul în cauză. În cazul în care proiectul de măsuri nu este conform cu avizul Comunității, Comisia furnizează o explicație referitoare la cauzele diferențelor.</p> <p>Măsurile menționate la primul paragraf pot lua formele următoare:</p> <p>(a) un proiect de regulament de modificare a listei menționate la articolul 6 alineatul (1), prin includerea produsului primar pe lista produselor autorizate, în conformitate cu cerințele de la articolul 6 alineatul (2) sau</p> <p>(b) un proiect de decizie, adresat solicitantului, de refuzare a autorizației.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Comisia Europeană.</b></p>

<p>(2) Măsurile se adoptă în conformitate cu procedura menționată la articolul 19 alineatul (2). Comisia comunică de îndată solicitantului adoptarea acesteia.</p> <p>(3) Fără a se aduce atingere articolului 11, autorizația acordată în conformitate cu prezentul regulament este valabilă în întreaga Comunitate timp de zece ani și poate fi reînnoită în conformitate cu articolul 12.</p> <p>(4) După emiterea autorizației în conformitate cu prezentul regulament, titularul autorizației sau oricare alt operator al unei întreprinderi alimentare, care utilizează produsul primar sau aromele de fum derivate autorizate, va respecta condițiile sau restricțiile aferente autorizației respective.</p> <p>(5) Titularul autorizației comunică de îndată Comisiei informațiile științifice sau tehnice noi, care pot afecta evaluarea siguranței pentru sănătatea umană a produsului primar sau a aromelor de fum derivate autorizate. După caz, autoritatea revizuieste evaluarea.</p> <p>(6) Acordarea unei autorizații nu diminuează răspunderea civilă și penală a operatorilor întreprinderilor alimentare, în ceea ce privește produsul primar autorizat, aroma de fum derivată autorizată sau produsele alimentare care conțin produsul primar sau aroma de fum derivată.</p>			
<p><i>Articolul 10</i>  <b>Stabilirea listei comunitare inițiale a produselor primare autorizate</b></p> <p>(1) În cursul celor optsprezece luni care urmează intrării în vigoare a prezentului regulament, operatorii din sectorul alimentar prezintă o cerere, în conformitate cu articolul 7, în scopul stabilirii unei liste comunitare inițiale a produselor primare autorizate. Fără a se aduce atingere articolului 9 alineatul (1), această listă inițială se stabilește după emiterea de către autoritate a unui aviz pentru fiecare produs primar pentru care s-a prezentat o cerere valabilă, pe durata în cauză. Cererile pentru care autoritatea nu a putut emite aviz din cauza nerespectării de către solicitant a termenelor specificate pentru prezentarea de informații suplimentare, în conformitate cu articolul 8 alineatul (2), se elimină dintr-o eventuală includere pe lista comunitară inițială.</p> <p>(2) În interval de trei luni de la primirea tuturor avizelor menționate la alineatul (1), Comisia pregătește un proiect de regulament privind stabilirea listei inițiale menționate la</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Comisia Europeană.</b></p>

<p>articolul 6 alineatul (1), având în vedere cerințele de la articolul 6 alineatul (2).</p>			
<p><i>Articolul 11</i>  <b>Modificarea, suspendarea și revocarea autorizațiilor</b>  (1) Titularul autorizației poate solicita, în conformitate cu procedura stabilită la articolul 7, modificarea autorizației existente.  (2) Din proprie inițiativă sau ca urmare a unei cereri din partea unui stat membru sau a Comisiei, autoritatea emite un aviz, după caz, cu precizarea faptului că autorizația este conformă cu prezentul regulament, în temeiul procedurii stabilite la articolul 8.(3) Comisia examinează de îndată avizul autorității și pregătește un proiect de decizie pentru adoptare.  (4) Proiectul de măsuri de modificare a unei autorizații trebuie să specifice schimbările necesare privind condițiile de utilizare și, după caz, restricțiile aferente autorizației respective.  (5) Măsurile definitive, adică modificarea, suspendarea sau revocarea autorizației, se adoptă în conformitate cu procedura menționată la articolul 19 alineatul (2).  (6) Comisia comunică de îndată titularului autorizației măsurile adoptate.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor și Comisia Europeană.</b></p>
<p><i>Articolul 12</i>  <b>Reînnoirea autorizațiilor</b>  (1) Fără a aduce atingere articolului 11, autorizațiile acordate în temeiul prezentului regulament se reînnoiesc pentru perioade de zece ani, pe baza unei cereri adresate Comisiei de către titularul autorizației cu optsprezece luni înainte de data expirării autorizației.  (2) Cererea va fi însoțită de următoarele informații și documente:  (a) o trimitere la autorizația inițială;  (b) informații disponibile referitoare la punctele enumerate în anexa II, care completează și actualizează informațiile deja furnizate autorității în cursul evaluării/evaluărilor precedente, având în vedere progresele științifice și tehnice cele mai recente;  (c) o declarație justificată, care să confirme că produsul este conform cu articolul 4 alineatul (1) prima liniuță.  (3) Articolele 7 și 9 se aplică <i>mutatis mutandis</i>.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor și Comisia Europeană.</b></p>

<p>(4) În cazul în care, din motive independente de voința titularului autorizației, nu se adoptă decizia de reînnoire a autorizației cu o lună înainte de data expirării, perioada de autorizare a produsului se prelungește automat cu șase luni. Comisia comunică de îndată această prelungire titularului autorizației și statelor membre.</p>			
<p><i>Articolul 13</i>  <b>Trasabilitatea</b>  (1) În cadrul primei etape de introducere pe piață a unui produs primar autorizat sau a unei arome derivate autorizate, obținute din produsele autorizate specificate în lista menționată la articolul 6 alineatul (1), operatorii din sectorul alimentar se asigură că operatorului de întreprindere alimentară care recepționează produsul îi sunt transmise următoarele informații:  (a) codul produsului autorizat indicat în lista menționată la articolul 6 alineatul (1);  (b) condițiile de utilizare a produsului autorizat în conformitate cu lista menționată la articolul 6 alineatul (1);  (c) în cazul unei arome de fum derivate, relația cantitativă cu produsul primar; aceasta se exprimă clar și în termeni ușor de înțeles, astfel încât operatorul de întreprindere alimentară destinat să poată utiliza aroma de fum derivată în conformitate cu condițiile de utilizare stabilite în lista menționată la articolul 6 alineatul (1).  (2) În toate etapele ulterioare introducerii pe piață a produselor menționate la alineatul (1), operatorii din sectorul alimentar se asigură că informațiile primite în conformitate cu alineatul (1) sunt transmise operatorilor din sectorul alimentar care recepționează produsele.  (3) Operatorii din sectorul alimentar trebuie să dispună de sisteme și proceduri care să permită identificarea furnizorului și a destinatarului produselor menționate la alineatul (1).  (4) Alineatele (1) și (3) se aplică fără a aduce atingere altor cerințe speciale din legislația comunitară.</p>	<p><b>IV. TRASABILITATEA</b>  13. În cadrul primei etape de plasare pe piață a unui produs primar autorizat sau a unei arome derivate autorizate, obținute din produsele autorizate specificate în lista menționată la punctul 11, operatorii din businessul alimentar se asigură că operatorului de întreprindere alimentară care recepționează produsul îi sînt transmise următoarele informații:  1)codul unic al produsului autorizat indicat în lista menționată la punctul 11;  2)condițiile de utilizare a produsului autorizat în conformitate cu lista menționată la punctul 11;  3)în cazul unei arome de fum derivate, relația cantitativă cu produsul primar; aceasta se exprimă clar, astfel încît operatorul de întreprindere alimentară destinat să poată utiliza aroma de fum derivată în conformitate cu condițiile de utilizare stabilite în lista menționată la punctul 11.  14. În toate etapele ulterioare plasării pe piață a produselor menționate la punctul 13, operatorii din businessul alimentar se asigură că informațiile primite în conformitate cu punctul 13 sînt transmise operatorilor din businessul alimentar care recepționează produsele.  15. Operatorii din businessul alimentar trebuie să dispună de sisteme și proceduri care să permită identificarea furnizorului și a destinatarului produselor menționate la punctul 13.  16. Punctele 13 și 15 se aplică fără a aduce atingere altor norme speciale din legislația națională.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p><i>Articolul 14</i>  <b>Accesul public</b>  (1) Autoritatea face publice cererea de autorizare, informațiile justificative relevante și orice informații suplimentare furnizate de solicitant, precum și opiniile sale</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor</b></p>

<p>științifice, în conformitate cu articolele 38-39e din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p> <p>(2) Autoritatea rezolvă cererile de acces la documentele pe care le deține în temeiul aplicării principiilor Regulamentului (CE) nr. 1049/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 mai 2001 privind accesul publicului la documentele Parlamentului European, ale Consiliului și ale Comisiei (<sup>1</sup>).</p> <p>(3) Statele membre rezolvă cererile de acces la documentele primite în temeiul prezentului regulament în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 1049/2001.</p>			
<p><i>Articolul 15</i> <b>Confidențialitatea</b></p> <p>(1) În conformitate cu condițiile și procedurile prevăzute la articolele 39-39e din Regulamentul (CE) nr. 178/2002:</p> <p>(a) solicitantul poate transmite o cerere ca anumite părți ale informațiilor transmise în temeiul prezentului regulament să fie tratate ca fiind confidențiale și însoțește această cerere de justificări verificabile; și</p> <p>(b) autoritatea evaluează cererea de tratament confidențial depusă de solicitant.</p> <p>(2) Prezentul articol nu aduce atingere articolului 41 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor</b></p>
<p><i>Articolul 16</i> <b>Protecția datelor</b></p> <p>Informațiile din cererea prezentată în conformitate cu articolul 7 nu pot fi utilizate în avantajul altui solicitant, exceptând cazul în care celălalt solicitant a convenit cu titularul autorizației că informațiile respective pot fi utilizate.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor în conformitate cu faptul că autoritatea este responsabilă de evaluarea cererilor de autorizare</b></p>
<p><i>Articolul 17</i> <b>Inspecția și măsurile de control</b></p> <p>(1) Statele membre se asigură că inspecțiile și, după caz, celelalte măsuri de control se efectuează în conformitate cu prezentul regulament.</p>	<p><b>16<sup>1</sup> . Controalele oficiale prevăzute de prezentul regulament sunt realizate de autoritatea competentă stabilită prin art. 4 alin. (1) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, inclusiv cu dispozițiile art. 78 ale acesteia.</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>	<p>Data intrării în vigoare a Legii nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar va fi modificată din 08.05.2028 în 01.01.2027.</p>

