



Ministero della Salute

Direzione generale della sanità animale
e dei farmaci veterinari

PIANO NAZIONALE DI CONTROLLO DELLE SALMONELLOSI NEGLI AVICOLI

2016/2018

- 1. ACRONIMI E DEFINIZIONI UTILIZZATI NEL PIANO**
 - 2. OBIETTIVO E AMBITO DI APPLICAZIONE**
 - 3. AUTORITA' COMPETENTI**
 - 4. ANALISI DI LABORATORIO**
 - 4.1 Laboratori di riferimento
 - 4.2 Requisiti dei laboratori che eseguono analisi in ambito PNCS
 - 4.3 Tipizzazione e conservazione degli isolati
 - 4.4 Analisi del profilo di antibioticoresistenza
 - 5. ANTIMICROBICI**
 - 6. CONTROLLI DEL PIANO**
 - 6.1 Piano di autocontrollo
 - 6.2 Controllo veterinario sistematico
 - 6.3 Programmazione campionamenti
 - 6.3.1 Programmazione campionamenti in autocontrollo
 - 6.3.2 Programmazione campionamenti ufficiali
 - 6.4 Verifiche sull'uso di antimicrobici in azienda
 - 7. PROTOCOLLO - METODO E TECNICHE DEL CAMPIONAMENTO**
 - 7.1 Campionamenti di routine
 - 7.1.1 Riproduttori Gallus gallus e tacchini
 - 7.1.2 Ovaiole
 - 7.1.3 Polli da carne e tacchini da ingrasso
 - 7.2 Conferma ufficiale in casi eccezionali
 - 7.3 Campione di sovrascarpe
 - 7.4 Campione di polvere
 - 7.5 Campione per la ricerca di inibenti
 - 7.6 Campionamento di di mangime
 - 8. GESTIONE DEI CAMPIONI, SIA UFFICIALI CHE DI AUTOCONTROLLO**
 - 8.1 Schede di accompagnamento campioni
 - 8.2 Trasporto
 - 8.3 Preparazione dei campioni
 - 8.4 Risposte analitiche
 - 9. FLUSSO INFORMATIVO DEGLI ESITI DEI CAMPIONAMENTI**
 - 10. MISURE IN CASO DI RISULTATI POSITIVI**
 - 10.1 Riscontro di sierotipi non rilevanti a seguito di campioni ufficiali in allevamento
 - 10.2 Risccontro di sierotipi non rilevanti a seguito di campioni di autocontrollo in allevamento
 - 10.3 Risccontro di Salmonella Enteritidis e Typhimurium in allevamento
 - 10.4 Misure sulle uova da consumo
 - 10.5 Risccontro di Salmonella Infantis, Hadar e Virchow in allevamento di riproduttori G. gallus
 - 11. PULIZIA E DISINFEZIONE DEGLI AMBIENTI**
 - 12. VACCINAZIONI**
 - 13. INDAGINE EPIDEMIOLOGICA**
 - 14. REPORTISTICA**
 - 15. AZIONI IN CASO DI NON CONFORMITA'**
 - 16. QUALIFICHE SANITARIE DEGLI ALLEVAMENTI**
 - 17. INDENNIZZI**
- ALLEGATI**
- ALLEGATO 1: Distribuzione sul territorio degli allevamenti ed incubatoi oggetto di Piano
- ALLEGATO 2: Documentazione presso le aziende
- ALLEGATO 3: Riferimenti normativi
- ALLEGATO 4: Tabella da allegare alla richiesta d'indennizzi
- ALLEGATO 5: Check list per il controllo sistematico in allevamento e check list per le verifiche anagrafiche e del PdAA
- ALLEGATO 6: Procedura operativa per l'identificazione dei laboratori privati che intendono eseguire le analisi dei campioni prelevati dagli OSA

1. ACRONIMI E DEFINIZIONI

PNCS	Piano Nazionale di Controllo delle Salmonellosi negli avicoli	
BDN	Banca Dati Nazionale dell'anagrafe zootecnica	
DGSAF	Direzione Generale Sanità Animale e Farmaco Veterinario – Ministero della Salute	
SI	Sistemi Informativi di settore	
SIS	Sistema Informativo del PNCS	
SIMAN	Sistema Informativo Notifica Malattie Animali	
IZS	Istituto Zooprofilattico Sperimentale	
SV	Servizi Veterinari ufficiali competenti per territorio	
OSA	Operatore del Settore Alimentare	
AC	Autorità Competente, come definita dal D.lg. 193/2007	
IE	Indagine Epidemiologica	
ICA	Informazioni sulla Catena Alimentare	
CRNS	Centro di Referenza Nazionale Salmonellosi	
COVEPI	CRN per l'epidemiologia Veterinaria, la programmazione, l'informazione e l'analisi del rischio (sede presso IZS Abruzzo e Molise)	
PdAA	Piano di Autocontrollo Aziendale	
Gruppo	Unità di riferimento del PNCS: insieme di animali allevati nello stesso ciclo (quindi con medesima data di accasamento) nello stesso locale o recinto (per convenienza chiamato capannone). Il gruppo è registrato in BDN ai sensi del DM 13.11.2013. <i>Il numero di gruppi totali rappresenta il numero massimo di gruppi che, a inizio anno, si prevede produrre in allevamento nell'anno stesso; il numero di gruppi effettivamente prodotti in allevamento è ricavabile dalle registrazioni degli accasamenti dei gruppi previste dal DM 13.11.2013.</i>	
Capannone	Il locale o recinto destinato ad ospitare un gruppo, da identificare in BDN e nel PdAA con codice univoco nell'ambito dell'allevamento di appartenenza.	
Sierotipi di salmonelle rilevanti per la salute pubblica	<i>Per i gruppi di riproduttori Gallus gallus</i>	Salmonella Enteritidis, Typhimurium, compresa la variante monofasica con formula antigenica 1,4[5],12:i:-, Virchow, Infantis, Hadar
	<i>Per i gruppi di ovaiole, polli da carne, tacchini da riproduzione e ingrasso</i>	Salmonella Enteritidis e Typhimurium, compresa la variante monofasica con formula antigenica 1,4[5],12:i:-

2. OBIETTIVO E AMBITO DI APPLICAZIONE

Le disposizioni del PNCS, preparato dalla DGSAF in collaborazione con il CRNS ed il COVEPI, sono state presentate alla Commissione Europea per l'approvazione ai sensi dell'articolo 13 del Regolamento (UE) 652/2014.

Il PNCS è obbligatorio, su tutto il territorio nazionale, per i gruppi degli allevamenti avicoli a carattere commerciale indipendentemente dalla capacità delle seguenti specie e orientamenti produttivi.

- Riproduttori *Gallus gallus*;
- Ovaiole *Gallus gallus*;
- Polli da carne *Gallus gallus*;
- Tacchini da riproduzione;
- Tacchini da ingrasso.

Sono esentati dall'obbligo di applicazione del PNCS solo gli allevamenti familiari, come definiti dal DM 13.11.2013.

Gli allevamenti con capacità strutturale uguale o superiore ai 250 capi devono applicare il piano integralmente.

Gli allevamenti con capacità strutturale inferiore ai 250 capi a carattere commerciale devono applicare il piano attraverso un PdAA adeguato alla realtà aziendale (ovvero semplificato), concordato col SV.

Se ritenuto opportuno dal SV, può essere applicato un PdAA semplificato anche per gli allevamenti familiari. Le attività di controllo del PNCS sono finalizzate al raggiungimento dell'**obiettivo comunitario di riduzione della prevalenza dei sierotipi** di Salmonella **rilevanti** per la salute pubblica che è pari:

- All'1% o meno per i gruppi di riproduttori e di polli da carne *Gallus gallus* e per i tacchini da riproduzione e da ingrasso;
- Al 2 % o meno per i gruppi di ovaiole in deposizione.

Il PNCS si basa su quanto stabilito dalla normativa europea.

I controlli annuali del PNCS devono essere completati entro il 31 dicembre di ciascuno degli anni di validità del piano.

3. AUTORITA' COMPETENTI

L'AC centrale è la DGSAF.

Le AC locali sono gli Assessorati alla sanità delle Regioni e Province autonome, che operano sul territorio attraverso i SV.

4. ANALISI DI LABORATORIO

4.1 Laboratori di riferimento

Il CRNS ha sede presso l'IZS delle Venezie, Legnaro (PD).

Il CRN per l'Antibioticoresistenza ha sede presso l'IZS del Lazio e della Toscana, Roma.

Le indagini di laboratorio condotte nell'ambito dei controlli ufficiali sono eseguite dai Laboratori degli IZS; quelle condotte nell'ambito dell'attività di autocontrollo possono essere eseguite anche da laboratori privati.

Per i controlli di conferma in casi eccezionali, autorizzati dalla DGSAF, l'isolamento e la sierotipizzazione di salmonelle sono effettuati esclusivamente dal CRNS (dettagli ulteriori sono forniti al cap. 7.2).

I laboratori utilizzati dall'OSA per l'isolamento delle salmonellenell'ambito del PNCS, devono essere presenti e attivi nell'elenco dei laboratori pubblicato sul portale www.vetinfo@sanita.it/zoonosi/piani salmonellosi e devono essere indicati nei PdAA approvati.

4.2 Requisiti dei laboratori che eseguono analisi in ambito PNCS

- Accreditemento rilasciato dall'organismo nazionale di accreditamento in accordo alla versione più recente della norma ISO/IEC 17025
- *Per i laboratori che eseguono isolamento di salmonelle*: metodica di analisi per la rilevazione di Salmonella spp. di cui alla ISO 6579:2002/Amd1:2007 oppure UNI EN ISO 6579:2008 accreditata dall'organismo nazionale di accreditamento
- *Per i laboratori che eseguono tipizzazione sierologica*: sierotipizzazione eseguita seguendo lo schema di Kauffman – White - Le Minor

I laboratori che eseguono analisi in autocontrollo possono utilizzare metodiche diverse da quelle sopra descritte purché validate in accordo alla norma ISO 16140.

- Regolare partecipazione, con esito favorevole, ai circuiti interlaboratorio isolamento salmonelle organizzati dal CRNS, ai sensi dell'articolo 12.2 del Regolamento (CE) 2160/2003.

Informazioni sulla procedura operativa per l'identificazione dei laboratori privati che intendono eseguire le analisi in ambito PNCS sono disponibili in allegato n. 6 .

I risultati delle analisi ottenuti dai laboratori di cui al presente capitolo hanno validità ed efficacia in tutto il territorio nazionale.

4.2 Tipizzazione e conservazione degli isolati

- Da campioni ufficiali

Per ogni campione ufficiale positivo, almeno una colonia deve essere sottoposta a **sierotipizzazione completa**.

