



PARLAMENTUL ROMÂNIEI

SENAT

CAMERA DEPUTAȚILOR

LEGE

**privind consolidarea controlului oficial asupra fructelor și legumelor provenite
din import, pe baza evaluării riscului**

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

CAPITOLUL I – DISPOZIȚII GENERALE

Art. 1 – Obiectul reglementării

Prezenta lege stabilește cadrul național pentru aplicarea măsurilor suplimentare de control oficial asupra fructelor și legumelor provenite din țări terțe, în scopul protejării sănătății publice, în conformitate cu:

- Regulamentul (UE) 2017/625 privind controalele oficiale;
- Regulamentul (UE) nr. 396/2005 privind limitele maxime de reziduuri;
- Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/1793 privind controalele suplimentare la import.

Art. 2 – Definiții

În sensul prezentei legi:

- a) „țări terțe” – state care nu sunt membre ale Uniunii Europene;
- b) „evaluarea riscului” – procesul de analiză a informațiilor privind riscurile sanitare, realizat de ANSVSA conform legislației UE;
- c) „lot” – cantitatea de produse acoperită de același set de documente de trasabilitate;
- d) „reținere oficială” – măsura prevăzută la art. 138 din Regulamentul (UE) 2017/625;
- e) „analiză de laborator” – determinări efectuate într-un laborator acreditat conform standardelor ISO.

Art. 3 – Autoritatea competentă

ANSVSA este autoritatea competentă pentru implementarea și verificarea respectării prevederilor prezentei legi, în conformitate cu legislația europeană privind controalele oficiale.

Art. 4 – Principiul proporționalității

Măsurile prevăzute în prezenta lege sunt proporționale, nediscriminatorii și se aplică exclusiv în scopul protejării sănătății publice, fără a restricționa în mod nejustificat comerțul.

CAPITOLUL II – LISTA DE RISC ȘI EVALUAREA RISCULUI

Art. 5 – Evaluarea riscului

- (1) Prezenta lege se aplică exclusiv pe baza evaluării riscului realizate de ANSVSA.
- (2) Evaluarea riscului are la bază:
 - a) notificările RASFF;
 - b) istoricul de neconformități;
 - c) datele fitosanitare;
 - d) volumul și frecvența importurilor;
 - e) incidentele din statele membre UE.

Art. 6 – Lista țărilor și produselor cu risc ridicat

- (1) ANSVSA elaborează trimestrial lista produselor și țărilor terțe considerate cu risc ridicat.
- (2) Lista se aprobă prin ordin al președintelui ANSVSA și se publică în Monitorul Oficial.
- (3) Lista se transmite Comisiei Europene conform art. 113 din Regulamentul (UE) 2017/625.
- (4) Lista nu poate constitui o măsură cu efect echivalent unei restricții cantitative și este fundamentată exclusiv pe criterii sanitare și fitosanitare.

CAPITOLUL III – MĂSURI PRIVIND LOTURILE CU RISC RIDICAT

Art. 7 – Obligația de analiză

- (1) Importatorii loturilor aflate pe lista de risc ridicat trebuie să prezinte un buletin de analiză emis de un laborator acreditat.
- (2) Analiza trebuie să includă cel puțin:
 - a) reziduuri de pesticide;
 - b) metale grele;
 - c) contaminanți;
 - d) nitrați, unde este cazul.
- (3) Loturile pentru care nu se prezintă buletin de analiză sunt supuse măsurii de reținere oficială.

Art. 8 – Cooperarea instituțională

- (1) ANSVSA cooperează cu Autoritatea Fitosanitară, direcțiile sanitare și autoritățile vamale.
- (2) Procedura de cooperare se stabilește prin normele metodologice.

CAPITOLUL IV – TRASABILITATE ȘI TRANSPARENȚĂ

Art. 9 – Platforma digitală

- (1) Operatorii au obligația de a încărca în platforma digitală ANSVSA datele privind:
 - a) proveniența lotului;
 - b) codul lotului;
 - c) buletinul de analiză.
- (2) Sistemul digital este parte a controlului oficial.

Art. 10 – Protecția datelor

Prelucrarea datelor în cadrul platformei se face în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/679 (GDPR). ANSVSA adoptă măsuri pentru protejarea datelor sensibile.

Art. 11 – Publicitatea rezultatelor

ANSVSA publică săptămânal situația loturilor analizate, cu mențiunea „Conform” sau „Neconform”.

CAPITOLUL V – SANCTIUNI

Art. 12 – Contravenții

- (1) Neprezentarea buletinului de analiză: amendă 30.000–70.000 lei.
- (2) Comercializarea unui lot neconform: 70.000–150.000 lei + suspendarea dreptului de import până la 12 luni.
- (3) Nerespectarea obligației de trasabilitate digitală: 20.000–50.000 lei.

CAPITOLUL VI – DISPOZIȚII FINALE

Art. 13 – Norme metodologice

Normele metodologice se elaborează de ANSVSA în termen de 60 de zile.

Art. 14 – Clauză de conformitate europeană

Prezenta lege se aplică cu respectarea legislației europene. În cazul modificării normelor UE, prevederile se adaptează automat.

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

PREȘEDINTELE
SENATULUI

PREȘEDINTELE
CAMEREI DEPUTAȚILOR