<p>(2) După caz și la cererea Comisiei, autoritatea contribuie la elaborarea unor orientări tehnice privind prelevarea de probe și testarea, pentru a se facilita o abordare coordonată de punere în aplicare a alineatului (1).</p> <p>(3) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 18a pentru a completa prezentul regulament prin stabilirea criteriilor de calitate pentru metodele de analiză validate menționate în anexa II punctul 4, inclusiv pentru substanțele care trebuie măsurate. Aceste acte delegate țin seama de dovezile științifice disponibile.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea dată se referă la Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor și Comisia Europeană.</b>
<p><i>Articolul 18</i> <b>Modificări</b></p> <p>(1) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 18a în ceea ce privește modificarea anexelor în urma unei solicitări de asistență științifică și/sau tehnică adresată autorității.</p> <p>(2) Modificările la lista menționată la articolul 6 alineatul (1) se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 19 alineatul (2), după ce a solicitat asistența științifică și/sau tehnică a autorității.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea dată se referă la Comisia Europeană.</b>
<p><i>Articolul 18a</i> <b>Exercitarea delegării de competențe</b></p> <p>(1) Competența de a adopta acte delegate se conferă Comisiei în condițiile prevăzute la prezentul articol.</p> <p>(2) Competența de a adopta acte delegate menționată la articolul 17 alineatul (3) și la articolul 18 alineatul (1) se conferă Comisiei pentru o perioadă de cinci ani de la 26 iulie 2019. Comisia elaborează un raport privind delegarea de competențe cu cel puțin nouă luni înainte de încheierea perioadei de cinci ani. Delegarea de competențe se prelungește tacit cu perioade de timp identice, cu excepția cazului în care Parlamentul European sau Consiliul se opune prelungirii respective cu cel puțin trei luni înainte de încheierea fiecărei perioade.</p> <p>(3) Delegarea de competențe menționată la articolul 17 alineatul (3) și la articolul 18 alineatul (1) poate fi revocată oricând de Parlamentul European sau de Consiliu. O decizie de revocare pune capăt delegării de competențe specificate</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea dată se referă la Comisia Europeană.</b>

<p>în decizia respectivă. Decizia produce efecte din ziua care urmează datei publicării acesteia în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> sau de la o dată ulterioară menționată în decizie. Decizia nu aduce atingere actelor delegate care sunt deja în vigoare.</p> <p>(4) Înainte de adoptarea unui act delegat, Comisia consultă experții desemnați de fiecare stat membru în conformitate cu principiile prevăzute în Acordul interinstituțional din 13 aprilie 2016 privind o mai bună legiferare <sup>(2)</sup>.</p> <p>(5) De îndată ce adoptă un act delegat, Comisia îl notifică simultan Parlamentului European și Consiliului.</p> <p>(6) Un act delegat adoptat în temeiul articolului 17 alineatul (3) și al articolului 18 alineatul (1) intră în vigoare numai în cazul în care nici Parlamentul European și nici Consiliul nu au formulat obiecții în termen de două luni de la notificarea acestuia către Parlamentul European și Consiliu sau în cazul în care, înaintea expirării termenului respectiv, Parlamentul European și Consiliul au informat Comisia că nu vor formula obiecții. Respectivul termen se prelungește cu două luni la inițiativa Parlamentului European sau a Consiliului.</p>			
<p><i>Articolul 19</i>  <b>Procedura comitetului</b></p> <p>(1) Comisia este sprijinită de Comitetul menționat la articolul 58 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p> <p>(2) În cazul în care se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8.</p> <p>Perioada menționată la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea dată se referă la Comisia Europeană.</b></p>
<p><i>Articolul 20</i>  <b>Măsuri tranzitorii</b></p> <p>Fără a aduce atingere articolului 4 alineatul (2), comercializarea și utilizarea următoarelor produse primare și arome de fum derivate, precum și a produselor alimentare care conțin unul din aceste produse, sunt autorizate pentru următoarele perioade:</p> <p>(a) produsele primare pentru care se prezintă o cerere valabilă în conformitate cu articolul 7 și articolul 8 alineatul (3) până la 16 iunie 2005 și aromele de fum derivate: până la stabilirea listei menționate la articolul 10 alineatul (1);</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Reglementări UE al căror efect juridic s-a consumat</b></p>

<p>(b) produsele alimentare care conțin produse primare pentru care s-a prezentat o cerere valabilă în conformitate cu articolul 7 și articolul 8 alineatul (3) până la 16 iunie 2005 și/sau care conțin arome de fum derivate: până la douăsprezece luni după stabilirea listei menționate la articolul 10 alineatul (1);</p> <p>(c) produsele alimentare care conțin produse primare pentru care nu s-a prezentat o cerere valabilă în conformitate cu articolul 7 și articolul 8 alineatul (3) înainte de 16 iunie 2005 și/sau care conțin arome de fum derivate: până la 16 iunie 2006.</p> <p>Produsele alimentare care au fost introduse legal pe piață înainte de expirarea perioadelor menționate la literele (b) și (c) pot fi comercializate până la epuizarea stocurilor.</p>			
<p><i>Articolul 21</i>  <b>Intrarea în vigoare</b>  Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>.  Articolul 4 alineatul (2) se aplică de la 16 iunie 2005. Până la această dată, dispozițiile de drept intern în vigoare referitoare la aromele de fum și utilizarea acestora continuă să se aplice în statele membre.  Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
<p><i>ANEXA I</i>  <b>Condițiile pentru fabricarea produselor primare</b>  1 Fumul este produs de lemnul menționat la articolul 5 alineatul (1). Se pot adăuga ierburi, mirodenii, rămurele de ienupăr și surcele, ace și conuri de <i>picea</i>, dacă nu conțin reziduuri ale unui tratament chimic intenționat sau neintenționat sau dacă acestea respectă legislația comunitară mai speciale. Materia primă este supusă unei arderi controlate, unei distilări uscate sau unui tratament cu abur supraîncălzit într-un mediu cu oxigen controlat, la o temperatură de cel mult 600 °C.</p> <p>2 Fumul este condensat. Fără a se aduce atingere altor legislații comunitare, se poate adăuga apă și/sau solvenți pentru realizarea fazei de separare. Procesele fizice pot fi utilizate pentru izolare, fracționare și/sau purificare, în scopul obținerii următoarelor faze:</p>	<p>Anexa nr.1</p> <p>la Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire a listei de produse primare de arome de fum autorizate pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate</p> <p><b>Condițiile pentru fabricarea produselor primare</b></p> <p><b>1.</b> Fumul este produs de lemnul menționat la punctul 7. Se pot adăuga ierburi, mirodenii, rămurele de ienupăr și surcele, ace și conuri de <i>picea</i>, dacă nu conțin reziduuri ale unui tratament chimic intenționat sau neintenționat sau dacă acestea respectă actele normative cu conținut specific. Materia primă este supusă unei arderi controlate, unei distilări uscate sau unui tratament cu abur</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>(a) un „condensat de fum primar” apos, care conține în principal acizi carboxilici și compuși carbonilici și fenolici, cu un conținut maxim de:</p> <table border="1"> <tr> <td>benzo[a]piren</td> <td>10 μg/kg</td> </tr> <tr> <td>benz[a]antracen</td> <td>20 μg/kg</td> </tr> </table> <p>(b) o fază de gudron de mare densitate insolubil în apă, care precipită în cursul fazei de separare și care nu poate fi utilizat ca atare pentru producerea aromelor de fum decât după o prelucrare fizică adecvată pentru producerea unor fracții din faza gudron insolubil în apă, care sunt reduse în hidrocarburile aromatice policiclice, deja definite ca „fracții de gudron primare”, care au un conținut maxim de:</p> <table border="1"> <tr> <td>benzo[a]piren</td> <td>10 μg/kg</td> </tr> <tr> <td>benz[a]antracen</td> <td>20 μg/kg</td> </tr> </table> <p>(c) o „fază de ulei insolubil în apă”. Dacă în cursul condensării sau după condensare nu are loc faza de separare, condensatul de fum obținut este considerat ca o fază de gudron de mare densitate insolubil în apă, care este supus unei prelucrări fizice adecvate pentru obținerea unor fracții de gudron primare, care se încadrează în limitele specificate.</p>	benzo[a]piren	10 μg/kg	benz[a]antracen	20 μg/kg	benzo[a]piren	10 μg/kg	benz[a]antracen	20 μg/kg	<p>supraîncălzit într-un mediu cu oxigen controlat, la o temperatură de cel mult 600°C.</p> <p>2. Fumul este condensat. Fără a se aduce atingere altor legislații naționale, se poate adăuga apă și/sau solvenți pentru realizarea fazei de separare. Procesele fizice pot fi utilizate pentru izolare, fracționare și/sau purificare, în scopul obținerii următoarelor faze:</p> <p>1) un „condensat de fum primar” apos, care conține în principal acizi carboxilici și compuși carbonilici și fenolici, cu un conținut maxim de:</p> <table border="1"> <tr> <td>benzo[a]piren</td> <td>10 μg/kg</td> </tr> <tr> <td>benz[a]antracen</td> <td>20 μg/kg</td> </tr> </table> <p>2) o fază de gudron de mare densitate insolubil în apă, care precipită în cursul fazei de separare și care nu poate fi utilizat ca atare pentru producerea aromelor de fum decât după o prelucrare fizică adecvată pentru producerea unor fracții din faza gudron insolubil în apă, care sînt reduse în hidrocarburile aromatice policiclice, deja definite ca „fracții de gudron primare”, care au un conținut maxim de:</p> <table border="1"> <tr> <td>benzo[a]piren</td> <td>10 μg/kg</td> </tr> <tr> <td>benz[a]antracen</td> <td>20 μg/kg</td> </tr> </table> <p>3) o „fază de ulei insolubil în apă”:</p> <p>Dacă în cursul condensării sau după condensare nu are loc faza de separare, condensatul de fum obținut este considerat ca o fază de gudron de mare densitate insolubil în apă, care este supus unei prelucrări fizice adecvate pentru obținerea unor fracții de gudron primare ce se încadrează în limitele specificate.</p>	benzo[a]piren	10 μg/kg	benz[a]antracen	20 μg/kg	benzo[a]piren	10 μg/kg	benz[a]antracen	20 μg/kg		
benzo[a]piren	10 μg/kg																		
benz[a]antracen	20 μg/kg																		
benzo[a]piren	10 μg/kg																		
benz[a]antracen	20 μg/kg																		
benzo[a]piren	10 μg/kg																		
benz[a]antracen	20 μg/kg																		
benzo[a]piren	10 μg/kg																		
benz[a]antracen	20 μg/kg																		
<p><b>ANEXA II</b> <b>Informațiile necesare evaluării științifice a produselor primare</b> Informațiile se culeg în conformitate cu liniile directoare menționate la articolul 7 alineatul (4) și se prezintă în conformitate cu prevederile acestuia. Fără a se aduce</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p>Prevederea se referă la Comisia Europeană</p>																