Per ogni campione ufficiale positivo ai sierotipi Enteritidis e Typhimurium, compresa la variante monofasica con formula antigenica 1,4[5],12:i:-, almeno una colonia deve essere inviata dagli IZS competenti per territorio al CRNS per la tipizzazione fagica secondo la metodica elaborata dall'HPA di Londra (UK). I 4

risultati della tipizzazione fagica sono inviati ai laboratori richiedenti l'analisi.

Almeno un ceppo isolato dei sierotipi di Salmonella Enteritidis e Typhimurium, per gruppo e per anno, è conservato dai Laboratori degli IZS che hanno effettuato l'isolamento. Il metodo di conservazione utilizzato deve garantire l'integrità degli isolati per almeno due anni.

- **Da campioni prelevati nell'ambito dell'attività di autocontrollo**

Per ogni campione positivo prelevato nell'ambito dell'attività di autocontrollo, la sierotipizzazione di isolati deve:

- Essere completa, in gruppi di riproduttori Gallus gallus e tacchini, per almeno un isolato.
- Escludere o confermare la presenza di Salmonella Enteritidis e Typhimurium (inclusa la variante monofasica) in gruppi di ovaiole, polli da carne e tacchini da ingrasso.

Se il laboratorio che ha isolato salmonelle non esegue la sierotipizzazione degli isolati, nel PdAA occorre indicare anche il laboratorio, conforme ai requisiti previsti, che effettua tale sierotipizzazione.

I rapporti di prova rilasciati dai laboratori devono riportare informazioni chiare anche in merito ai metodi alternativi eventualmente utilizzati.

4.5. Analisi del profilo di antibioticoresistenza

Per ogni gruppo riscontrato positivo a qualsiasi salmonella, sia da campionamento ufficiale e sia da autocontrollo, i laboratori che hanno effettuato la sierotipizzazione devono inviare al CRN per l'Antibioticoresistenza almeno un isolato per ciascun sierotipo di Salmonella riscontrato.

5. ANTIMICROBICI

L'uso di antimicrobici per il controllo delle salmonelle nel pollame è vietato, tranne che nei casi eccezionali di cui all'articolo 2 del Regolamento (CE) 1177/2006, in presenza di autorizzazione dell'AC e con la supervisione della DGSAF e del CRNS, opportunamente informati.

Per le verifiche sull'uso di antimicrobici in azienda, si rimanda al capitolo 6.4.

6. CONTROLLI DEL PIANO

6.1 Piano di autocontrollo

Il responsabile dell'allevamento redige il proprio PdAA descrivendo, in modo sintetico e chiaro, la propria realtà aziendale. **Il PdAA deve essere specifico per ciascun allevamento e deve contenere le seguenti informazioni:**

- 1) Dati anagrafici dell'azienda (codice aziendale, indirizzo della sede operativa e legale, indirizzo produttivo); del detentore, del proprietario, del rappresentante legale, come registrati in BDN.
- 2) Struttura e descrizione dell'allevamento e della sua modalità di gestione, riportando, come registrati in BDN, la capacità strutturale; **il numero ed i codici di identificazione univoca dei capannoni**, il numero di cicli/anno.
- 3) Numero di gruppi totali (vedi cap. 1)
- 4) Dati del veterinario aziendale referente per il PdAA.
- 5) Informazioni sul mangime ed acqua di abbeverata e programmazione dei controlli su tali matrici.
- 6) Informazioni sullo smaltimento della pollina.
- 7) Informazioni sullo smaltimento delle carcasse.
- 8) Informazioni sulle procedure di pulizia, disinfezione e disinfestazione.
- 9) Misure di biosicurezza adottate.
- 10) Piano di campionamento per la ricerca di Salmonella spp. nei gruppi di animali.
- 11) Indicazione dei laboratori che ricevono i campioni e che eseguono le analisi (inclusa la sierotipizzazione) ai sensi di quanto riportato nel capitolo "Analisi di laboratorio".
- 12) Modalità di comunicazione degli esiti analitici all'AC.
- 13) Gestione delle positività.
- 14) **Impegno formale del responsabile dell'azienda ad inserire in modo completo, e nei tempi richiesti, i dati relativi ai campionamenti nel SIS.**

Il PdAA è firmato dal detentore degli animali ed è presentato al SV, che lo approva previa eventuale richiesta di modifiche o integrazioni.

Copia del PdAA approvato deve essere conservata, oltre che dal responsabile dell'azienda, anche dall'AC.

Anche negli incubatoi è prevista la stesura e l'approvazione di un PdAA adeguato a tale realtà aziendale.

La frequenza e le modalità dei campionamenti di autocontrollo sono stabilite dal responsabile

dell'incubatoio, in accordo col SV, in base a parametri epidemiologici, condizioni di biosicurezza, capacità della struttura e altre condizioni rilevanti.

Non è necessario provvedere al rinnovo del PdAA a meno di modifiche sostanziali: in questi casi dovrà essere presentato, per l'approvazione, un nuovo PdAA al SV.

6.2 Controllo veterinario sistematico

Il SV effettua sistematicamente controlli in tutti gli allevamenti oggetto di PNCS, al fine di verificare il rispetto di quanto previsto dal piano stesso ai sensi dell'art. 3. 2 (c) - Regolamento (CE) n 2160/2003. Le ispezioni e le visite sono finalizzate ad accertare l'applicazione corretta del PNCS, in particolare il rispetto delle norme di biosicurezza e delle misure igieniche; dei campionamenti in autocontrollo - metodi, frequenze, rapporti di prova dei laboratori, tempi intercorsi tra prelievo, inizio analisi e comunicazione dell'esito.

Le verifiche comprendono inoltre:

- Controllo dei dati anagrafici e delle registrazioni in BDN.
- Controllo in SIS (www.vetinfo.sanita.it) della corretta e completa registrazione dei campioni ufficiali e di quelli in autocontrollo nei tempi stabiliti.
- Controllo dei PdAA.

La frequenza delle ispezioni è almeno annuale per le aziende autorizzate ad effettuare scambi intracomunitari. Per le altre tipologie aziendali la frequenza è modulata caso per caso, secondo la valutazione del rischio, ovvero può essere effettuata con frequenza inferiore o superiore all'anno a discrezione del SV.

Per la valutazione del rischio, il SV considera parametri epidemiologici, condizioni di biosicurezza, dimensioni numeriche dei gruppi di avicoli presenti in azienda, pregresse non conformità ed altri criteri ritenuti rilevanti dalla AC locale.

Il SV elabora relazioni scritte sulle visite effettuate in cui sono indicati gli obiettivi, i risultati del controllo e, se del caso, le azioni, con tempistiche, che l'OSA deve adottare ed eventuali sanzioni.

Le informazioni minime, da includere in tali relazioni, sono riportate in allegato 5.

Una copia della relazione è consegnata all'OSA.

Per favorire la tracciabilità delle verifiche sull'attuazione dei PNCS, **il SV inserisce tale relazione in SIS.**

6.3 Programmazione campionamenti - frequenza, periodo e luogo del campionamento

6.3.1 Programmazione campionamenti in autocontrollo

I campioni di autocontrollo sono prelevati sotto la responsabilità del veterinario aziendale e sono esaminati presso il laboratorio indicato nel PdAA approvato dal SV. Il veterinario aziendale istruisce il personale addetto al campionamento e rilascia documento attestante l'avvenuta formazione.

PROGRAMMAZIONE AUTOCONTROLLI		
Tipologia	Gruppi da campionare	Frequenza
Riproduttori Gallus gallus	TUTTI	<ul style="list-style-type: none"> • Pulcini di un giorno all'arrivo in allevamento • A 4 settimane di età • Nei gruppi di animali due settimane prima del loro spostamento o dell'inizio della deposizione • Nei gruppi di animali adulti almeno ogni 3 settimane.
Ovaiole	TUTTI	<ul style="list-style-type: none"> • Pulcini di 1 giorno. • Due settimane prima dell'entrata in deposizione (o spostamento). • Ogni 15 settimane, a partire da quando le galline hanno un'età di 24 ± 2 settimane

Polli da carne	TUTTI Tranne che negli allevamenti con la deroga, di cui al capitolo successivo e attestata dal SV nel PdAA autorizzato, per i quali è effettuato almeno in un gruppo per ciclo.	<ul style="list-style-type: none"> • Entro 3 settimane dalla data di macellazione Oppure, <ul style="list-style-type: none"> • In presenza di idonea autorizzazione del SV, entro 6 settimane dalla data prevista di macellazione nei seguenti casi: <ol style="list-style-type: none"> a) Animali con ciclo vitale superiore ad 81 giorni; b) Animali di produzione biologica ai sensi del Regolamento (CE) 889/2008.
Tacchini da riproduzione	TUTTI	<ul style="list-style-type: none"> • Pulcini di 1 giorno • A 4 settimane di età • Due settimane prima dell'entrata in deposizione • In deposizione ogni 4 settimane presso l'allevamento con ultimo campionamento: <ul style="list-style-type: none"> ❖ Entro 3 settimane prima della macellazione Oppure, <ul style="list-style-type: none"> ❖ In presenza di idonea autorizzazione del SV, entro 6 settimane dalla data prevista di macellazione nei seguenti casi: <ol style="list-style-type: none"> a) Animali con ciclo vitale superiore a 100 giorni; b) Animali di produzione biologica ai sensi del Regolamento (CE) 889/2008.
Tacchini da ingrasso	TUTTI	<ul style="list-style-type: none"> • Entro 3 settimane dalla data di macellazione prevista Oppure, <ul style="list-style-type: none"> • In presenza di idonea autorizzazione del SV, entro 6 settimane dalla data prevista di macellazione nei seguenti casi: <ol style="list-style-type: none"> a) Animali con ciclo vitale superiore a 100 giorni; b) Animali di produzione biologica ai sensi del Regolamento (CE) 889/2008.

6.3.2 Programmazione campionamenti ufficiali

I campioni ufficiali sono prelevati dal SV e sono esaminati presso il laboratorio dell'IZS competente per territorio.

Il campionamento ufficiale è effettuato **in tutti i gruppi di riproduttori e in una selezione di gruppi di ovaiole, polli da carne e tacchini da ingrasso**, con la programmazione riportata nella tabella seguente.

La selezione degli allevamenti e dei gruppi, per ovaiole, polli da carne e tacchini, è compiuta dal SV sulla base della valutazione del rischio. A tal fine il SV considera parametri epidemiologici, condizioni di biosicurezza, dimensioni numeriche dei gruppi di avicoli presenti in azienda, pregresse non conformità ed altri criteri ritenuti rilevanti dalla AC locale.

