

CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI

CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO ANIMALI DPA¹	
INFORMAZIONI SPECIFICHE E RACCOLTA DATI AZIENDALI	
REGIONE: _____	ASL: _____
Data del controllo: _____	N. Check List: _____
Veterinario Ispettore: _____	
SEZIONE POPOLATA DA DATI BDN	
Codice azienda:	Ragione sociale:
Indirizzo azienda:	
Indirizzo sede legale:	
Responsabile legale:	
CF:	Tel.
Proprietario degli animali:	
CF:	Tel.
Operatore:	
CF:	Tel.
Tipologia di struttura:	
Specie allevata:	
Modalità allevamento:	
Orientamento produttivo:	
Numero capi:	
Veterinario aziendale (se presente):	
Tipo di controllo: ☐ ispezione ☐ audit ☐ controllo a seguito a prescrizione ☐ altre attività (☐ MSU ☐ PNR ☐ Segnalazioni ☐ _____)	
Criterio di selezione per ispezione: ☐ casuale ☐ rischio ClassyFarm ☐ livello regionale ☐ allevamenti di piccole dimensioni	

LEGENDA NON CONFORMITÀ	
SCALA E LIVELLO DELLA NON CONFORMITÀ	AZIONI INTRAPRESE DALL'AUTORITÀ COMPETENTE
SI - CONFORME	nessuna
no - non conforme (n.c. minore)	richiesta di rimediare alle non conformità entro un termine dato (prescrizione)
NO - non conforme (N.C. maggiore)	sanzione amministrativa o penale immediata (quando prevista)
NA - non applicabile	specificare sempre il motivo nel campo note
Evidenze:	indicare ogni evidenza idonea a dimostrare conformità o non conformità alla normativa

¹ Valutare ultimi 12 mesi

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

A - SCORTA DI MEDICINALI (Se NON presente, passare alla sezione B)						
SEZIONE POPOLATA DA DATI VETINFO						
☐ Presente ☐ Assente				Riferimento _____		
Medico veterinario responsabile ² :				Eventuali medici veterinari delegati ² :		
ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITÀ				NOTE	EVIDENZE
1. I medicinali sono custoditi in locale il cui accesso è consentito alle persone autorizzate (o in armadietto chiaramente identificato) e conservati in modo conforme alle condizioni prescritte nell'AIC	SÌ	no	NO			
2. I medicinali presenti sono correlati a una prescrizione veterinaria e relativa fornitura	SÌ		NO	NA	Controllo a campione di 5 medicinali, con verifica anche del numero di lotto	
3. La giacenza presente in loco coincide con quanto registrato a sistema	SÌ	no	NO		Controllo a campione di 5 medicinali	
4. Sono assenti sostanze farmacologicamente attive non in forma di medicinale, medicinali veterinari non autorizzati, mangimi medicati o prodotti intermedi o medicinali per cui ne è vietata o limitata la detenzione	SÌ		NO			
B - IMPIEGO DI MEDICINALI VETERINARI						
ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITÀ				NOTE	EVIDENZE
5. I medicinali presenti, se diversi da quelli della scorta, sono correlati a una prescrizione veterinaria e relativa fornitura	SÌ		NO	NA	Controllo a campione di 5 medicinali con verifica anche del numero di lotto	
6. I medicinali veterinari sono utilizzati conformemente ai termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio	SÌ		NO	NA		

² Ai sensi dell'articolo 32, comma 8 del d. lgs. 218/2023, valutare aggiornamenti nelle comunicazioni da parte dell'operatore nel sistema informativo di tracciabilità