<p>atingere articolului 8 alineatul (2), în cererea de autorizare menționată la articolul 7 se includ următoarele informații:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. esența de lemn utilizată pentru obținerea produsului primar;</li><li>2. informații detaliate privind metodele de producere a produselor primare și re prelucrare pentru producerea de arome de fum derivate;</li><li>3. compoziția chimică calitativă și cantitativă a produsului primar și caracterizarea părții neidentificate. Specificațiile chimice ale produsului primar și informațiile privind stabilitatea și gradul de variabilitate a compoziției chimice sunt de o importanță majoră. Părțile neidentificate, adică numărul de substanțe a căror structură chimică nu este cunoscută trebuie să fie cât mai puține posibil și să poată fi caracterizate prin metode de analiză adecvate, de exemplu metode cromatografice sau spectrometrice;</li><li>4. o metodă de analiză validată pentru prelevarea de probe și identificarea și caracterizarea produsului primar;</li><li>5. informații referitoare la nivelele de utilizare avute în vedere din sau de pe produsele alimentare sau categorii specifice de produse alimentare;</li><li>6. date toxicologice, ca urmare a recomandării Comitetului științific pentru alimentație umană în raportul său privind aromele de fum din 25 iunie 1993 sau cea mai recentă actualizare a acestuia.</li></ol>			
--	--	--	--

**TABEL DE CONCORDANȚĂ**

<b>1</b>	<p><b>Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX</b> Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe alimente și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE, JO L 354, 31.12.2008, p. 34–50, CELEX: 02008R1334, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2025/1112 al Comisiei din 4 iunie 2025</p>		
<b>2</b>	<p><b>Titlul proiectului de act normativ național</b> Proiect de Hotărâre de Guvern cu privire la modificarea a Hotărârii Guvernului nr. 1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, Anexa nr.1</p>		
<b>3</b>	<p><b>Gradul general de compatibilitate</b> Compatibil</p>		
<b>4</b>	<p><b>Autoritatea/persoana responsabilă</b> Mihaela Popa, Direcția Politici de Sănătate Publică și Urgențe de Sănătate Publică, Ministerul Sănătății Vasile Odobescu, Agenția Națională pentru Sănătate Publică</p>		
<b>5</b>	<p><b>Data întocmirii/actualizării</b> <b>10.02.2026</b></p>		
<p align="center"><b>Actul Uniunii Europene</b> <b>6</b></p>	<p align="center"><b>Proiectul de act normativ național</b> <b>7</b></p>	<p align="center"><b>Gradul de compatibilitate</b> <b>8</b></p>	<p align="center"><b>Observații</b> <b>9</b></p>
<p align="center"><b>CAPITOLUL I</b> <b>OBIECTUL, DOMENIUL DE APLICARE ȘI</b> <b>DEFINIȚII</b> <i>Articolul 1</i> <b>Obiectul</b></p> <p>Prezentul regulament stabilește norme privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante utilizate în produsele alimentare în vederea asigurării funcționării eficiente a pieței interne și a unui nivel înalt de protecție a sănătății populației și a unui nivel înalt de protecție a consumatorilor, inclusiv protecția intereselor consumatorilor și practici echitabile în comerțul de produse alimentare, ținând seama, după caz, de protecția mediului.</p> <p>În acest scop, prezentul regulament prevede: (a) o listă comunitară care să conțină aromele și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare, stabilită în anexa I (denumită în continuare „lista comunitară”);</p>	<p><b>I. DISPOZIȚII GENERALE</b></p> <p>1. Prezentul Regulament stabilește norme privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante utilizate în produsele alimentare și măsurile tranzitorii privind lista de arome și materii prime în vederea asigurării funcționării eficiente a pieței interne, a unui nivel înalt de protecție a sănătății populației și consumatorilor, inclusiv protecția intereselor consumatorilor și a unor practici echitabile în comerțul de produse alimentare, ținând seama, după caz, de protecția mediului.</p> <p>2. Prezentul Regulament prevede: 1) definirea aromelor alimentare și materiilor prime permise pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare; 2) condițiile de utilizare a aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe produsele alimentare;</p>	<p align="center"><b>Compatibil</b></p>	