PROGRAMMAZIONE CAMPIONAMENTI UFFICIALI		
MOTIVO DEL CAMPIONAMENTO		
Tipologia avicoli	Routinario	Altri
Riproduttori <i>Gallus gallus</i>	In tutti i gruppi in deposizione almeno due volte durante il loro ciclo produttivo: <ul style="list-style-type: none"> • All'inizio del periodo di produzione; • Verso la fine del ciclo produttivo. 	<ul style="list-style-type: none"> 🚩 Controllo nei casi ritenuti opportuni dalla AC; 🚩 Controllo ambientale dell'avvenuta pulizia e disinfezione dei locali a seguito di positività per Salmonelle rilevanti; 🚩 Controllo di conferma, in casi eccezionali, di sospetto di risultati errati (*); 🚩 Controllo in allevamento in caso di positività per Salmonelle rilevanti in incubatoio, sia in autocontrollo che a seguito di controllo ufficiale; 🚩 Controllo per ricerca inibenti.

Tipologia avicoli	Routinario	Altri
Ovaiole	In un gruppo per anno per allevamento con capacità strutturale, registrata in BDN, uguale o superiore a 1000 capi. Il campionamento è effettuato nel gruppo più vicino alla fine del ciclo produttivo.	<ul style="list-style-type: none"> ✚ Controllo nei gruppi di 24 +/- 2 settimane di età ospitati in capannoni in cui era stata isolata precedentemente S. Enteritidis e/o Typhimurium; ✚ Controllo in ogni caso di sospetta infezione da Salmonella sulla base dell'indagine epidemiologica dei focolai di tossinfezione alimentare di cui alla Dir. 2003/99/CE, art. 8 o nei casi in cui l'AC lo ritenga appropriato, utilizzando il protocollo di campionamento definito, del Reg. 2160/2003/CE, allegato II- D 4b; ✚ Controllo in tutti gli altri gruppi presenti in allevamento nel caso siano state individuate Salmonelle rilevanti in un gruppo; ✚ Controllo nei casi ritenuti opportuni dalla AC; ✚ Controllo ambientale dell'avvenuta pulizia e disinfezione dei locali a seguito di positività per Salmonelle rilevanti; ✚ Controllo di conferma, in casi eccezionali per sospetto di risultati errati (*); ✚ Controllo per ricerca inibenti.
Polli da carne	Nel 10% degli allevamenti con capacità strutturale, registrata in BDN, uguale o superiore a 5000 polli, il campionamento ufficiale è effettuato in un gruppo all'anno entro 3 settimane dalla data di macellazione (oppure entro 6 settimane nei casi autorizzati nel PdAA).	<ul style="list-style-type: none"> ✚ Controllo per richiesta deroga**da parte del responsabile dell'allevamento; ✚ Controllo per acquisizione accreditamento volontario in allevamenti con capacità inferiore a 5000 capi, su richiesta del responsabile dell'allevamento; ✚ Controllo nei casi ritenuti opportuni dalla AC; ✚ Controllo ambientale dell'avvenuta pulizia e disinfezione dei locali a seguito di positività per S. Enteritidis o Typhimurium; ✚ Controllo per ricerca inibenti.
Tacchini da riproduzione	Una volta l'anno in tutti i gruppi, tra la 30° e 45° settimana di età.	<ul style="list-style-type: none"> ✚ Controllo in tutti i gruppi di tutti gli allevamenti in cui sia stata isolata S. Enteritidis o Typhimurium nei precedenti 12 mesi; ✚ In tutti i gruppi di tacchini da riproduzione Élite, Great Grand Parents e Grand Parents; ✚ Controllo nei casi ritenuti opportuni dalla A.C.; ✚ Controllo ambientale dell'avvenuta pulizia e disinfezione dei locali a seguito di positività per S. Enteritidis o Typhimurium; ✚ Controllo di conferma in casi eccezionali di sospetto di risultati errati (*); ✚ Controllo in allevamento in caso di positività per S. Enteritidis e/o Typhimurium in incubatoio; ✚ Controllo per ricerca inibenti.
Tacchini da ingrasso	Nel 10% degli allevamenti con capacità strutturale, registrata in BDN, uguale o superiore a 5000 polli, il campionamento ufficiale è effettuato in un gruppo all'anno entro 3 settimane dalla data di macellazione (oppure entro 6 settimane nei casi autorizzati nel PdAA).	<ul style="list-style-type: none"> ✚ Nei casi ritenuti appropriati dalla A.C.; ✚ Controllo ambientale dell'avvenuta pulizia e disinfezione dei locali a seguito di precedente positività per S. Enteritidis o Typhimurium; ✚ Controllo per ricerca inibenti.

Il campionamento ufficiale routinario può sostituire, per il solo gruppo campionato, un campionamento in autocontrollo.

* **campionamento di conferma in casi eccezionali:** può essere effettuato solo previo rilascio di autorizzazione ministeriale da richiedere ai referenti della DGSAF- vedi capitolo 7.2.

** **Deroga ad effettuare il campionamento in autocontrollo nei polli da carne in un solo gruppo per ciclo** autorizzata dall'AC alle seguenti condizioni:

- 1- è applicato il tutto pieno/tutto vuoto di allevamento;
- 2- tutti i gruppi sono gestiti in maniera uniforme;
- 3- è somministrato stesso mangime ed acqua a tutti i gruppi;
- 4- almeno negli ultimi 6 cicli è stato effettuato il campionamento in accordo a quanto previsto dal PNCS in tutti i gruppi con nessun riscontro di sierotipi rilevanti e, per almeno un ciclo, il campionamento è stato effettuato dal S.V.

In caso di sospetto di situazioni epidemiologiche differenti nei diversi gruppi dell'allevamento, come ad esempio per riscontro di salmonelle non rilevanti solo in alcuni dei gruppi dell'allevamento, l'autorizzazione sarà rilasciata solo dopo la risoluzione delle problematiche che hanno reso disomogenea la gestione dei gruppi.

L'autorizzazione del SV alla deroga ad effettuare campionamento in autocontrollo in un gruppo per ciclo **deve essere registrato in BDN**. Solo per gli allevamenti per cui è presente tale registrazione potranno essere emesse, alla data di uscita di tutti i gruppi (tutto pieno/tutto vuoto), documentazioni di avvio al macello con **ICA**, per gli esiti degli esami "salmonellosi" - sia negativi che positivi, con le conseguenze applicative - **validi per tutti i gruppi** dell'allevamento, fatto salva la verifica della conformità della tempistica dei campionamenti.

6.4 Verifiche sull'uso in azienda di antimicrobici

In caso di campionamento ufficiale, l'AC deve eseguire controlli documentali e/o ulteriori test (campionamento per la ricerca degli inibenti) per garantire che i risultati del test nel gruppo in esame non siano stati condizionati dall'utilizzo di antimicrobici o altre sostanze inibenti la crescita di batteri.

Nel campionamento di conferma in casi eccezionali deve essere sempre effettuato il campionamento per la ricerca di inibenti.

Il campione per la ricerca di inibenti è descritto al capitolo 7.5 ed è analizzato dall'IZS competente per territorio.

Il risultato positivo ai test per la ricerca di antimicrobici deve essere immediatamente comunicato alla AC.

Per il gruppo esaminato, considerato positivo, sono applicate tutte le misure sanitarie previste dal PNCS in caso di positività a *S. Enteritidis* o *S. Typhimurium* (sierotipi rilevanti).

7. PROTOCOLLO - METODO E TECNICHE DEL CAMPIONAMENTO

7.1 Campionamenti di routine

7.1.1 Riproduttori *Gallus gallus* e tacchini

❖ In allevamento

Il campione, **sia ufficiale sia in autocontrollo**, è composto per ciascun gruppo almeno da:

a) *pool di feci*: prelevare almeno un grammo di feci fresche da più punti del capannone in cui è tenuto il gruppo campionato. In tabella è indicato il numero di punti da cui prelevare il materiale fecale in funzione del numero di capi del gruppo campionato per costituire un campione composito.

N. CAPI Per gruppo di riproduttori	N. sub-unità campionarie da prelevare per gruppo
250-349	200
350-449	220
450-799	250
800-999	260
1.000 o più	300

Mescolare il materiale così prelevato e formare **almeno due campioni compositi**.

Oppure

b) *soprascarpe e/o campioni di polvere*.

- 5 paia di soprascarpe, rappresentanti ciascun paio il 20% circa della superficie occupata dal gruppo in 9

esame. Le soprascarpe possono essere inviate al laboratorio raggruppate in almeno due campioni compositi (pool)

• 1 paio di soprascarpe rappresentante l'intera superficie del capannone ed un campione di polvere prelevato in più punti del capannone su cui la polvere sia visibile. Per campionare la polvere sono utilizzati uno o più tamponi di tessuto, con superficie totale di almeno 900 cmq;

Oppure

c) *Nei gruppi in gabbia* il campione è costituito da **due pool di feci** fresche di 150 grammi l'uno, prelevati dopo aver fatto azionare il sistema di rimozione della pollina per qualche minuto; nel caso in cui non siano presenti sistemi di rimozione della pollina devono essere prelevati almeno due campioni di feci fresche, ognuno di 150 grammi, nelle fosse di deiezione al di sotto delle gabbie.

❖ **In incubatoio (campionamento ufficiale)**

Il campionamento ufficiale è effettuato almeno due volte l'anno dal SV in tutti gli incubatoi presenti sul territorio di competenza. Occorre programmare il campionamento in periodi di maggiore attività dell'incubatoio.

Il campione ufficiale è composto, per ciascun gruppo di riproduttori (o, se ciò non è possibile, per ciascun allevamento), di cui sono presenti uova in incubatoio al momento del prelievo, almeno da:

a) rivestimenti interni, visibilmente sporchi di feci, di scatole trasporto pulcini, prelevati a caso da 5 diverse scatole o da 5 punti diversi dell'incubatoio, per una superficie totale di almeno un metro quadro;

Oppure

b) uno o più tamponi di tessuto umidi, con superficie totale di almeno 900 cmq, frizionati, immediatamente dopo il trasferimento dei pulcini, sull'intera superficie del fondo di almeno cinque ceste dell'incubatoio o sul piumino raccolto in cinque punti, anche a terra, in ciascuna delle camere di schiusa (al massimo cinque) contenenti uova schiuse del gruppo; è prelevato almeno un campione per ciascuno dei gruppi da cui provengono le uova

Oppure

c) 10 gr. di gusci d'uovo rotti raccolti da 25 ceste diverse (cioè un campione iniziale di 250 g) in un massimo di cinque camere di schiusa contenenti uova schiuse del gruppo. I gusci sono frantumati e mescolati per formare un sotto campione di 25 g per il test.

Qualora l'incubatoio contenga più di 50.000 uova deposte dalla stessa provenienza, per quel gruppo/allevamento sono prelevati due campioni.

7.1.2 Ovaiole

Il campione in autocontrollo è composto per ciascun gruppo almeno da:

a) *nei gruppi in gabbia* - due pool di feci fresche di 150 grammi l'uno, prelevati dopo aver fatto azionare il sistema di rimozione della pollina per qualche minuto; nel caso in cui non siano presenti sistemi di rimozione della pollina devono essere prelevati **almeno due campioni di feci fresche**, ognuno di 150 grammi, presi da 60 posti diversi nelle fosse di deiezione al di sotto delle gabbie.

b) *Nei gruppi allevati a terra* - **almeno due paia di soprascarpe** per gruppo.