<p>(b) condițiile de utilizare a aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe produsele alimentare;</p> <p>(c) norme privind etichetarea aromelor.</p>	<p>3) normele privind etichetarea aromelor.</p> <p><b>2<sup>1</sup>. Ministerul Sănătății, având la bază reglementările Uniunii Europene, stabilește Lista aromelor alimentare și materiile prime permise pentru a fi utilizate în și pe produsele alimentare (în continuare - Listă).</b></p> <p><b>2<sup>2</sup>. Lista menționată la pct. 2<sup>1</sup> se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, și se actualizează în mod regulat conform modificărilor operate la nivelul Uniunii Europene.</b></p>		
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 2</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Domeniul de aplicare</b></p> <p>(1) Prezentul regulament se aplică:</p> <p>(a) aromelor utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, fără a aduce atingere altor dispoziții mai specifice prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2065/2003;</p> <p>(b) ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>(c) produselor alimentare care conțin arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>(d) materiilor prime pentru arome și/sau materiilor prime pentru ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	<p>4. Prezentul Regulament se aplică:</p> <p>1) aromelor utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, fără a aduce atingere altor dispoziții mai specifice prevăzute în Regulamentul sanitar privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare și de stabilire a listei de produse primare de arome de fum pentru utilizarea ca atare în sau pe produsele alimentare și/sau pentru producerea aromelor de fum derivate;</p> <p>2) ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>3) produselor alimentare care conțin arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante;</p> <p>4) materiilor prime pentru arome și/sau materiilor prime pentru ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(2) Prezentul regulament nu se aplică:</p> <p>(a) substanțelor care au exclusiv un gust dulce, acru sau sărat;</p> <p>(b) alimentelor în stare brută;</p> <p>(c) produselor alimentare necompuse și amestecurilor de condimente și/sau ierburi, cum ar fi, printre altele, cele proaspete, uscate sau congelate, amestecurilor de ceai și</p>	<p>5. Prezentul Regulament nu se aplică:</p> <p>1) substanțelor care au exclusiv un gust dulce, acru sau sărat;</p> <p>2) produselor alimentare în stare brută;</p> <p>3) produselor alimentare necompuse și amestecurilor de condimente și/sau ierburi, cum ar fi, printre altele, cele proaspete, uscate sau congelate, amestecurilor de ceai și amestecurilor</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>amestecurilor pentru infuzii ca atare, cu condiția să nu fi fost utilizate ca ingrediente alimentare.</p>	<p>pentru infuzii ca atare, cu condiția să nu fi fost utilizate ca ingrediente alimentare.</p>		
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 3</i> <b>Definiții</b></p> <p>(1) În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și de Regulamentul (CE) nr. 1829/2003.</p> <p>(2) În sensul prezentului regulament se aplică, de asemenea, următoarele definiții:</p> <p>(a) „arome” înseamnă produse:</p> <p>(i) care nu sunt destinate consumului sub această formă, care sunt adăugate produselor alimentare pentru a le da sau a le modifica mirosul și/sau gustul;</p> <p>(ii) compuse sau formate din următoarele categorii: substanțe aromatizante, preparate aromatizante, arome obținute prin tratament termic, precursori de arome, alte arome sau amestecuri ale acestora;</p> <p>(b) „substanță aromatizantă” înseamnă substanța chimică definită cu proprietăți aromatizante;</p> <p>(c) „substanță aromatizantă naturală” înseamnă substanța aromatizantă obținută prin procese fizice, enzimatică sau microbiologice corespunzătoare din materii de origine vegetală, animală sau microbiologică, fie în stare brută, fie după procesarea acestora pentru consumul uman, printr-unul sau mai multe procese de preparare a alimentelor tradiționale, enumerate în anexa II. Substanțele aromatizate naturale corespund substanțelor care sunt prezente în mod natural și au fost identificate în natură;</p> <p>(d) „preparat aromatizant” înseamnă un produs, altul decât substanțele aromatizante, obținut din:</p> <p>(i) produse alimentare obținute prin procese fizice, enzimatică sau microbiologice corespunzătoare, fie din materii în stare brută fie după procesarea acestora pentru consumul uman prin unul sau mai multe procese de preparare a alimentelor tradiționale, enumerate în anexa II; și/sau</p> <p>(ii) materii de origine vegetală, animală sau microbiologică, altele decât produsele alimentare, obținute prin procese fizice, enzimatică sau microbiologice, care au fost luate ca atare sau procesate prin unul sau mai multe procese de</p>	<p>3. În sensul prezentului Regulament, se aplică definițiile prevăzute în Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor și <b>Legea nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic</b> precum și următoarele noțiuni:</p> <p>1) arome - produse:</p> <p>a) care nu sunt destinate consumului sub această formă, dar care sunt adăugate în produsele alimentare pentru a le da sau a le modifica mirosul și/sau gustul;</p> <p>b) compuse sau formate din următoarele categorii: substanțe aromatizante, preparate aromatizante, arome obținute prin tratament termic, precursori de arome, substanțe aromatizante naturale, alte arome sau amestecuri ale acestora;</p> <p>2) substanță aromatizantă – substanța chimică definită cu proprietăți aromatizante, obținută prin sinteză chimică sau izolată prin procese chimice, și substanțele aromatizante naturale;</p> <p>3) substanță aromatizantă naturală – substanța aromatizantă obținută prin procese fizice, enzimatică sau microbiologice corespunzătoare din materii de origine vegetală, animală sau microbiologică, fie în stare brută, fie după procesarea acestora pentru consumul uman, printr-unul sau mai multe procese tradiționale de preparare a produselor alimentare, enumerate în anexa nr.2. Substanțele aromatizate naturale corespund substanțelor care sînt prezente în mod natural și au fost identificate în natură;</p> <p>4) preparat aromatizant – un produs, altul decât substanțele aromatizante, obținut din:</p> <p>a) produse alimentare obținute prin procese fizice, enzimatică sau microbiologice corespunzătoare, fie din materii în stare brută, fie după procesarea acestora pentru consumul uman prin unul sau mai multe procese tradiționale de preparare a produselor alimentare, enumerate în anexa nr.2;</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>preparare a alimentelor tradiționale, dintre cele enumerate în anexa II;</p> <p>(e) „aromă obținută prin tratament termic” înseamnă un produs obținut după tratamentul termic al unui amestec de ingrediente care nu au în mod obligatoriu proprietăți aromatizante, dintre care cel puțin unul conține azot (gruparea amino) și altul este un zahar reducător; ingredientele pentru producția aromelor obținute prin tratament termic pot fi:</p> <p>(i) alimente;</p> <p>și/sau</p> <p>(ii) materii prime, altele decât alimentele;</p> <p>(f) „aromă de fum” înseamnă un produs obținut prin fracționarea și purificarea unui condensat de fum care produce condensate de fum primare, fracții primare de gudron și/sau arome de fum derivate, astfel cum au fost definite la punctele 1, 2 și 4 ale articolului 3 din Regulamentul (CE) nr. 2065/2003;</p> <p>(g) „precursor de aromă” înseamnă un produs care nu are în mod obligatoriu proprietăți aromatizante, adăugat intenționat în produsul alimentar cu unicul scop de a da aromă prin descompunere sau în reacție cu alte componente în timpul procesării produselor alimentare; acesta poate fi obținut din:</p> <p>(i) alimente;</p> <p>și/sau</p> <p>(ii) materii prime, altele decât alimentele;</p> <p>(h) „altă aromă” înseamnă o aromă adăugată sau destinată adăugării la un produs alimentar pentru a da miros și/sau gust și care nu se regăsește în definițiile date la literalele (b)-(g);</p> <p>(i) „ingredient alimentar cu proprietăți aromatizante” înseamnă un ingredient alimentar, altul decât aromele, care poate fi adăugat produsului alimentar cu scopul principal de a-i adăuga aromă sau de a-i modifica aroma, și care contribuie în mod semnificativ la prezența în aliment a unor substanțe nedorite care apar în mod natural;</p> <p>(j) „materie primă” înseamnă o materie de origine vegetală, animală, microbiologică sau minerală din care se produc aromele sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante; aceasta poate fi:</p> <p>(i) alimente;</p> <p>sau</p>	<p>b) materii de origine vegetală, animală sau microbiologică, altele decât produsele alimentare, obținute prin procese fizice, enzimatic sau microbiologice, care au fost luate ca atare sau procesate prin unul sau mai multe procese tradiționale de preparare a produselor alimentare, dintre cele enumerate în anexa nr.2;</p> <p>5) aromă obținută prin tratament termic – un produs obținut după tratamentul termic al unui amestec de ingrediente care nu au în mod obligatoriu proprietăți aromatizante, dintre care cel puțin unul conține azot (gruparea amino) și altul este un zahăr reducător; ingredientele pentru producția aromelor obținute prin tratament termic pot fi produse alimentare și/sau materii prime, altele decât produsele alimentare;</p> <p>6) aromă de fum – un produs obținut prin fracționarea și purificarea unui condensat de fum care produce condensate de fum primare, fracții primare de gudron și/sau arome de fum derivate și dă produselor alimentare o aromă de produs afumat;</p> <p>7) precursor de aromă – un produs care nu are în mod obligatoriu proprietăți aromatizante, adăugat intenționat în produsul alimentar cu unicul scop de a da aromă prin descompunere sau în reacție cu alte componente în timpul procesării produselor alimentare și care poate fi obținut din produse alimentare și/sau materii prime, altele decât produsele alimentare;</p> <p>8) altă aromă – o aromă adăugată sau destinată adăugării la un produs alimentar pentru a da miros și/sau gust și care nu se regăsește în definițiile date la subpunctele 2) – 7) ale prezentului punct;</p> <p>9) ingredient alimentar cu proprietăți aromatizante – un ingredient alimentar, altul decât aromele, care poate fi adăugat produsului alimentar cu scopul principal de a-i adăuga aromă sau de a-i modifica aroma și care contribuie în mod semnificativ la prezența în produsul alimentar a unor substanțe nedorite, ce apar în mod natural;</p> <p>10) proces fizic corespunzător – un proces fizic care nu modifică intenționat natura chimică a componentelor aromei, fără a aduce atingere listei</p>		
--	--	--	--

<p>(ii) materii prime, altele decât alimentele;  (k) „proces fizic corespunzător” înseamnă un proces fizic care nu modifică intenționat natura chimică a componentelor aromei, fără a aduce atingere listei care conține procedeele tradiționale de preparare a alimentelor din anexa II, și care nu implică, printre altele, utilizarea oxigenului singlet, a ozonului, a catalizatorilor anorganici, a catalizatorilor metalici, a reactivilor organometalici și/sau a radiațiilor ultraviolete.</p>	<p>care conține procedeele tradiționale de preparare a alimentelor din anexa nr.2, și care nu implică, printre altele, utilizarea oxigenului singlet, a ozonului, a catalizatorilor anorganici, a catalizatorilor metalici, a reactivilor organometalici și/sau a radiațiilor ultraviolete;  11) materie primă – o materie de origine vegetală, animală, microbiologică sau minerală din care se produc aromele sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante; aceasta poate fi: alimente sau materii prime, altele decât alimentele.</p>		
<p>(3) În sensul definițiilor menționate la alineatul (2) literele (d), (e), (g) și (j), materiile prime a căror utilizare pentru producția aromelor este suficient demonstrată sunt considerate ca fiind alimente în sensul prezentului regulament.</p>	<p>6. În sensul definițiilor menționate la punctul 3 subpunctele 4), 5), 7) și 10), materiile prime a căror utilizare pentru producția aromelor este suficient demonstrată sunt considerate ca fiind produse alimentare în sensul prezentului Regulament.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(4) Aromele pot conține aditivi alimentari, astfel cum se permite prin Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 și/sau alte ingrediente alimentare încorporate în scopuri tehnologice.</p>	<p>7. Aromele pot conține aditivi alimentari astfel cum se permite în conformitate cu <b>Regulamentul sanitar privind aditivii alimentari aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2013 și/sau alte ingrediente alimentare</b> încorporate în scopuri tehnologice.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL II</b>  <b>CONDIȚII DE UTILIZARE A AROMELOR, A</b>  <b>INGREDIENTELOR ALIMENTARE CU</b>  <b>PROPRIETĂȚI AROMATIZANTE ȘI A</b>  <b>MATERIILOR PRIME</b>  <i>Articolul 4</i>  <b>Condiții generale de utilizare a aromelor sau a</b>  <b>ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante</b>  Numai aromele sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante care respectă următoarele condiții pot fi utilizate în sau pe alimente:  (a) pe baza probelor științifice disponibile, acestea nu prezintă niciun risc de siguranță pentru sănătatea consumatorilor; și  (b) consumatorul nu este indus în eroare de utilizarea lor.</p>	<p>8. Numai aromele sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante care respectă următoarele condiții pot fi utilizate în sau pe produsele alimentare:  1) pe baza probelor științifice disponibile, acestea nu prezintă niciun risc de siguranță pentru sănătatea consumatorilor; și  2) consumatorul nu este indus în eroare privind utilizarea lor.</p>	<b>Compatibil</b>	

<p align="center"><i>Articolul 5</i></p> <p><b>Interzicerea aromelor neconforme și/sau a produselor alimentare neconforme</b></p> <p>Nu este permisă introducerea pe piață a unei arome sau a unui produs alimentar în care este prezentă respectiva aromă și/sau ingredientul alimentar cu proprietăți aromatizante dacă utilizarea acestora nu respectă dispozițiile prezentului regulament.</p>	<p>9. Se interzice <b>introducerea</b> pe piață a unei arome sau a unui produs alimentar în care este prezentă respectiva aromă și/sau ingredientul alimentar cu proprietăți aromatizante, dacă utilizarea acestora nu respectă dispozițiile prezentului Regulament.</p>	<p align="center"><b>Compatibil</b></p>	
<p align="center"><i>Articolul 6</i></p> <p><b>Prezența anumitor substanțe</b></p> <p>(1) Substanțele menționate în partea A din anexa III nu se adaugă ca atare în alimente.</p>	<p>10. Substanțele menționate la punctul 1 din anexa nr.3 nu se adaugă ca atare în produsele alimentare.</p>	<p align="center"><b>Compatibil</b></p>	
<p>(2) Fără a aduce atingere Regulamentului (CE) nr. 110/2008, nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în partea B din anexa III nu se pot depăși ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare. În lipsa unor dispoziții contrare, nivelurile maxime ale substanțelor prevăzute în anexa III se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse pe piață. Prin derogare de la acest principiu, pentru produse alimentare deshidratate și/sau concentrate care trebuie să fie reconstituite, nivelurile maxime se aplică produselor alimentare astfel cum au fost reconstituite conform instrucțiunilor de pe etichetă, ținând cont de factorul de diluare minimă.</p>	<p>11. <b>Fără a aduce atingere Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023</b>, nivelurile maxime ale anumitor substanțe prezente în mod natural în arome și/sau în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante din produsele alimentare compuse enumerate în pct.2 din anexa nr.3 nu se pot depăși ca urmare a utilizării aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante în și pe acele produse alimentare.</p> <p>12. În lipsa unor dispoziții contrare, nivelurile maxime ale substanțelor prevăzute în anexa nr.3 se aplică produselor alimentare astfel cum sunt introduse pe piață. Prin derogare de la acest principiu, pentru produsele alimentare deshidratate și/sau concentrate care trebuie să fie reconstituite, nivelurile maxime se aplică produselor alimentare astfel cum au fost reconstituite conform instrucțiunilor de pe etichetă, ținând cont de factorul de diluare minimă.</p>	<p align="center"><b>Compatibil</b></p>	
<p>(3) Se pot adopta norme detaliate pentru punerea în aplicare a alineatului (2) în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 21 alineatul (2), în urma avizului Autorității Europene pentru Siguranța</p>		<p align="center"><b>Normă UE neaplicabilă</b></p>	<p align="center"><b>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța</b></p>

Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”), după caz.			<b>Alimentară și al Comisiei Europene.</b>
<p align="center"><i>Articolul 7</i></p> <p align="center"><b>Utilizarea anumitor materii prime</b></p> <p>(1) Materiile prime enumerate în partea A din anexa IV nu sunt utilizate pentru producția aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	13. Materiile prime enumerate la punctul 1 din anexa nr. 4 nu sunt utilizate pentru producția aromelor și/sau a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante.	<b>Compatibil</b>	
<p>(2) Aromele și/sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante produse din materiile prime enumerate în partea B din anexa IV pot fi utilizate numai în condițiile specificate în anexa respectivă.</p>	14. Aromele și/sau ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante produse din materiile prime enumerate la punctul 2 din anexa nr. 4 pot fi utilizate numai în condițiile specificate în anexa respectivă.	<b>Compatibil</b>	
<p align="center"><i>Articolul 8</i></p> <p align="center"><b>Aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante pentru care nu sunt necesare evaluarea și aprobarea</b></p> <p>(1) Următoarele arome și ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante pot fi utilizate în sau pe alimente fără evaluare sau aprobare, în conformitate cu prezentul regulament, cu condiția ca acestea să respecte dispozițiile articolului 4:</p> <p>(a) preparatele aromatizante menționate la articolul 3 alineatul (2) literele (d) și (i);</p> <p>(b) aromele obținute prin tratament termic menționate la articolul 3 alineatul (2) literele (e) și (i), care îndeplinesc condițiile de producție a aromelor obținute prin tratament termic și cantitățile maxime pentru anumite substanțe din aromele obținute prin tratament termic, astfel cum sunt menționate în anexa V;</p> <p>(c) precursorii de arome menționați la articolul 3 alineatul (2) literele (g) și (i);</p> <p>(d) ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	15. Următoarele arome și ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante pot fi utilizate în sau pe produsele alimentare în conformitate cu prezentul Regulament, cu condiția ca acestea să respecte dispozițiile punctului 8: <p>1) preparatele aromatizante menționate la punctul 3 subpunctele 4) și 9);</p> <p>2) aromele obținute prin tratament termic menționate la punctul 3 subpunctele 5) și 9), care îndeplinesc condițiile de producție a aromelor obținute prin tratament termic și cantitățile maxime pentru anumite substanțe din aromele obținute prin tratament termic, astfel cum sînt menționate în anexa nr.5;</p> <p>3) precursorii de arome menționați la punctul 3 subpunctele 7) și 9);</p> <p>4) ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante.</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>(2) Fără a aduce atingere dispozițiilor alineatului (1), în cazul în care Comisia, un stat membru sau autoritatea își exprimă îndoieli cu privire la siguranța unei arome sau a unui ingredient alimentar cu proprietăți aromatizante, menționat la alineatul (1), autoritatea va realiza evaluarea riscului acestei arome sau a acestui ingredient alimentar cu proprietăți aromatizante. Articolele 4, 5 și 6 din Regulamentul (CE) nr. 1331/2008 se aplică <i>mutatis mutandis</i>. Dacă este necesar, Comisia adoptă măsuri, în urma avizului Autorității, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, printre altele prin completarea acestuia, în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 21 alineatul</p>		<p><b>Normă UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și al Comisiei Europene.</b></p>
<p>(3). Aceste măsuri sunt prezentate în anexele III, IV și/sau V, după caz. Din motive imperative de urgență, Comisia poate recurge la procedura de urgență menționată la articolul 21 alineatul (4)</p>		<p><b>Normă UE neaplicabilă</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>

<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL III</b> <b>LISTA COMUNITARĂ DE AROME ȘI MATERII PRIME A CĂROR UTILIZARE ESTE PERMISĂ ÎN SAU PE ALIMENTE</b> <i>Articolul 9</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Aromele și materiile prime pentru care este necesară evaluarea și aprobarea</b></p> <p>Prezentul capitol se aplică pentru:</p> <p>(a) substanțele aromatizante;</p> <p>(b) preparatele aromatizante menționate la articolul 3 alineatul (2) litera (d) punctul (ii);</p> <p>(c) aromele obținute prin tratament termic, prin încălzirea ingredientelor care intră, parțial sau total, sub incidența articolului 3 alineatul (2) litera (e) punctul (ii) și/sau care nu îndeplinesc condițiile de producție a aromelor obținute prin tratament termic și/sau cantitățile maxime pentru anumite substanțe nedorite enumerate în anexa V;</p> <p>(d) precursorii de arome menționați la articolul 3 alineatul (2) litera (g) punctul (ii);</p> <p>(e) alte arome menționate la articolul 3 alineatul (2) litera (h);</p> <p>(f) materiile prime, altele decât alimentele menționate la articolul 3 alineatul (2) litera (j) punctul (ii).</p>			<p>Prezentul articol stabilește domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (EFSA) în ceea ce privește evaluarea aromelor și materii prime, precum și rolul Comisiei Europene în procesul de aprobare, în conformitate cu procedura de autorizare prevăzută de Regulamentul (CE) nr. 1331/2008.</p> <p>În cazul Republicii Moldova, se preia direct lista aromelor și a materiilor prime a căror utilizare este permisă în sau pe produsele alimentare, aprobată la nivelul Uniunii Europene.</p>
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 10</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Lista comunitară de arome și materii prime</b></p> <p>Dintre aromele și materiile prime menționate la articolul 9, numai cele care sunt incluse în lista comunitară pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe alimente, în condițiile de utilizare specificate în aceasta, dacă este cazul.</p>	<p>2<sup>3</sup>. Numai aromele și materiile prime incluse în Lista stabilită de Ministerul Sănătății, pot pot fi introduse pe piață sub această formă și utilizate în sau pe produsele alimentare, în condițiile de utilizare prevăzute de această listă.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 11</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Includerea aromelor și a materiilor prime în lista comunitară</b></p> <p>(1) O aromă sau o materie primă poate fi inclusă în lista comunitară, în conformitate cu procedura stabilită prin Regulamentul (CE) nr. 1331/2008, numai dacă întrunește condițiile menționate la articolul 4 din prezentul regulament.</p>		<b>Normă UE neaplicabilă</b>	<p>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și al Comisiei Europene.</p>

<p>(2) La rubrica din lista comunitară, corespunzătoare unei arome sau unei materii prime, se precizează:  (a) denumirea aromei sau a materiei prime aprobate;  (b) dacă este cazul, condițiile în care poate fi utilizată aroma respectivă.  (3) Lista comunitară se modifică în conformitate cu procedura prevăzută de Regulamentul (CE) nr. 1331/2008.</p>			
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 12</i></p> <p><b>Aromele sau materiile prime care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1829/2003</b></p> <p>(1) O aromă sau o materie primă care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1829/2003 poate fi inclusă în lista comunitară prezentată în anexa I în conformitate cu prezentul regulament numai după ce a fost autorizată în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1829/2003.  (2) Dacă o aromă, deja inclusă pe lista comunitară, este produsă dintr-o sursă diferită care intră în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, nu este necesară o nouă autorizare în conformitate cu prezentul regulament, cu condiția ca sursa nouă să fie autorizată în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1829/2003, iar aroma să respecte specificațiile stabilite prin prezentul regulament.</p>		<b>Normă UE neaplicabilă</b>	<b>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și al Comisiei Europene.</b>
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 13</i></p> <p><b>Decizii privind interpretarea</b></p> <p>După caz, se poate decide în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 21 alineatul (2) asupra următoarelor:  (a) dacă o anumită substanță sau un anumit amestec de substanțe, materii sau tip de alimente intră în cadrul categoriilor enumerate la articolul 2 alineatul (1);  (b) categoria specifică, definită la articolul 3 alineatul (2) literele (b)-(j), din care face parte o anumită substanță;  (c) dacă un anumit produs aparține unei categorii de alimente menționate în anexa I sau în anexa III partea B, sau este un astfel de aliment.</p>		<b>Normă UE neaplicabilă</b>	<b>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și al Comisiei Europene.</b>
<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL IV</b>  <b>ETICHETAREA</b>  <i>Articolul 14</i></p> <p><b>Etichetarea aromelor care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final</b></p>	<p><b>IV. ETICHETAREA</b></p> <p>20. Aromele care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final pot fi plasate pe piață numai cu etichetele prevăzute la punctele 22-30, care trebuie să fie vizibile, lizibile și indelebile. Informațiile</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>(1) Aromele care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final pot fi comercializate numai cu etichetele prevăzute la articolele 15 și 16, care trebuie să fie vizibile, lizibile și indelebile. Aceste informații prevăzute la articolul 15 sunt prezentate în termeni ușor de înțeles de către cumpărători.</p>	<p>prevăzute la punctele 22-30 sunt prezentate în termeni ușor de înțeles de către cumpărători.</p>		
<p>(2) Statul membru pe teritoriul căruia se comercializează produsul poate impune, în conformitate cu tratatul, ca, pe teritoriul său, informațiile prevăzute la articolul 15 să fie furnizate într-una sau mai multe limbi oficiale ale Comunității, limbi care urmează să fie stabilite de statul membru respectiv. Prezența dispoziție nu exclude furnizarea acestor informații în mai multe limbi.</p>	<p>21. Informațiile furnizate la pct. 22 sunt prezentate în limba română.</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 15</i></p> <p><b>Cerințe generale de etichetare pentru aromele care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final</b></p> <p>(1) În cazul în care aromele care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final sunt vândute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cu alte substanțe adăugate acestora în conformitate cu articolul 3 alineatul (4), pe ambalajele sau pe recipientele acestora se indică următoarele informații:</p> <p>(a) denumirea comercială: fie termenul „aromă”, fie un termen sau o descriere mai precisă a aromei;</p> <p>(b) fie expresia „pentru uz alimentar”, fie expresia „uz alimentar restricționat” sau o referință mai precisă privind destinația alimentară;</p> <p>(c) dacă este necesar, condițiile speciale de depozitare și/sau utilizare;</p> <p>(d) un semn de identificare a lotului;</p> <p>(e) în ordine descrescătoare a cantităților, o listă a:</p> <p>(i) categoriilor de arome prezente; și</p> <p>(ii) a denumirilor fiecărei alte substanțe sau materii din produs sau, dacă este cazul, numărul E corespunzător;</p> <p>(f) numele sau denumirea comercială și adresa producătorului, a societății de ambalare sau a vânzătorului;</p> <p>(g) o indicație a cantității maxime din fiecare componentă sau grup de componente supus limitării cantitative în alimente și/sau informații corespunzătoare, clare și ușor de înțeles, care să permită cumpărătorului să respecte prezentul Regulament;</p> <p>(h) cantitatea netă;</p>	<p>22. În cazul în care aromele care nu sunt destinate vânzării către consumatorul final sunt vândute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cu alte substanțe adăugate acestora, în conformitate cu punctul 7, pe ambalajele sau pe recipientele acestora se indică următoarele informații:</p> <p>1) denumirea comercială: termenul „aromă” sau o descriere mai precisă a aromei;</p> <p>2) expresia „pentru uz alimentar” sau „uz alimentar restricționat”, sau o referință mai precisă privind destinația alimentară;</p> <p>3) condițiile speciale de depozitare și/sau utilizare, după caz;</p> <p>4) un semn de identificare a lotului;</p> <p>5) în ordine descrescătoare a cantităților, o listă a:</p> <p>a) categoriilor de arome prezente;</p> <p>b) a denumirilor fiecărei alte substanțe sau materii din produs sau numărul E corespunzător;</p> <p>6) numele sau denumirea comercială și adresa producătorului, a ambalatorului sau a vânzătorului;</p> <p>7) indicația cantității maxime din fiecare componentă sau grup de componente supus limitării cantitative în produsele alimentare și/sau informații corespunzătoare, clare și ușor de înțeles, care să permită cumpărătorului să respecte prezentul Regulament;</p> <p>8) cantitatea netă;</p>	<p><b>Compatibil</b></p>	