Il campione ufficiale, per ciascun gruppo campionato, è prelevato dal SV usando il medesimo protocollo dei prelievi in autocontrollo, ma con un ulteriore campione di feci o soprascarpe (campione aggiuntivo), ovvero per il campione ufficiale **il numero minimo di campioni è pari a tre per gruppo**.

Il SV può sostituire un campione fecale o un paio di soprascarpe con un campione di polvere (100 grammi o tampone di tessuto pari 900 cm²).

7.1.3 Polli da carne e tacchini da ingrasso

Il campione, sia ufficiale che in autocontrollo, è composto per ciascun gruppo, almeno da due paia di soprascarpe (ogni paio copre circa il 50% dell'area calpestabile).

Il SV può sostituire un paio di soprascarpe con un campione di polvere (100 grammi oppure un tampone di tessuto di 900 cmq).

Nel caso di allevamenti "free range" i campioni devono essere prelevati solo nell'area all'interno del capannone.

Nei gruppi con meno di 100 animali, quando non è possibile accedere al capannone a causa dello spazio limitato e non si possono usare le soprascarpe, i campioni di feci sono prelevati:

- Con la stessa tipologia di tamponi utilizzabili per il prelievo dei campioni di polvere strofinando le superfici contaminate con feci fresche;

- Utilizzando altri campioni adatti allo scopo.

7.2 Conferma ufficiale in casi eccezionali di sospetto di risultati errati

Per i gruppi di riproduttori *Gallus gallus* e tacchini sono utilizzate le stesse modalità di prelievo dei campioni ufficiali di routine.

Per i gruppi di ovaiole sono prelevati cinque campioni di feci da 100 grammi l'uno (o cinque paia di sovrascarpe) e 2 campioni di polvere (vedi cap 7.4).

In ogni caso è effettuato sempre anche un campionamento per la ricerca inibenti, al fine di verificare che non siano stati impiegati antimicrobici tali da poter inficiare il risultato delle analisi.

Il campionamento di conferma in casi eccezionali può essere effettuato solo previo rilascio di autorizzazione ministeriale da richiedere ai referenti della DGSAF, allegando specifica relazione comprendente i motivi per i quali è stato deciso il campionamento e gli esiti della verifica della corretta attuazione del Piano, inclusa la registrazione in SIS dei campionamenti di autocontrollo. Se non risultano evidenze di corretta applicazione del PdAA e i dati relativi alle analisi effettuate in autocontrollo non sono registrate in SIS in modo completo, l'autorizzazione ministeriale non sarà accordata. Prima della richiesta di autorizzazione ministeriale, è pertanto necessario, al di là delle tempistiche di cui al capitolo "Reportistica", registrare in SIS tutti gli autocontrolli effettuati per l'allevamento in questione.

Se autorizzati dalla DGSAF, i campioni (tranne gli animali per la ricerca inibenti) sono inviati al CRNS, previo contatto con lo stesso, accompagnati da richiesta del SV con dicitura: "campione di conferma in casi eccezionali ai sensi del PNCS in vigore".

7.3 Campioni di sovrascarpe

Le sovrascarpe utilizzate nei campionamenti devono essere in materiale sufficientemente assorbente, umidificate prima dell'uso con soluzione fisiologica oppure acqua peptonata o sterile, in ogni caso non contenenti antimicrobici o disinfettanti.

Il numero delle sovrascarpe utilizzate deve essere in numero tale da garantire la rappresentatività di tutta la superficie calpestabile del capannone ospitante il gruppo campionato. Il SV può pertanto decidere di aumentare il numero minimo di campioni per assicurare tale rappresentatività.

7.4 Campione di polvere

Il campione di polvere è costituito da uno o più tamponi di tessuto, opportunamente idratato, con superficie totale di almeno 900 cmq e ben coperti di polvere.

In alternativa, può essere costituito, per i gruppi di ovaiole, polli da carne e tacchini da ingrasso, da 100 grammi di polvere prelevata da più punti in modo tale da garantire un campione rappresentativo.

7.5 Campione per la ricerca di inibenti: è costituito da almeno 5 animali per gruppo ed è, in ogni caso, inviato all'IZS competente per territorio. Nella scheda di accompagnamento dei campioni va specificato se trattasi di campionamento deciso dall'AC su sospetto oppure di "Conferma ufficiale in casi eccezionali", oltre che il tipo di campione (Animali).

7.6 Campionamento di mangime: è eseguito in accordo a quanto previsto dal Piano Nazionale di vigilanza e controllo sanitario sull'alimentazione degli animali (PNAA) in vigore e comunque ogni qualvolta il SV lo consideri opportuno.

8. GESTIONE DEI CAMPIONI, SIA UFFICIALI CHE DI AUTOCONTROLLO

8.1 Schede di accompagnamento campioni

Per ogni gruppo campionato è compilata, in ogni sua parte, una scheda di accompagnamento.

Le schede sono disponibili, con i dati anagrafici prestampati, accedendo alla BDN, sul portale internet www.vetinfo.sanita.it. In BDN, nell'ambito dell'allevamento di origine, deve essere selezionato il gruppo, registrato ai sensi del DM 13.11.2013, per cui si effettua il campionamento.

Sulla scheda va indicato il motivo del campionamento, il tipo di campione, il contatto telefonico del verbalizzante e il nome commerciale del vaccino vivo attenuato eventualmente utilizzato. In assenza di questa ultima informazione, in caso di positività per *S. Enteritidis* e/o *Typhimurium*, non sarà possibile al laboratorio effettuare il test discriminatorio nei confronti del ceppo vaccinale.

Il contatto telefonico del verbalizzante è necessario per consentire al personale del laboratorio di chiarire eventuali problematiche inerenti campione e/o scheda di accompagnamento.

8.2 Trasporto

I campioni sono inviati ai laboratori di analisi preferibilmente entro 24 ore dal prelievo. Il trasporto può avvenire a temperatura ambiente, ma al riparo dal calore eccessivo (25°C) e dalla luce solare diretta. **Il laboratorio verifica la conformità del campione e la completezza della scheda di accompagnamento:** in caso di identificazione di carenze contatta il verbalizzante al numero telefonico indicato sulla scheda.

Presso il laboratorio, i campioni devono essere conservati a temperatura di refrigerazione fino all'analisi, in ogni caso eseguita entro 4 giorni dal prelievo.

8.3 Preparazione dei campioni

Campioni prelevati presso l'incubatoio

- a) Rivestimenti interni di scatole trasporto pulcini: immergere il campione in un litro di acqua peptonata tamponata (APT) preriscaldata a temperatura ambiente e mescolare delicatamente.
- b) Gusci d'uovo rotti: prelevare un sub-campione da 25 grammi dal campione iniziale di 250 grammi e aggiungere 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT), a temperatura ambiente.
- c) Tampone di tessuto: aggiungere a ciascun campione 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT) a temperatura ambiente.

Nel caso presso l'incubatoio siano prelevati un numero maggiore di campioni per ciascun conferente, il laboratorio può raggruppare i campioni in un unico pool per l'analisi. In ogni caso i campioni di ciascun conferente vanno analizzati separatamente.

Campioni prelevati presso l'allevamento

I campioni relativi a gruppi diversi vanno tenuti separati per l'analisi.

Di seguito si forniscono dettagli per ciascuna categoria produttiva.

Riproduttori

Le 5 paia di sovrascarpe vanno raggruppate in due sub campioni per le analisi: a ciascun sub campione vanno aggiunti 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT) a temperatura ambiente.

Nel caso di campionamento di un paio di sovrascarpe ed un campione di polvere con tampone di tessuto, sovrascarpe e tamponi di tessuto devono essere tenuti separati per le analisi e a ciascun campione vanno addizionati 225 ml di APT a temperatura ambiente.

Nel caso vengano prelevati un numero superiore di campioni per gruppo, sovrascarpe e tamponi di tessuto vanno comunque analizzati separatamente ed il laboratorio può procedere a raggruppare i campioni in pool per l'analisi.

In caso di campioni di feci, da ciascun pool, accuratamente omogenato, è prelevato un sotto campione di 25 grammi che deve essere addizionato con 225 ml di APT a temperatura ambiente.

Galline ovaiole

Le sovrascarpe possono essere riunite in un unico pool per l'analisi, nel caso ciò non sia possibile il laboratorio raggruppa i campioni in più pool (sub campioni).

A ciascun pool/sub campione vanno aggiunti 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT), a temperatura ambiente.

I campioni di feci vanno riuniti per l'analisi e dal pool accuratamente omogenato, è prelevato un sotto campione di 25 grammi. Tale sotto campione deve essere addizionato con 225 ml di APT a temperatura ambiente.

Nel caso di un campione di polvere con tampone di tessuto, aggiungere a ciascun campione 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT), a temperatura ambiente.

Nel caso di un campione corrispondente a 100 grammi di polvere, prelevare un sub campione di 25 grammi e aggiungere 225 ml di APT a temperatura ambiente.

Polvere e materiale fecale vanno tenuti separati per l'analisi in caso di campioni ufficiali, in caso di campioni in autocontrollo è possibile non separare le matrici.

Polli da carne e tacchini da ingrasso

Le sovrascarpe vanno riunite in un unico pool per l'analisi, nel caso ciò non sia possibile il laboratorio procede a raggruppare i campioni in più pool (sub campioni).

A ciascun pool/sub campione vanno aggiunti 225 ml di acqua peptonata tamponata (APT), a temperatura ambiente.

Nel caso di un campione di polvere con tampone di tessuto, aggiungere a ciascun campione 225 ml di

Nel caso di un campione corrispondente a 100 grammi di polvere, prelevare un sub campione di 25 grammi e aggiungere 225 ml di APT a temperatura ambiente.

Polvere e materiale fecale vanno tenuti separati per l'analisi.

8.4 Risposte analitiche

Poiché agli esiti analitici è legata l'applicazione di misure sanitarie, le analisi sui campioni di cui al Piano hanno carattere di priorità. Pertanto i laboratori garantiscono risposte analitiche nel tempo più breve possibile, con indicazione dell'assenza o presenza di *Salmonella* spp. e, in tal ultimo caso, del sierotipo (vedi capitolo "Laboratori").

I risultati devono essere comunicati il più rapidamente possibile al richiedente l'analisi.

Gli esiti negativi, ossia l'assenza di *Salmonella* spp. nel campione esaminato, devono essere trasmessi entro 5 giorni lavorativi dalla data d'inizio analisi.

Gli esiti positivi devono essere comunicati al più presto possibile, con indicazione del sierotipo isolato (o quando previsto con indicazione di identificazione o esclusione di sierotipi rilevanti). Il laboratorio, a fronte di reali ed eccezionali difficoltà di sierotipizzazione degli isolati, a garanzia della necessaria sollecita emissione dell'esito, se è in grado di garantire l'esclusione di *S. Enteritidis* e *Typhimurium* (inclusa la sua variante monofasica), emette un rapporto di prova in cui risulti solo tale esclusione, per poi emanare, a sierotipizzazione completata, una integrazione del rapporto stesso.

In caso di positività riscontrate in gruppi di ovaiole in fase di deposizione deve essere immediatamente comunicato anche il riscontro di *Salmonella* spp. ad eccezione dei casi in cui sia possibile escludere e/o confermare la presenza di Salmonelle rilevanti (*Salmonella* Enteritidis, *Typhimurium* e sua variante monofasica) attraverso l'applicazione di metodi analitici rapidi così da consentire la rapida applicazione delle misure sulle uova prodotte (dettagli al cap. 10.4).

In caso d'identificazione di sierotipi rilevanti, se sulla scheda accompagnatoria campioni è riportata l'informazione concernente il vaccino vivo attenuato somministrato agli animali del/i gruppo/i positivi, il laboratorio che ha eseguito l'isolamento o la sierotipizzazione esegue, quando opportuno, il test che consente di differenziare il ceppo vaccinale dal ceppo di campo. Il risultato di tale test è riportato nel rapporto di prova.

9. FLUSSO INFORMATIVO DEGLI ESITI DEI CAMPIONAMENTI

Il laboratorio è sempre tenuto a comunicare, al più presto possibile e comunque rispettando i tempi di cui al capitolo "risposte analitiche", i risultati delle analisi, sia ufficiali sia in autocontrollo, al richiedente l'analisi.

Gli IZS comunicano immediatamente i risultati delle analisi ai SV che hanno eseguito il campionamento.

Il laboratorio e il responsabile dell'allevamento, entrambi garanti dell'informazione all'AC, nel rispetto dei tempi di cui al capitolo "risposte analitiche", indicano nel PdAA la modalità della comunicazione dell'esito degli esami al SV.

In ogni caso, il riscontro di sierotipi rilevanti, come di *Salmonella* spp. in gruppi di ovaiole in deposizione e di positività alla ricerca di inibenti, hanno carattere di urgenza ed vanno trasmessi immediatamente all'AC.

La registrazione in SIS delle positività riscontrate in autocontrollo non sostituisce le comunicazioni al SV.

Nei casi d'isolamento in autocontrollo di un ceppo vaccinale (in base ai risultati del test discriminatorio) di *Salmonella* in gruppi trattati con vaccini vivi attenuati, non è obbligatoria la comunicazione al SV, salvo che diversamente concordato.

Per l'isolamento di sierotipi non rilevanti, la trasmissione dell'informazione, comunque obbligatoria, è realizzata con la registrazione in SIS, nei modi e tempi previsti. Il SV ha però facoltà di richiedere, specificando ciò nel piano di autocontrollo approvato, anche la comunicazione di tutti gli esiti negativi/positivi degli autocontrolli, indipendentemente dai sierotipi isolati, con la frequenza ritenuta opportuna.

I gruppi positivi sono conteggiati una sola volta per ciclo, indipendentemente dal numero di campionamenti effettuati.

10. MISURE IN CASO DI RISULTATI POSITIVI

10.1 Riscontro di sierotipi non rilevanti a seguito di campioni ufficiali in allevamento

Il SV, in collaborazione con il veterinario aziendale, deve condurre una IE al fine di verificare l'efficacia¹³

delle misure finalizzate a impedire l'ingresso e la diffusione di salmonelle all'interno dell'allevamento.

Nel caso in cui nel medesimo allevamento, anche a seguito dell'applicazione di misure aggiuntive, siano isolate, in campionamenti successivi, salmonelle non rilevanti, l'AC può aggiornare la IE già effettuata e richiedere modifiche/integrazioni delle misure di biosicurezza. Inoltre può intensificare la frequenza dei controlli ufficiali, al fine di verificare l'efficacia delle misure sanitarie adottate.

10.2 Riscontro di sierotipi non rilevanti a seguito di campioni prelevati in autocontrollo in allevamento

I risultati devono essere rendicontati secondo quanto previsto nei capitoli "flusso informativo degli esiti dei campionamenti" e "reportistica".

Il SV, qualora lo ritenga opportuno, ad esempio in caso d'isolamento in autocontrollo in diverse occasioni di sierotipi non rilevanti, o comunque in situazioni che possono far supporre problematiche nella conduzione igienica dell'allevamento e nella gestione dei campionamenti in autocontrollo, ha la facoltà di disporre nuovi controlli e/o IE ed adottare le misure ritenute più opportune.

10.3 Riscontro di Salmonella Enteritidis e/o Typhimurium in allevamento

Il SV dichiara subito il gruppo positivo, senza necessità di ulteriore conferma in caso di esiti conseguenti al campionamento in autocontrollo.

Gli animali del gruppo positivo per S. Enteritidis o S. Typhimurium:

1. Sono sottoposti immediatamente a vincolo sanitario dal SV. Nell'allevamento sono applicate senza indugi opportune misure sanitarie al fine di evitare o limitare la diffusione dell'infezione o contaminazione (rafforzamento delle misure di biosicurezza); in caso di campionamento per casi eccezionali (di cui al cap. 7.2) il vincolo viene rimosso solo in caso di esito favorevole.
2. Sono abbattuti e poi distrutti ai sensi del Regolamento 1069/2009/CE, oppure possono essere destinati alla macellazione mettendo in atto misure finalizzate a evitare il rischio di diffusione di salmonelle.
3. I gruppi di ovaiole possono essere portate a fine ciclo, fatto salvo il rispetto della destinazione delle uova, ai sensi del Regolamento CE 1237/2007, e delle misure finalizzate ad evitare la diffusione dell'infezione sia all'interno sia all'esterno dell'allevamento.
4. Macellazione – l'invio al macello è effettuato in vincolo sanitario e la macellazione degli animali positivi è disposta dal SV alla fine della giornata di macellazione, in modo da consentire la corretta separazione tra partite e l'adozione delle misure atte a garantire procedure di sanificazione degli ambienti e delle attrezzature.
5. Presso lo stabilimento di macellazione sono applicate le misure previste dal Regolamento 1086/2011/UE o in alternativa, i gruppi positivi possono essere destinati direttamente al trattamento termico.

Il SV, in collaborazione con il veterinario aziendale, esegue un'accurata IE, i cui risultati devono essere inseriti in SIMAN

Sulla base dei risultati dell'IE, i SV possono decidere di intensificare la frequenza dei controlli ufficiali in allevamento e richiedere modifiche e/o integrazioni delle misure di biosicurezza.

Se il gruppo di animali è di provenienza estera, il SV che ha eseguito i controlli comunica immediatamente l'esito dell'accertamento microbiologico alla DGSAF e all'AC Regionale, trasmettendo tutti i dati concernenti il gruppo di animali e segnalando l'intenzione di inviarli alla macellazione.

Per positività a S. Enteritidis e/o Typhimurium in gruppi di riproduttori (Gallus gallus e tacchini) occorre:

- Identificare immediatamente gli incubatoi di destinazione delle uova prodotte e gli allevamenti cui sono inviati i pulcini nati dalle stesse e informare i SV responsabili di tali strutture, per applicare misure sanitarie adeguate a impedire o limitare la diffusione dell'infezione o la contaminazione.
- Le uova prodotte da gruppi positivi a S. Enteritidis o S. Typhimurium non sono destinabili alla cova.
- In incubatoio le uova di gruppi risultati positivi a S. Enteritidis e/o Typhimurium sono distrutte, ai sensi del Regolamento 1069/2009/CE, e sono effettuate pulizie e disinfezioni supplementari delle strutture e impianti.

Qualora la positività sia riscontrata su uova da cova in incubatoio, in autocontrollo o in ambito di controllo ufficiale, nei gruppi di riproduttori di provenienza delle uova deve essere eseguito senza indugi un¹⁴

campionamento ufficiale con le modalità previste per quello ufficiale di routine.

In incubatoio le uova di gruppi risultati positivi, sono distrutte e sono effettuate pulizie e disinfezioni supplementari delle strutture e impianti.

Per le uova di provenienza estera - il SV che ha eseguito i controlli deve dare immediata comunicazione dell'esito dell'accertamento microbiologico alla DGSAF ed all'AC Regionale, trasmettendo tutti i dati concernenti le uova e segnalando le misure restrittive applicate.

10.4 Misure sulle uova da consumo

Sono distrutte ai sensi Reg. 1069/2009/CE oppure considerate ed identificate di categoria B, ai sensi del Reg. (CE) 589/2008, le uova da consumo provenienti da gruppi di ovaiole:

1. Risultati positivi a sierotipi rilevanti;
2. Di cui non sia nota la qualifica sanitaria;
3. Sospetti di infezione, anche nel tempo che intercorre tra il sospetto e l'eventuale conferma di positività;
4. Riconosciuti come fonte di infezione in un focolaio di tossinfezione alimentare nell'uomo.

Tali uova non possono entrare in centri di imballaggio, a meno che il SV non consideri soddisfacenti le misure applicate per prevenire contaminazioni crociate con uova di altri gruppi, come riportato nel Regolamento (CE) 1237/2007.

Le uova dei gruppi sospetti, in cui è stata identificata *Salmonella* spp. in attesa di sierotipizzazione, non possono essere spostate dall'allevamento in attesa della conferma della positività, se non come uova di categoria B.

In caso di esito favorevole, possono essere commercializzate come categoria A solo se sono rispettati i termini previsti dalla normativa di riferimento.

10.5 Riscontro di *S. Infantis*, *Hadar* e *Virchow* in allevamento di riproduttori *Gallus gallus*

Nei casi contemplati da questo capitolo, sia per positività riscontrate in autocontrollo che a seguito di controlli ufficiali, è necessario effettuare:

- Indagine epidemiologica come descritta al capitolo 13. In base ai risultati dell'IE, il SV può decidere di intensificare la frequenza dei controlli ufficiali in allevamento e richiedere modifiche e/o integrazioni delle misure di biosicurezza.
- Pulizia e disinfezione del capannone che ospitava il gruppo positivo, a fine ciclo prima del suo successivo ripopolamento. (Modalità descritte nel capitolo "Pulizia e disinfezione degli ambienti").

11. PULIZIA E DISINFEZIONI DEGLI AMBIENTI

I capannoni in cui erano stabulati i gruppi di animali positivi per sierotipi rilevanti devono essere sottoposti ad un'accurata pulizia, disinfezione e disinfestazione, compiute sotto controllo ufficiale.