<p>înțeles, care să permită cumpărătorului să respecte prezentul regulament sau alte dispoziții relevante de drept comunitar;</p> <p>(h) cantitatea netă;</p> <p>(i) data durabilității minimale sau data limită de consum;</p> <p>(j) dacă este cazul, informații privind o aromă sau alte substanțe menționate la prezentul articol și enumerate în anexa III a la Directiva 2000/13/CE, referitoare la precizarea ingredientelor prezente în alimente.</p>	<p>9) data durabilității minimale sau data limită de consum;</p> <p>10) dacă este cazul, informații privind o aromă sau alte substanțe menționate în anexa nr.6 secțiunea a 4-a din Legea nr.279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare referitoare la precizarea ingredientelor prezente în alimente.</p>		
<p>(2) Prin derogare de la alineatul (1), informațiile solicitate la literele (e) și (g) ale alineatului respectiv pot apărea în documentele privind lotul care sunt furnizate odată cu sau înaintea livrării, cu condiția ca mențiunea „nu este destinat vânzării cu amănuntul” să apară într-o parte ușor vizibilă a ambalajului sau a recipientului produsului respectiv</p>	<p>23. Prin derogare de la punctul 22, informațiile solicitate la punctul 22 subpunctele 5) și 7) pot apărea în actele privind lotul, care sînt furnizate odată cu sau înaintea livrării, cu condiția ca mențiunea „nu este destinat vânzării cu amănuntul” să apară într-o parte ușor vizibilă a ambalajului sau a recipientului produsului respectiv.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(3) Prin derogare de la alineatul (1) este posibil ca, în cazul expedierii aromelor în rezervoare, toate informațiile să apară doar pe documentele de expediere, care trebuie să fie furnizate odată cu livrarea.</p>	<p>24. Prin derogare de la punctul 22 subpunctul 1) este posibil ca, în cazul expedierii aromelor în rezervoare, toate informațiile să apară doar pe documentele de expediere, care trebuie să fie furnizate odată cu livrarea.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 16</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Cerințe specifice pentru utilizarea termenului „natural”</b></p> <p>(1) În cazul în care se folosește termenul „natural” pentru a descrie o aromă în denumirea comercială menționată la articolul 15 alineatul (1) litera (a), se aplică dispozițiile prevăzute la alineatele (2)-(6) din prezentul articol.</p> <p>(2) Termenul „natural” pentru descrierea unei arome poate fi folosit numai în cazul în care componenta aromatizantă conține numai preparate aromatizante și/sau substanțe aromatizante naturale.</p> <p>(3) Denumirea „substanță (substanțe) aromatizantă (aromatizante) naturală (naturale)” poate fi folosită numai pentru aromele în care componenta aromatizantă conține exclusiv substanțe aromatizante naturale.</p> <p>(4) Termenul „natural” poate fi folosit numai în combinație cu o trimitere la un aliment, la o categorie de alimente sau la o materie primă aromatizantă de origine vegetală sau animală dacă componenta aromatizantă a fost</p>	<p>25. În cazul în care se folosește termenul „natural” pentru a descrie o aromă în denumirea comercială menționată la punctul 22 subpunctul 1), se aplică dispozițiile prevăzute la punctele 26-30.</p> <p>26. Termenul „natural” pentru descrierea unei arome poate fi folosit numai în cazul în care componenta aromatizantă conține numai preparate aromatizante și/sau substanțe aromatizante naturale.</p> <p>27. Denumirea „substanță (substanțe) aromatizantă (aromatizante) naturală (naturale)” poate fi folosită numai pentru aromele în care componenta aromatizantă conține exclusiv substanțe aromatizante naturale.</p> <p>28. Termenul „natural” poate fi folosit numai în combinație cu o trimitere la un produs alimentar, la o categorie de produse alimentare sau la o materie primă aromatizantă de origine vegetală sau animală dacă componenta aromatizantă a fost obținută exclusiv sau din cel puțin 95% (g/g) din materia primă menționată.</p>	<b>Compatibil</b>	

<p>obținută exclusiv sau din cel puțin 95 % (g/g) din materia primă menționată.</p> <p>Denumirea are următorul conținut „aromă «aliment(e) sau categorie de alimente sau sursă (surse)» naturală”.</p> <p>(5) Denumirea „aromă «aliment(e) sau categorie de alimente sau sursă (surse)» naturală cu alte arome naturale” poate fi utilizată numai în cazul în care componenta aromatizantă provine parțial din materia primă menționată, a cărei aromă poate fi ușor de recunoscut.</p> <p>(6) Denumirea „aromă naturală” poate fi folosită numai în cazul în care componenta aromatizantă provine din mai multe materii prime iar trimiterea la materiile prime nu ar reflecta aroma sau gustul respectiv.</p>	<p>Denumirea are următorul conținut „aromă «produs alimentar sau categorie de produse alimentare sau sursă (surse)» naturală”.</p> <p>29. Denumirea „aromă «produs alimentar sau categorie de produse alimentare sau sursă (surse) » naturală cu alte arome naturale” poate fi utilizată numai în cazul în care componenta aromatizantă provine parțial din materia primă menționată, a cărei aromă poate fi ușor recunoscută.</p> <p>30. Denumirea „aromă naturală” poate fi folosită numai în cazul în care componenta aromatizantă provine din mai multe materii prime, iar trimiterea la materiile prime nu ar reflecta aroma sau gustul respectiv.</p>		
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 17</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Etichetarea aromelor destinate vânzării către consumatorul final</b></p> <p>(1) Fără a aduce atingere Directivei 2000/13/CE, Directivei 89/396/CEE a Consiliului din 14 iunie 1989 privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar (1) și Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, aromele vândute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sunt destinate vânzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată fie expresia „pentru uz alimentar”, fie „uz alimentar restricționat”, sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.</p>	<p>31. Fără a aduce atingere Legii nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare privind indicarea sau marcarea care permite identificarea lotului din care face parte un produs alimentar și a Legii nr. 394/2023 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, aromele vândute individual sau în amestec unele cu altele și/sau cu alte ingrediente alimentare și/sau cărora li se adaugă alte substanțe și care sînt destinate vânzării către consumatorul final pot fi comercializate numai dacă pe ambalaj este marcată expresia „pentru uz alimentar” sau „uz alimentar restricționat” sau o mențiune mai precisă a utilizării alimentare preconizate a acestora, care trebuie să fie vizibilă, lizibilă și indelebilă.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p>(2) În cazul în se folosește termenul „natural” pentru a descrie o aromă în denumirea comercială menționată la articolul 15 alineatul (1) litera (a), se aplică dispozițiile prevăzute la articolul 16.</p>	<p>32. În cazul în care se folosește termenul „natural” pentru a descrie o aromă în denumirea comercială menționată la punctul 28 alineatul al doilea, se aplică dispozițiile prevăzute la punctele 25-30.</p>	<b>Compatibil</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 18</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Alte cerințe de etichetare</b></p> <p>Articolele 14-17 nu aduc atingere actelor cu putere de lege și actelor administrative mai detaliate sau mai extinse privind metrologia sau care se aplică în cazul prezentării, clasificării, ambalării sau etichetării substanțelor și a</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea se referă la statele membre</b>

preparatelor periculoase sau în cazul transportului unor astfel de substanțe sau preparate.			
<p style="text-align: center;"><b>CAPITOLUL V</b> <b>DISPOZIȚII PROCEDURALE ȘI PUNEREA ÎN APLICARE</b> <i>Articolul 19</i></p> <p><b>Rapoartele operatorilor din domeniul alimentar</b></p> <p>(1) Producătorul sau utilizatorul unei substanțe aromatizante, sau reprezentantul unui astfel de producător sau utilizator, informează Comisia, la cererea acesteia, cu privire la cantitatea substanței adăugate alimentelor în Comunitate pe o perioadă de 12 luni. Informațiile oferite în acest context trebuie să fie tratate ca fiind confidențiale, în măsura în care respectivele informații nu sunt necesare pentru evaluarea siguranței.</p> <p>Comisia acordă statelor membre acces la informațiile privind nivelurile de utilizare pentru categorii specifice de produse alimentare în cadrul Comunității.</p> <p>(2) După caz, pentru o aromă aprobată deja în conformitate cu prezentul regulament și care este preparată prin metode de producție sau cu materii prime semnificativ diferite de cele incluse în evaluarea riscurilor efectuată de către autoritate, înainte de comercializarea aromei, un producător sau un consumator prezintă Comisiei informațiile necesare pentru a permite Autorității să efectueze evaluarea aromei în privința metodei de producție sau a caracteristicilor modificate.</p> <p>(3) Producătorul sau utilizatorul aromelor și/sau al materiilor prime informează imediat Comisia cu privire la orice informație științifică sau tehnică nouă cunoscută și la care acesta are acces și care ar putea afecta evaluarea siguranței substanței aromatizante.</p> <p>(4) Normele detaliate de aplicare a alineatului (1) se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 21 alineatul (2).</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b>
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 20</i></p> <p><b>Monitorizarea și raportarea de către statele membre</b></p> <p>(1) Statele membre instituie sisteme de monitorizare a consumului și a utilizării aromelor prevăzute în lista comunitară, precum și a consumului substanțelor enumerate în anexa III, conform unei abordări bazate pe</p>	<b>32<sup>1</sup>. Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare aprobă recomandări de monitorizare a prezenței aromelor în produsele alimentare, în vederea colectării de date informaționale pentru evaluarea riscurilor prezentate de acestea în alimente.</b>	<b>Compatibil</b>	<b>Prezenta prevedere creează teme juridic pentru elaborarea și aprobarea ordinului MAIA care va transpune</b>

<p>risc și comunică la intervale corespunzătoare concluziile aferente Comisiei și Autorității.</p>			<p><b>Recomandarea (UE) 2023/965 a Comisiei din 12 mai 2023 privind metodologia de monitorizare a aportului de aditivi și de aromatizanți alimentari.</b></p>
<p>(2) După consultarea Autorității, se adoptă o metodologie comună pentru colectarea de către statele membre a informațiilor privind consumul și utilizarea aromelor prevăzute în lista comunitară și a substanțelor enumerate în anexa III, în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 21 alineatul (2), până la 20 ianuarie 2011.</p>		<p><b>Compatibil</b></p>	<p><b>Prevederea respectivă are legătură cu alin. (1), astfel, se clasifică ca compatibil.</b></p>
<p><i>Articolul 21</i> <b>Comitetul</b></p> <p>(1) Comisia este asistată de un Comitet permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală.</p> <p>(2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie. Termenul prevăzut la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p> <p>(3) În cazul în care se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.</p> <p>(4) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1), (2), (4) și (6), și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din respectiva decizie.</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b></p>
<p><i>Articolul 22</i> <b>Modificarea anexelor II-V</b></p> <p>Modificările anexelor II-V la prezentul regulament pentru a ține seama de progresele științifice și tehnice, care sunt destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 21 alineatul (3), în urma avizului Autorității, după caz.</p> <p>Din motive imperative de urgență, Comisia poate recurge la procedura de urgență menționată la articolul 21 alineatul (4)</p>		<p><b>Norme UE neaplicabile</b></p>	<p><b>Prevederea se referă la domeniul de competență al Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și al Comisiei Europene</b></p>

<p style="text-align: center;"><i>Articolul 23</i></p> <p><b>Finanțarea comunitară a politicilor armonizate</b>  Temeiul juridic pentru finanțarea măsurilor care rezultă din prezentul regulament este articolul 66 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
<p style="text-align: center;">CAPITOLUL VI  <b>DISPOZIȚII TRANZITORII ȘI FINALE</b>  <i>Articolul 24</i>  <b>Abrogări</b></p> <p>(1) Directiva 88/388/CEE, Decizia 88/389/CEE și Directiva 91/71/CEE se abrogă începând de la 20 ianuarie 2011.  (2) Regulamentul (CE) nr. 2232/96 se abrogă începând de la data aplicării listei menționate la articolul 2 alineatul (2) din regulamentul respectiv.  (3) Trimiterile la actele abrogate se consideră trimiteri la prezentul regulament.</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 25</i></p> <p><b>Introducerea listei substanțelor cu proprietăți aromatizante în lista comunitară a aromelor și a materiilor prime și regimul tranzitoriu</b></p> <p>(1) Lista comunitară se stabilește prin introducerea listei de substanțe aromatizante, menționate la articolul 2 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 2232/96, în anexa I la prezentul regulament, la momentul adoptării acestuia.  (2) Până la stabilirea listei comunitare, Regulamentul (CE) nr. 1331/2008 se aplică pentru evaluarea și aprobarea substanțelor aromatizante la care nu face referire programul de evaluare prevăzut la articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 2232/96.  Prin derogare de la procedura menționată, termenul de nouă luni menționat la articolul 5 alineatul (1) și la articolul 7 din Regulamentul (CE) nr. 1331/2008 nu se aplică acestei evaluări și aprobări.  (3) Orice măsuri tranzitorii necesare, destinate să modifice elemente neesențiale din prezentul regulament, printre altele prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 21 alineatul (3).</p>		<b>Norme UE neaplicabile</b>	<b>Prevederea se referă la Comisia Europeană</b>

<p style="text-align: center;"><b>ANEXA I</b></p> <p>Lista comunitară de arome și materii prime autorizate pentru utilizarea în și pe alimente</p>	<p style="text-align: center;">Anexa nr.1</p> <p style="text-align: center;"><b>Lista aromelor alimentare și materiile prime aprobate pentru a fi folosite în și pe produsele alimentare</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Compatibil</b></p>	<p>Prin modificarea Hotărârii Guvernului <b>nr. 1245/2018</b> cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produse alimentare și privind aromele de fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare, anexa nr.1 va fi transpusă prin ordin al ministrului sănătății.</p>
--	--	--	---

ANEXA II Lista procedeeleor tradiționale de preparare a alimentelor		Anexa nr.2 Lista procedeeleor tradiționale de preparare a alimentelor		Compatibil
Tocare	Glasare	Tocare	Glasare	
Încălzire, gătire, coacere, prăjire (până la 240 °C la presiune atmosferică) și gătire la presiune (până la 120 °C)	Răcire	Încălzire, gătire, coacere, prăjire (până la 240°C la presiune atmosferică) și gătire la presiune (până la 120 °C)	Răcire	
Tăiere	Distilare/rectificare	Tăiere	Distilare/rectificare	
Uscare	Emulsionare	Uscare	Emulsionare	
Evaporare	Extracție, inclusiv extracția cu solvenți în conformitate cu Directiva 88/344/CEE	Evaporare	Extracție, inclusiv extracția cu solvenți autorizați pentru utilizare alimentară în conformitate cu <b>Regulamentul sanitar privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 671/2020.</b>	
Fermentare	Filtrare	Fermentare	Filtrare	
Măcinare		Măcinare		
Infuzare	Macerare	Infuzare	Macerare	
Procese microbiologice	Amestecare			
Curățare	Percolare			
Presare	Refrigerare/Congelare			

Frigere/Frigere la grătar	Presare	Procese microbiologice	Amestecare		
Înmuiere		Curățare	Percolare		
		Presare	Refrigerare/Congelare		
		Frigere/Frigere la grătar	Presare		
		Înmuiere			

**ANEXA III**

**Prezența anumitor substanțe**

**Partea A: Substanțele care nu se adaugă ca atare în alimente**

Acid agaric

Aloină

Capsaicină

1,2-Benzopironă, cumarină

Hipericină

Beta-asaronă

1-alil-4-metoxibenzen, estragol

Acid cianhidric

Mentofuran

4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol

Pulegonă

Quassină

1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol

Teucrină A

Tuionă (alfa și beta)

**Partea B: Nivelurile maxime ale anumitor substanțe, prezente în mod natural în arome și în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante, în anumite produse alimentare compuse consumate ca atare, la care s-au adăugat arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante**

Denumirea substanței	Compusul alimentar în care prezența substanței este limitată	Nivelul maxim mg/kg

Anexa nr.3

**Prezența anumitor substanțe**

*1. Substanțele care nu se adaugă ca atare în alimente*

Acid agaric

Aloină

Capsaicină

1,2-Benzopironă, cumarină

Hipericină

Beta-asaronă

1-alil-4-metoxibenzen, estragol

Acid cianhidric

Mentofuran

4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol

Pulegonă

Quassină

1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol

Teucrină A

Tuionă (alfa și beta)

*2. Nivelurile maxime ale anumitor substanțe, prezente în mod natural în arome și în ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante, în anumite produse alimentare compuse consumate ca atare, la care s-au adăugat arome și/sau ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante*

Denumirea substanței	Compusul alimentar în care prezența substanței este limitată	Nivelul maxim

**Compatibil**



	Preparate din pește și produse din pește	10		Băuturi alcoolice care conțin mentă/mentă piperată	200		
	Suple și sosuri	60	4-alil-1,2-dimetoxibenzen, metileugenol (*1)	Produse lactate	20		
	Aperitive picante gata de consum	20		Preparate din carne și produse din carne, inclusiv carne de pui și vînat	15		
	Băuturi nealcoolice	1		Preparate din pește și produse din pește	10		
Pulegonă	Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmborspătarea respirației	250		Suple și sosuri	60		
	Produse zaharoase mici destinate pentru îmborspătarea respirației	2 000		Aperitive picante gata de consum	20		
	Gumă de mestecat	350		Băuturi nealcoolice	1		
	Băuturi nealcoolice care conțin mentă/mentă piperată	20					
Quassină	Băuturi nealcoolice	0,5	Pulegonă	Produse zaharoase care conțin mentă/mentă piperată, cu excepția produselor destinate pentru îmborspătarea respirației	250		
	Produse de brutărie	1		Produse zaharoase mici destinate pentru îmborspătarea respirației	2 000		
	Băuturi alcoolice	1,5		Gumă de mestecat	350		
				Băuturi nealcoolice care conțin mentă/mentă piperată	20		
			Quassină	Băuturi alcoolice care conțin mentă/mentă piperată	100		
				Băuturi nealcoolice	0,5		
				Produse de brutărie	1		