L'avvenuta decontaminazione deve essere confermata da un controllo microbiologico ambientale, con almeno 5 tamponi ambientali (spugnette), da eseguirsi almeno 10 giorni prima dell'immissione dei nuovi gruppi, che può essere autorizzata solo in seguito a esito negativo per *Salmonella* spp.

12. VACCINAZIONI

La vaccinazione, nei confronti del sierotipo isolato nel ciclo precedente è obbligatoria solo per i riproduttori e le ovaiole utilizzate per ripopolare un capannone che ospitava durante il ciclo precedente un gruppo positivo per *S. Enteritidis* e/o *Typhimurium*.

Per il controllo delle salmonelle zoonotiche, è vietato l'utilizzo di vaccini vivi non distinguibili dai ceppi di campo. Inoltre non si possono utilizzare vaccini vivi nelle galline ovaiole in fase di deposizione (Regolamento CE 1177/2006).

E' possibile utilizzare solo vaccini registrati. La legislazione in vigore sui farmaci veterinari, ivi compresi i vaccini, prevede sorveglianza e controllo sulla distribuzione, detenzione e somministrazione da parte del SV. Lo schema di vaccinazione è scelto dal veterinario aziendale, rispettando le indicazioni di posologia, vie e modalità di somministrazione riportate nel foglietto illustrativo del vaccino.

13. INDAGINE EPIDEMIOLOGICA

L'IE è eseguita dai SV con la collaborazione dell'OSA e del veterinario aziendale.

Essa è volta a:

- a) Determinare le possibili origini e vie di diffusione dell'agente eziologico, attraverso l'esame delle movimentazioni in entrata e uscita degli animali, alimenti, attrezzature;
- b) Evidenziare eventuali correlazioni di altri allevamenti con quello del gruppo positivo;
- c) Verificare l'idoneità delle misure di biosicurezza presenti;
- d) Raccogliere informazioni relative ad eventuali vaccinazioni, con indicazione del tipo di vaccino utilizzato.

Durante l'indagine possono essere prelevati campioni di mangime con l'obiettivo di chiarirne il ruolo nell'ingresso/diffusione delle salmonelle.

Le IE sono sempre richieste in caso di:

- Isolamento di sierotipi rilevanti, sia in autocontrollo sia a seguito di controllo ufficiale;
- Isolamento di salmonelle non rilevanti a seguito di controllo ufficiale.

L'IE deve essere conservata agli atti del SV.

In ogni caso, la documentazione concernente le IE, eseguite in allevamento per positività a salmonelle, indipendentemente dal sierotipo riscontrato, è conservata in copia in azienda, disponibile per ogni verifica. I risultati delle IE per sierotipi rilevanti devono essere inseriti in SIMAN. Per i dettagli tecnici consultare le linee guida sul portale www.vetinfo.sanita.it.

14. REPORTISTICA

I dati concernenti i singoli campionamenti devono essere registrati in SIS da:

- SV per i campionamenti ufficiali;
- OSA per i campionamenti di autocontrollo.

Al fine di garantirne l'identificazione univoca, il SIS assume le informazioni dei gruppi campionati da BDN, consentendo la selezione dei gruppi solo tra quelli registrati in BDN ai sensi del DM 13.11.2013.

Tempistica delle registrazioni dei campionamenti in SIS:

- a) Entro 3 mesi dalla data del prelievo per esiti negativi (assenza di Salmonelle)
- b) Entro 7 giorni dalla comunicazione della positività in caso di riscontro di Salmonelle rilevanti e/o di positività agli inibenti. Con tale registrazione è generato automaticamente un "sospetto focolaio" in SIMAN
- c) Entro 30 giorni dalla comunicazione della positività in caso di riscontro di Salmonelle non rilevanti.

In ogni caso le registrazioni in SIS devono essere completate entro la data fissata dalla DGSAF per le rendicontazioni annuali delle attività inerenti al PNCS.

La registrazione in SIS delle positività riscontrate in autocontrollo, non sostituisce le comunicazioni al SV.

La registrazione degli esiti positivi in SIS è prevista con indicazione del sierotipo, sia per sierotipi rilevanti sia non rilevanti.

Per gli esiti degli autocontrolli di ovaiole, polli da carne e tacchini da ingrasso, è possibile inserire solo la presenza/assenza di Salmonella Enteritidis e/o Typhimurium, ma se l'informazione è disponibile, è sempre opportuno registrare in SIS il sierotipo identificato.

I risultati degli esami devono essere fruibili per tutte le comunicazioni previste.

Le verifiche delle registrazioni nei SI rientrano nelle procedure di certificazione degli adempimenti informativi, dovuti dalle Regioni al Ministero della salute, da parte del Comitato LEA (Livelli Essenziali di Assistenza).

Il SIS comunica:

- Alle AC e ai laboratori - almeno un volta l'anno, i tempi medi di esecuzione delle analisi di laboratorio, sia quelli con esito positivo che negativo;
- Alle AC e agli OSA, - con periodicità trimestrale, i campioni per cui le informazioni registrate sono incomplete, incluse quelle inerenti la sierotipizzazione d'isolati da campioni prelevati dagli OSA in gruppi di riproduttori Gallus gallus e tacchini, in applicazione del punto 3.3, allegato II, regolamento (CE) n 200/2010 e del PNCS;
- Ai laboratori - almeno un volta l'anno, l'elenco dei campioni che risultano da loro esaminati. Il laboratorio comunicherà al SIS i casi di discordanza con quanto realmente effettuato per le verifiche successive.

La BDN, in cooperazione applicativa con SIS, comunica alle AC, con periodicità trimestrale:

- a. I gruppi per cui non risultano registrati esami di autocontrollo previsti dal PNCS;
- b. Gli allevamenti per cui non risultano registrati accasamenti.

In SIMAN i Servizi Veterinari confermano o meno il focolaio e registrano, entro due mesi dalla sua apertura, i dati inerenti alle azioni intraprese per la chiusura del focolaio stesso.

Inoltre devono essere inseriti i risultati delle IE.

La registrazione della chiusura dell'episodio è completa solo dopo aver inserito nello stesso sistema, i seguenti dati:

- Indicazione dell'avvenuto depopolamento del gruppo;
- Numero animali abbattuti e distrutti;
- Numero animali macellati;
- Numero dei test utilizzati per valutare l'efficacia delle disinfezioni;
- Quantità di uova distrutte (numero) con distinzione uova da cova incubate e no;
- Quantità di uova destiate alla trasformazione (numero) con distinzione uova da cova incubate e no;
- Numero dosi vaccini utilizzati nel gruppo di ripopolamento (vaccinazioni obbligatorie ai sensi del Piano);
- Risultati delle IE.

In caso di mancato o errato funzionamento del sistema informativo, le AC prendono contatto con il supporto tecnico (tel. 800 08 22 80 - sizoo@izs.it) per consentire il ripristino della corretta funzionalità del sistema.

Le AC regionali e i SV accedono ai sistemi informativi per le registrazioni di competenza e per la supervisione delle attività legate al Piano, per territorio e ruolo.

E' responsabilità delle Regioni la gestione della validità degli account rilasciati al personale del SV regionale.

I risultati del PNCS e le altre informazioni rilevanti sono utilizzati per soddisfare i debiti informativi nazionali con la Commissione Europea.

La reportistica pubblica di compendio sull'attività del Piano, con i dati di riepilogo aggiornati presenti in SIS per ciascun territorio regionale, è visionabile sul portale internet www.vetinfo.sanita.it - settore zoonosi - "Piano nazionale salmonellosi".

15. AZIONI IN CASO DI NON CONFORMITÀ.

In caso di riscontro di non conformità al PNCS, l'AC interviene per assicurare, anche ai sensi dell'articolo 54, comma 1, del Regolamento (CE) 882/2004, che l'OSA ponga rimedio alla situazione e soddisfi i requisiti normativi.

Tra le possibili non conformità al Piano vi sono quelle inerenti alla regolare effettuazione, inclusa la registrazione in SIS, dei campionamenti di autocontrollo.

La non conformità rilevata, le conseguenti eventuali limitazioni della commercializzazione di animali e loro prodotti, le azioni correttive e le eventuali sanzioni sono riportate nelle relazioni scritte inerenti alle verifiche ufficiali effettuate ai sensi dell'art. 3. 2 (c) - Regolamento (CE) n 2160/2003 - e del presente Piano.

In merito alle eventuali sanzioni, l'articolo 6 del D.lg. vo 193/2007:

- Al comma 4, prevede la possibilità di applicare sanzioni amministrative all'operatore di produzione primaria che non rispetta i requisiti (ossia assenza del requisito previsto) di cui alla parte A dell'allegato I al regolamento (CE) n. 852/2004, tra cui è previsto il rispetto dei programmi per il controllo delle zoonosi.
- Al comma 7 prevede, nel caso di inadeguatezze nei requisiti o nelle procedure di cui al comma 4 (ossia parziale assenza del requisito previsto), che l'AC possa fissare un congruo termine di tempo entro cui adeguarsi ai requisiti. Il mancato adempimento entro i termini stabiliti è sanzionabile.

Nel decidere l'azione da intraprendere, l'AC tiene conto della natura della non conformità e di eventuali precedenti concernenti lo stesso operatore.

16. QUALIFICHE SANITARIE DEGLI ALLEVAMENTI

La qualifica sanitaria "accreditato per il controllo della salmonellosi" è attribuita dal SV agli allevamenti se il presente Piano è correttamente attuato e se gli esiti dei campionamenti, sia ufficiali che di autocontrollo,¹⁷ non hanno evidenziato sierotipi rilevanti.

REVOCA DELL'ACCREDITAMENTO	RIACQUISIZIONE DELL'ACCREDITAMENTO
In caso di grave inottemperanza al Piano ed alla normativa di settore	Adeguamento alla normativa vigente
Positività in un gruppo dell'allevamento a sierotipi rilevanti e/o in caso di accertamento della presenza di inibenti	Applicazione delle misure previste per il/i gruppi positivi. Esito analitico favorevole dei campioni ufficiali prelevati con le regole previste dal PNCS dopo riscontro di positività a Salmonelle rilevanti.

La qualifica sanitaria è registrata dal SV in BDN con data dell'ultimo aggiornamento, che deve essere almeno annuale. In SIS sono rilevabili le date e gli esiti dei campionamenti ufficiali e di autocontrollo per i gruppi dell'allevamento.

17. INDENNIZZI

Sono oggetto d'indennizzo, attraverso procedura stabilita dall'AC ai sensi della normativa vigente in materia, le spese considerate ammissibili al cofinanziamento dalla Commissione Europea nell'ambito dei Piani cofinanziati dalla stessa Commissione. L'indennizzo è corrisposto soltanto se il presente Piano sia stato correttamente attuato e rendicontato.

La normativa nazionale vigente in materia è rappresentata dai seguenti decreti ministeriali, emanati ai sensi dell'articolo 2, comma 3, della Legge 218/88:

DM 11/11/2011 per le ovaiole Gallus gallus

DM 04/02/2013 per i riproduttori Gallus gallus

DM 04/02/2013 per i tacchini da riproduzione

Tali decreti prevedono, all'art. 2 (1), un indennizzo calcolato secondo i modi e i limiti stabiliti dall'art. 2 (4) della Legge 218/1988, sempre che, ai sensi dell'articolo 2 (2) dei D.M., i Piani in corso di validità siano stati compiuti.

La spesa sostenuta per le dosi di vaccino previste come obbligatorie nei gruppi di ripopolamento, attestata da idonea documentazione disponibile presso l'AC che ha erogato la somma stessa, è ammessa al cofinanziamento europeo (previa idonea rendicontazione).

Le richieste di indennizzo devono concordare con i dati dichiarati nelle rendicontazioni o altre relazioni ai fini del cofinanziamento comunitario e devono essere presentate secondo la tabella dell'allegato 4.

La corretta attuazione e rendicontazione delle attività del presente Piano permette allo Stato Membro di ricevere il cofinanziamento europeo con rimborso pari al 50% della spesa erogata.

La Commissione è molto attenta nel valutare le richieste presentate in merito dagli Stati Membri ed effettua controlli, anche con l'ausilio della Corte dei Conti Europea.

Pertanto incongruenze tra quanto dichiarato nelle richieste di pagamento, nelle rendicontazioni periodiche e nelle documentazioni attestanti l'erogazione dell'indennizzo da parte delle AC saranno oggetto di particolare valutazione.

La DGSAF procederà, qualora sia necessario, alle indagini del caso, anche per il tramite degli Enti competenti in materia.

ALLEGATO 1

Da BDN al 30/11/2015

DISTRIBUZIONE SUL TERRITORIO DEGLI ALLEVAMENTI AVICOLI NON FAMILIARI

REGIONE	Riproduttori G. gallus	Ovaiole	Polli da carne	Tacchini da riproduzione	Tacchini da ingrasso
PIEMONTE	30	119	321		20
LOMBARDIA	63	249	391		148
TRENTINO - ALTO ADIGE (BZ)		73	3		2
TRENTINO - ALTO ADIGE (TN)	3	11	19		1
VENETO	64	194	789	34	487
FRIULI VENEZIA GIULIA	2	26	123	2	16
LIGURIA		35	6		
EMILIA ROMAGNA	61	210	208	3	66
TOSCANA	1	53	16	8	10
UMBRIA	16	27	64		22
MARCHE	2	69	159	1	22
LAZIO	1	142	56		12
ABRUZZO	21	44	78	3	4
MOLISE	29	5	235		
CAMPANIA	5	57	65		1
PUGLIA	3	102	97		
BASILICATA	3	10	4		
CALABRIA		44	18		
SICILIA	1	108	26		
SARDEGNA	2	42	23		
TOTALE NAZIONALE	307	1.620	2.701	51	811

DISTRIBUZIONE SUL TERRITORIO DEGLI INCUBATOI

REGIONE	GALLUS GALLUS	TACCHINI
PIEMONTE	8	
LOMBARDIA	6	1
VENETO	10	1
EMILIA ROMAGNA	15	2
UMBRIA	1	
MARCHE	1	1
LAZIO	1	
ABRUZZO	3	
MOLISE	2	
CALABRIA	1	
SICILIA	1	
SARDEGNA	2	
TOTALE NAZIONALE	51	5

ALLEGATO 2
DOCUMENTAZIONE PRESSO LE AZIENDE

Tutta la documentazione inerente all'applicazione del presente piano deve essere disponibile per almeno tre anni.

In allevamento

- Piano di autocontrollo autorizzato dal SV ed esiti dei campionamenti effettuati in esecuzione dello stesso
- Documentazione concernente pulizie, disinfezioni e/o trattamenti sanificanti, incluse quelle inerenti ai mezzi di trasporto
- Documentazione riguardante le procedure di disinfestazione e derattizzazione
- Documentazione riguardante i trattamenti farmacologici e le vaccinazioni
- Documentazione concernente l'andamento dell'ovodeposizione
- Documentazione inerente all'andamento delle mortalità
- Documentazione concernente lo smaltimento di rifiuti e sottoprodotti
- Documentazione concernente i mangimi utilizzati in azienda, incluse l'informazione sulla loro tracciabilità/rintracciabilità
- Documentazione concernente le IE per positività a salmonelle;
- Documentazione riguardante i controlli ufficiali effettuati in azienda

In incubatoio

- Piano di autocontrollo autorizzato dal SV ed esiti dei campionamenti effettuati in esecuzione dello stesso
- Documentazione concernente le movimentazioni delle uova da cova in entrata presso la struttura, incluse le informazioni attestanti che i gruppi di origine delle uova sono sottoposti ai controlli previsti dal Piano
- Documentazione concernente la tracciabilità di uova e pulcini
- Documentazione concernente i trattamenti farmacologici e vaccinazione dei pulcini
- Documentazione riguardante pulizie, disinfezioni, disinfestazioni e/o trattamenti sanificanti
- Documentazione concernente lo smaltimento di rifiuti e sottoprodotti
- Documentazione concernente la gestione di positività a salmonelle
- Documentazione riguardante i controlli ufficiali effettuati in incubatoio

ALLEGATO 3

RIFERIMENTI NORMATIVI

- Direttiva CE 2003/99, sulle misure di sorveglianza delle zoonosi e degli agenti zoonotici, e Decreto Legislativo n 191 del 4 aprile 2006 che la attua a livello nazionale.
- Regolamento CE 2160/2003, sul controllo della salmonella e di altri agenti zoonotici specifici presenti negli alimenti e s.m.i.
- Regolamento CE n 1177/2006, sulle prescrizioni per l'impiego di metodi di controllo specifici nell'ambito dei programmi nazionali per il controllo della salmonella nel pollame.
- Regolamento CE 882/2004, relativo ai controlli ufficiali intesi a verificare la conformità alla normativa in materia di mangimi e di alimenti e alle norme sulla salute e sul benessere degli animali
- Regolamento CE 1237/2007, relativo all'immissione in commercio di uova provenienti da branchi di galline ovaiole contaminati da salmonella
- Regolamento CE n. 213/2009, relativo alle modalità di controllo e di analisi della Salmonella nei gruppi da riproduzione di Gallus gallus e di tacchini.
- Regolamento CE n 200/2010, recante attuazione del regolamento (CE) n. 2160/2003 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda la fissazione di un obiettivo dell'Unione di riduzione della prevalenza dei sierotipi di Salmonella nei gruppi di riproduttori adulti della specie Gallus gallus
- Regolamento UE n. 517/2011, - obiettivo di riduzione della prevalenza nelle ovaiole della specie Gallus gallus e modifica del Regolamento (UE) n. 200/2010.
- Regolamento UE n. 200/2012 - obiettivo di riduzione nei gruppi di polli da carne
- Regolamento CE n. 1190/2012 – tacchini - obiettivo di riduzione della prevalenza di S. Enteritidis e Typhimurium
- Legge n. 218 del 02/06/1988, in particolare l'articolo 2, comma 3, e l'articolo 6, comma 3
- D. M. 11 novembre 2011, piano nazionale di controllo delle salmonellosi nei gruppi di ovaiole della specie Gallus gallus - condizioni e modalità di abbattimento.
- D. M. 04 febbraio 2013, piano nazionale di controllo di Salmonella Enteritidis, Typhimurium, Hadar, Virchow e Infantis nei gruppi di riproduttori della specie Gallus gallus - condizioni e modalità di abbattimento.
- D.M. 04 febbraio 2013, piano nazionale di controllo delle salmonellosi nei gruppi di tacchini - condizioni e modalità di abbattimento.

Anagrafe avicola

- D. legislativo n. 9 del 25 gennaio 2010, in particolare gli articoli 4 e 57;
- D.M. 13 novembre 2013, recante modalità operative di funzionamento dell'anagrafe informatizzata delle aziende avicole, in attuazione dell'articolo 4, del decreto legislativo 25 gennaio 2010, n. 9.

Biosicurezza

- O.M. 26 agosto 2005 "Misure di polizia veterinaria in materia di malattie infettive e diffuse dei volatili da cortile" e s.m.i.

Alimenti per animali

- Piano Nazionale di sorveglianza e di vigilanza sanitaria sull'alimentazione Animale (PNAA).

ALLEGATO 4

TABELLA DA ALLEGARE ALLA RICHIESTA DI INDENNIZZI ALLA DGSAF DA PARTE DELLE AC REGIONALI

Anno focolaio	Focolaio (data di conferma)	Codice aziendale	Specie	Categoria animali abbattuti e relativo numero	Richiesta rimborso dell'allevatore data	Data abbattimento degli animali	MANDATO PAGAMENTO (riferimento del n. documento e data documento)	Dettaglio delle spese richieste e relative voci di spesa

ALLEGATO 5

CONTROLLO VETERINARIO SISTEMATICO - VERIFICA DEI REQUISITI IN ALLEVAMENTO

Protocollo		Codice aziendale
Data	RAGIONE SOCIALE	Comune e Localita'
ALLEGARE IL FRONTESPIZIO STAMPATO DALLA BDN VERIFICANDO L'AGGIORNAMENTO DEI DATI		
RAPPRESENTANTE DELL'AZIENDA PRESENTE AL SOPRALLUOGO:		
Cognome e nome _____		
<input type="checkbox"/> Proprietario <input type="checkbox"/> Detentore <input type="checkbox"/> Altro _ specificare _____		
Il detentore registra in BDN e in SIS	<input type="checkbox"/> Riproduttori <i>G. gallus</i>	<input type="checkbox"/> Ovaiole
<input type="checkbox"/> Autonomamente <input type="checkbox"/> Tramite delegato	<input type="checkbox"/> Polli da carne	
tipologia e nominativo del delegato: _____	<input type="checkbox"/> Tacchini da ingrasso <input type="checkbox"/> Tacchini da riproduzione	
Numero dei capannoni in allevamento _____	Numero gruppi presenti _____	
Codici dei capannoni: _____	Data ultimo accasamento _____	
Stato sanitario per salmonellosi registrato in BDN	Per polli da carne: allevamento autorizzato dal SV in deroga ad effettuare campionamento in autocontrollo in un gruppo per ciclo Si <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/> Accreditato per salmonellosi <input type="checkbox"/> Non Accreditato/Sconosciuto	Dato registrato in BDN Si <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/>	
Data ultimo campionamento PNCS ufficiale..... OSA		
Veterinario Aziendale		
Se sono annotati precedenti controlli veterinari ufficiali in azienda, indicare la data dell'ultimo _____	Il presente verbale è inserito in SIS in data _____	

Prima del sopralluogo esaminare, per gli ultimi 6 mesi:

1. In BDN: l'anagrafica dell'allevamento e le movimentazioni dei gruppi in entrata ed in uscita dall'allevamento.
2. In SIS: le registrazioni dei campionamenti PNCS da gennaio 2015

Verificare, comparando quanto registrato in BDN e PdA approvato, la completezza delle informazioni relative all'allevamento con particolare riferimento alle coordinate geografiche, alla capacità, tipologia della struttura, orientamento produttivo, modalità di allevamento, numero capannoni e numero gruppi, stato sanitario, ecc. In caso di informazioni non esatte o mancanti, provvedere alla loro correzione.