1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol <sup>(1)</sup>	Preparate din carne și produse din carne, inclusiv carne de pui și vânat	15	1-alil-3,4-metilen dioxibenzen, safrol (*1)	Băuturi alcoolice	1,5		
	Preparate din pește și produse din pește	15		Preparate din carne și produse din carne, inclusiv carne de pui și vânat	15		
	Suple și sosuri	25		Preparate din pește și produse din pește	15		
	Băuturi nealcoolice	1		Suple și sosuri	25		
Teucrină A	Băutură spirtoasă cu gust amar sau „bitter” <sup>(1)</sup>	5		Băuturi nealcoolice	1		
	Lichioruri <sup>(2)</sup> cu gust amar	5		Teucrină A	Băutură alcoolică cu gust amar sau „bitter” <sup>(1)</sup>		
	Alte băuturi alcoolice	2	Lichioruri cu gust amar <sup>(2)</sup>	5			
Tuionă (alfa și beta)	Băuturi alcoolice, cu excepția celor obținute din speciile Artemisia (pelin)	10	Alte băuturi alcoolice	2			
	Băuturi alcoolice obținute din speciile Artemisia (pelin)	35	Tuionă (alfa și beta)	Băuturi alcoolice, cu excepția celor obținute din speciile Artemisia (pelin)	10		
	Băuturi nealcoolice obținute din speciile Artemisia (pelin)	0,5	Băuturi alcoolice obținute din speciile Artemisia (pelin)	35			
Cumarină	Produse de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	50	Cumarină	Produse de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	50		

	„Cereale pentru micul dejun”, inclusiv muesli	20		„Cereale pentru micul dejun”, inclusiv muesli	20		
	Produse de brutărie fină, cu excepția produselor de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	15		Produse de brutărie fină, cu excepția produselor de brutărie tradiționale sau de sezon a căror etichetare conține o mențiune referitoare la scorțișoară	15		
	Deserturi	5		Deserturi	5		
<p>(*) Nivelurile maxime nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sunt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate. Comisia, în urma consultărilor cu statele membre și cu autoritatea, în baza datelor furnizate de statele membre și a celor mai noi informații științifice, ținând seama de folosirea ierburilor și mirodeniilor și a substanțelor aromatizante naturale, propune, dacă este cazul, modificări la această derogare.</p> <p>(1) Astfel cum sunt definite în anexa II, secțiunea 30 din Regulamentul (CE) nr. 110/2008.</p> <p>(2) Astfel cum sunt definite în anexa II, secțiunea 32 din Regulamentul (CE) nr. 110/2008</p>			<p>(*) Nivelurile maxime nu se aplică atunci când un produs alimentar compus nu conține arome, iar singurele ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante care au fost adăugate sunt ierburi și condimente proaspete, uscate sau congelate.</p> <p>(1) Astfel cum sunt definite în pct.10 din anexa nr.1 a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.</p> <p>(2) Astfel cum sunt definite în pct. 24 din anexa nr.1 a Regulamentului privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor ce conțin alcool aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 589/2023.</p>				
<p><b>ANEXA IV</b> <b>Lista de materii prime a căror utilizare în producția aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante face obiectul unor limitări</b></p>			<p>Anexa nr.4</p> <p><b>Lista de materii prime a căror utilizare în producția aromelor și a ingredientelor</b></p>	<p><b>Compatibil</b></p>			

**Partea A: Materii prime care nu se utilizează pentru producția aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante**

<b>Materie primă</b>	
<b>Denumire în latină</b>	<b>Denumire comună</b>
Forma tetraploidă a <i>Acorus calamus</i> L.	Obligație tetraploidă

**Partea B: Condiții de utilizare pentru aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din anumite materii prime**

Materie primă		Condiții de utilizare
Denumire în latină	Denumire comună	
<i>Quassia amara</i> L. și <i>Picrasma excelsa</i> (Sw)	Quassia	Aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din materii prime pot fi folosite numai pentru producția băuturilor și a produselor de brutărie

**alimentare cu proprietăți aromatizante face obiectul unor limitări**

1. Materii prime care nu se utilizează pentru producția aromelor și a ingredientelor alimentare cu proprietăți aromatizante

<b>Materie primă</b>	
<b>Denumire în latină</b>	<b>Denumire comună</b>
Forma tetraploidă a <i>Acorus calamus</i> L.	Obligație tetraploidă

2. Condiții de utilizare pentru aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din anumite materii prime

Materie primă		Condiții de utilizare
Denumire în latină	Denumire comună	
<i>Quassia amara</i> L. și <i>Picrasma excelsa</i> (Sw)	Quassia	Aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din materii prime pot fi folosite numai pentru producția băuturilor și a

<p><i>Laricifomes officinalis</i> (Vill.: Fr) Kotl. et Pouz sau Fomes officinalis</p>	<p>Poliporacee</p>	<p>Aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din materii prime pot fi folosite numai pentru producția băuturilor alcoolice</p>			<p>produselor de brutărie</p>		
<p><i>Hypericum perforatum</i> L.</p>	<p>Sunătoare</p>		<p><i>Laricifomes officinalis</i> (Vill.: Fr) Kotl. et Pouz sau Fomes officinalis</p>	<p>Poliporacee</p>	<p>Aromele și ingredientele alimentare cu proprietăți aromatizante obținute din materii prime pot fi folosite numai pentru producția băuturilor alcoolice</p>		
<p><i>Teucrium chamaedrys</i> L.</p>	<p>Sclipeț, Dumbet, Iarba usturoasă</p>		<p><i>Hypericum perforatum</i> L.</p>	<p>Sunătoare</p>			
			<p><i>Teucrium chamaedrys</i> L.</p>	<p>Sclipeț, Dumbet, Iarba usturoasă</p>		<p><b>Compatibil</b></p>	
<p align="center"><b>ANEXA V</b></p> <p align="center"><b>Condiții de producție a aromelor obținute prin tratament termic și nivelurile maxime pentru anumite substanțe în aromele obținute prin tratament termic</b></p> <p align="center"><b>Partea A: Condiții de producție</b></p> <p>(a) Temperatura produselor în timpul procesării nu depășește 180 °C.</p> <p>(b) Durata tratamentului termic nu va depăși 15 minute la 180 °C cu perioade mai mari la temperaturi mai scăzute, adică dublarea</p>	<p align="right">Anexa nr.5</p> <p><b>Condiții de producere a aromelor obținute prin tratament termic și nivelurile maxime pentru anumite substanțe în aromele obținute prin tratament termic</b></p> <p><b>1. Condiții de producere:</b></p>						

timpului de încălzire pentru fiecare reducere a temperaturii cu 10 °C, până la o perioadă maximă de 12 ore.

(c)

În timpul procesării, pH-ul nu va depăși valoarea de 8,0.

**Partea B: Cantitățile maxime pentru anumite substanțe**

Substanța	Niveluri maxime $\mu\text{g}/\text{kg}$
2-amino-3,4,8-trimetilimidazo [4,5-f] chinoxalină (4,8-DiMeIQx)	50
2-amino-1-metil-6-fenilimidazol [4,5-b]piridină (PhIP)	50

1) Temperatura produselor în timpul procesării nu depășește 180 °C.

2) Durata tratamentului termic nu va depăși 15 minute la 180 °C cu perioade mai mari la temperaturi mai scăzute, adică dublarea timpului de încălzire pentru fiecare reducere a temperaturii cu 10 °C, până la o perioadă maximă de 12 ore.

3) În timpul procesării, pH-ul nu va depăși valoarea de 8,0.

**2. Cantitățile maxime pentru anumite substanțe**

Substanța	Niveluri maxime $\mu\text{g}/\text{kg}$
2-amino-3,4,8-trimetilimidazo [4,5-f] chinoxalină (4,8-DiMeIQx)	50
2-amino-1-metil-6-fenilimidazol [4,5-b]piridină (PhIP)	50



# MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA

Nr. 09/ 958 din data semnăturii electronice

## CERERE privind înregistrarea de către Cancelaria de Stat a proiectelor de acte ale Guvernului

Nr. crt.	Criterii de înregistrare	Nota autorului
1.	Categoria și denumirea proiectului	Proiectul hotărârii de Guvern cu privire la modificarea unor hotărâri ale Guvernului (domeniul alimentar)
2.	Autoritatea care a elaborat proiectul	Ministerul Sănătății
3.	Justificarea depunerii cererii	Proiectul este elaborat în baza art. 6 alin. (2) din Legea nr. 10/2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice și are drept scop actualizarea reglementărilor privind siguranța alimentară prin alinierea cu standardele europene.
4.	Referința la documentul de planificare care prevede elaborarea proiectului	Proiectul este elaborat în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 306/2025 cu privire la aprobarea Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, termen de realizare -iunie 2026.
5.	Lista autorităților și instituțiilor a căror avizare este necesară	<ul style="list-style-type: none"><li>- Ministerul Finanțelor;;</li><li>- Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării;</li><li>- Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare;</li><li>- Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor;</li><li>- Centrul de Armonizare a Legislației;</li><li>- Grupul de lucru al Comisiei de Stat pentru reglementarea activității de întreprinzător.</li></ul>
6.	Termenul-limită pentru depunerea avizelor/expertizelor	10 zile
7.	Persoana responsabilă de promovarea proiectului	Mihaela Popa, Direcția politici în domeniul sănătății publice și urgențe în sănătatea publică, tel.: 022 268 855, e-mail: <a href="mailto:mihaela.popa@ms.gov.md">mihaela.popa@ms.gov.md</a>

8.	Anexe	1. Proiectul hotărârii de Guvern; 2. Nota de fundamentare; 3. Tabel comparativ; 4. Tabelele de concordanță.
9.	Data și ora depunerii cererii	<i>data semnăturii electronice</i>
10.	<i>Semnătura</i> <b>Ministru</b> <b>Emil CEBAN</b>	