Critério utilizzato per la selezione dell'allevamento – (selezionare una sola delle opzioni disponibili)

<input type="checkbox"/> Sopralluogo annuale in allevamento autorizzato agli scambi intracomunitari	<input type="checkbox"/> Implicazioni per la salute umana e animale	<input type="checkbox"/> Altre indagini degli organi di polizia giudiziaria
<input type="checkbox"/> Cambiamenti della situazione aziendale	<input type="checkbox"/> Segnalazione di irregolarità da impianto di macellazione	<input type="checkbox"/> Dimensioni numeriche dei gruppi di avicoli
<input type="checkbox"/> Indagine relativa all'igiene degli allevamenti	<input type="checkbox"/> Pregresse non conformità	<input type="checkbox"/> Altri criteri ritenuti rilevanti dalla AC.

Controlli effettuati	Giudizio di conformità	Controlli effettuati	Giudizio di conformità
Anagrafe	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole	Biosicurezza ed Igiene strutture ed attrezzature	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole
PdAA	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole	Medicinali veterinari	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole
Benessere animale	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole	Alimentazione	<input type="checkbox"/> Favorevole <input type="checkbox"/> Favorevole condizionato <input type="checkbox"/> Non Favorevole
CRITICITA'		AZIONE CORRETTIVA	
1.			
2.			
3.			

ATTUAZIONE DELLE AZIONI CORRETTIVE ENTRO IL _____

Luogo e data
 I verbalizzanti
 Firma Rappresentante Aziendale

Esito del follow up/ Verifica e chiusura delle azioni correttive attuate:

Soddisfacente/Completata Insoddisfacente/Non completata

Luogo e data
 I verbalizzanti
 Firma Rappresentante Aziendale

SANZIONI APPLICATE:

- Nessuna sanzione/ irregolarità sanate nel periodo prescritto
- Amministrativa/pecuniaria
- Blocco movimentazioni
- Altro, specificare

Note: _____

CHECK LIST PER ANAGRAFE E PdAA

ELEMENTI DI VERIFICA

Allevamento registrato in BDN e presente in SIS	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>
Le informazioni anagrafiche sono registrate in BDN correttamente (tipologia, coordinate geografiche, proprietario e detentore, orientamento produttivo, capacità, modalità di allevamento, ecc)	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>
Capacità della struttura indicata in BDN congrua con la realtà aziendale	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>
La struttura è presente nell'elenco internet di cui alla Decisione 2009/712/CE degli stabilimenti di pollame con autorizzazione agli scambi intracomunitari		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
Il numero dei capannoni presenti e la loro identificazione corrisponde ai dati presenti in PdAA e in BDN		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
Il numero di cicli/anno effettivi corrisponde ai dati presenti in BDN		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>
4 i gruppi presenti, con origine e data di accasamento, corrispondono ai dati presenti in BDN		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
Totale gruppi registrati in BDN (dato desunto dalle movimentazioni): _ _ _		
Gruppi presenti in allevamento: _ _		N.A <input type="checkbox"/>
6 la registrazione in BDN delle movimentazioni in entrata ed in uscita e' effettuata entro i tempi previsti dalla normativa di riferimento		
<input type="checkbox"/> Tempistica rispettata <input type="checkbox"/> Tempistica non rispettata		
<input type="checkbox"/> Mancata registrazione di n. _____ movimentazioni		
I documenti di destinazione/provenienza sono conformi alla normativa		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/>
PdAA– approvato e rispondente alla realtà dell'allevamento		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
PdAA – materiale per campionamento conforme e campionamenti conformi al PNCS, laboratorio d'analisi attivo nell'elenco dei laboratori abilitati		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
Schede di accompagnamento dei campioni PNCS prestampate dalla BDN		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
Rapporti di prova delle analisi PNCS conformi		
	Si <input type="checkbox"/>	No <input type="checkbox"/> N.A <input type="checkbox"/>
SIS – registrazioni complete e corrette		
<input type="checkbox"/> Tempistica rispettata <input type="checkbox"/> Tempistica non rispettata		
<input type="checkbox"/> Mancata registrazione di n. _____ campionamenti		N.A <input type="checkbox"/>

ALLEGATO 6

PROCEDURA OPERATIVA PER L'IDENTIFICAZIONE DEI LABORATORI PRIVATI CHE INTENDONO ESEGUIRE LE ANALISI DEI CAMPIONI PRELEVATI DAGLI OSA

I laboratori privati che intendono eseguire analisi in ambito PNCS devono possedere i requisiti di cui al capitolo 4.2 e devono richiedere, tramite il modulo riportato di seguito e all'indirizzo riportato nel modulo stesso, di essere inseriti nello specifico elenco dei laboratori, consultabile nella parte pubblica del portale internet www.vetinfo.sanita.it – sezione zoonosi - piani salmonellosi.

Entro 45 giorni dalla ricezione della richiesta, sono effettuate le verifiche del possesso dei requisiti e il COVEPI inserisce in SIS il laboratorio, oppure, in caso di verifiche non favorevoli, comunica al richiedente la necessità di perfezionare la procedura.

Solo dopo l'inserimento in elenco SIS il laboratorio potrà essere utilizzato per le analisi PNCS.

I laboratori devono dimostrare di mantenere nel tempo i requisiti: se, in corso di verifiche periodiche, sono evidenziate carenze dei requisiti, non potranno più essere utilizzati per le analisi PNCS.

In particolare:

- il CRNS verifica periodicamente la sussistenza del requisito **regolare partecipazione ai circuiti interlaboratorio** e comunica al COVEPI gli esiti sfavorevoli. Il COVEPI informa il laboratorio che non potrà essere utilizzato, dalla data indicata dal CRNS in ambito PNCS e che non risulterà attivo nell'elenco di laboratori selezionabili in SIS, sino a regolarizzazione.
- L'Ente Nazionale di Accreditamento verifica periodicamente la sussistenza **degli accreditamenti delle prove analitiche di cui al PNCS** e comunica al COVEPI gli esiti sfavorevoli. Il COVEPI informa il laboratorio che non potrà essere utilizzato, dalla data indicata dall'Ente Nazionale di Accreditamento in ambito PNCS e che non risulterà attivo nell'elenco di laboratori selezionabili in SIS, sino a regolarizzazione.

Tali laboratori potranno essere designati nuovamente solo dopo il ripristino delle condizioni di conformità e trasmissione al MdS, tramite il COVEPI, di nuova richiesta.

Per regolare partecipazione ai circuiti interlaboratorio si intende la partecipazione, ad almeno un circuito ogni 3 anni.

I circuiti interlaboratorio, ex art. 12.2 del Regolamento (CE) 2160/2003, sono organizzati dal CRNS allo scopo di valutare le capacità di identificare *Salmonella* spp. in campioni di origine animale della produzione primaria, con i metodi di cui al capitolo 4.2.

I responsabili dei laboratori interessati consultano sul portale internet www.izsvenezie.it, piattaforma AQUAWEB (<http://www.izsvenezie.it/servizi/altri-servizi/circuito-interlaboratorio-aqua/>) le informazioni utili alla partecipazione ai circuiti, le date di apertura/chiusura del periodo di iscrizione ed i costi di partecipazione.

Accedendo allo stesso portale, è possibile iscriversi alla mailing list per ricevere notizie, via posta elettronica, sugli eventi correlati ai circuiti interlaboratorio organizzati dall'IZS delle Venezie (AQUA).

Eventuali richieste di ulteriori informazioni sui circuiti, possono essere inviate all'indirizzo circuitisalmisolamento@izsvenezie.it.

I laboratori partecipanti al circuito, in caso di esiti non soddisfacenti, riceveranno dal CRNS comunicazione con specificata la necessità di mettere in atto misure correttive ed i tempi per l'adeguamento delle performance analitiche agli standard previsti.

I laboratori che attuano le misure di cui sopra, se i controlli di follow-up sono favorevoli, continueranno a poter essere utilizzati in ambito PNCS.

Nei casi di mancata attuazione delle misure correttive entro i tempi previsti, oppure di omessa partecipazione al controllo di follow-up o esito sfavorevole allo stesso, fatte salve le comunicazioni obbligatorie che il laboratorio deve fare ai sensi del Regolamento ACCREDIA RT-24, il laboratorio non potrà essere utilizzato in ambito PNCS e non sarà attivo nell'elenco di laboratori selezionabili in SIS, sino a regolarizzazione.

Modulo "Identificazione dei laboratori privati che effettuano analisi in ambito PNCS"

Al Ministero della Salute, CRNS e Ente nazionale di accreditamento

per il tramite del COVEPI c/o IZS dell'Abruzzo e del Molise

fax 0861 332251

mail sizoo@izs.it

Il sottoscritto

Qualifica

referente per il Laboratorio (denominazione)

NUMERO DI ACCREDITAMENTO

SEDE (lettera identificativa ed indirizzo)

Indirizzo mail

Tel.

ASL competente per territorio

chiede di poter effettuare le analisi dei campioni prelevati dagli OSA in ambito PNCS e di essere inserito nell'elenco SIS dei laboratori privati.

A tal fine dichiara (barrare le caselle che corrispondono alla situazione attuale – le dichiarazioni saranno oggetto di verifica) che il laboratorio su indicato:

- E' in possesso di accreditamento in accordo alla norma ISO/IEC 17025
- E' in possesso di accreditamento per la metodica di isolamento di salmonelle in accordo alla norma ISO 6579:2002/Amd1:2007 oppure UNI EN ISO 6579: 2008 su feci animali e campioni ambientali della produzione primaria
- E' in possesso di accreditamento per la metodica alternativa _____, validata in accordo alla norma ISO 16140
- Effettua la tipizzazione sierologica secondo lo schema di Kauffman – White –Le Minor
- oppure si avvale per la tipizzazione sierologica dei campioni positivi del laboratorio

N. DI ACCREDITAMENTO _____

- Partecipa regolarmente ai circuiti interlaboratorio ex art. 12.2 del Reg. (CE) 2160/2003 organizzati dal CRNS

Data ultima partecipazione: _____ Esito: _____

- Si impegna a mantenere nel tempo i requisiti previsti e a comunicare eventuali variazioni inerenti al possesso degli stessi.

Il sottoscritto acconsente al trattamento dei propri dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali". Tali dati saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale è stata fatta la presente dichiarazione.

Si allega fotocopia del documento d'identità.

Data

Firma