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

7. Le registrazioni dei medicinali utilizzati rispettano le disposizioni normative	SÌ		NO	NA		
8. Gli animali in corso di trattamento sono identificati e corrispondono a quelli indicati nel registro	SÌ		NO	NA	Controllo a campione di 3 animali/gruppi di animali sotto trattamento	
9. Sono assenti medicinali veterinari non autorizzati/sostanze farmacologicamente attive non in forma di medicinale/ medicinali riservati ad uso esclusivo del veterinario	SÌ		NO	NA		
10. Sono rispettati i tempi di attesa per gli animali trattati inviati al macello	SÌ		NO	NA	Controllo a campione di 5 DDA	
11. L'impiego di medicinali non previsto dai termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio rispetta le condizioni di cui agli articoli 113, 114 e 115 del regolamento (UE) 2019/6	SÌ		NO	NA		
12. I medicinali scaduti o con periodo di validità dopo prima apertura superato sono debitamente identificati e smaltiti secondo idonee procedure e correttamente tracciati in Vetinfo	SÌ	no	NO	NA		
13. Le rimanenze, se presenti, sono correttamente conservate e gestite	SÌ		NO	NA		
14. L'impiego di medicinali antimicrobici per metafilassi è giustificato e conforme agli orientamenti nazionali, laddove presenti, e alle disposizioni nazionali ed europee	SÌ	no	NO	NA		
15. L'impiego di medicinali antibiotici per profilassi è giustificato ed eseguito su singolo animale	SÌ	no	NO	NA		
16. L'associazione di più principi attivi antimicrobici a un gruppo ristretto di animali avviene sulla base di una diagnosi clinica e di laboratorio	SÌ		NO	NA		Indicare, qualora il laboratorio sia privato, il suo riferimento _____

CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI

17. I medicinali veterinari contenenti sostanze antibiotiche appartenenti alla lista AMEG "Categoria B" sono impiegati per la <u>metafilassi</u> solo in casi eccezionali, sulla base di esami batteriologici e test di sensibilità, salvo casi particolari adeguatamente motivati e documentati dal medico veterinario	SÌ		NO	NA		Indicare, qualora il laboratorio sia privato, il suo riferimento _____ _____
18. I medicinali veterinari contenenti sostanze antibiotiche appartenenti alla lista AMEG "Categoria B" non sono impiegati per la profilassi	SÌ		NO	NA		
19. I mangimi medicati con antimicrobici non sono utilizzati per la profilassi	SÌ		NO	NA		
C - TRATTAMENTI ORMONALI (d.lgs. 158/2006) - (Se NON presenti prescrizioni, passare alla sezione D)						
ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITÀ				NOTE	EVIDENZE
20. L'utilizzo di medicinali veterinari di cui agli articoli 4 e 5 del d.lgs. 158/2006 e s.m.i., rispetta le disposizioni normative	SÌ	no	NO	NA		
21. Le categorie animali trattate sono quelle consentite dalla norma e gli animali trattati sono adeguatamente identificati	SÌ		NO		Controllo a campione di 3 animali trattati	
D - VALUTAZIONE DEL RISCHIO ANTIBIOTICORESISTENZA (valutare almeno ultimi 12 mesi)						
ELEMENTO DI VERIFICA	I³	M³	O³	NA³	NOTE ED EVIDENZE	
1. Le terapie con sostanze ad azione antimicrobica si utilizzano, di norma, in seguito a diagnosi sia CLINICA che di LABORATORIO	No (12)	A volte (6)	Si (0)	NA (0)		

³ I=Insufficiente, M=Migliorabile, O=Ottimale, NA= Non applicabile

CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI

2. Frequenza degli antibiogrammi	Mai (12)	Saltuariamente (6)	Regolare frequenza (0)	NA (0)	
3. I protocolli terapeutici contenente antibiotici seguono i principi dell'uso prudente	Mai (12)	A volte (6)	Sempre (2)	NA (0)	
4. In caso di trattamento antibiotico degli animali in lattazione, indicare le modalità di smaltimento del latte	Alimentazione animali (12)	Smaltimento in concimaia (2)	Smaltimento Categoria 2 (0)	NA (0)	
5. Sono state effettuate <u>segnalazioni di sospetti eventi avversi</u> , per segnalare eventuali effetti collaterali e/o sospette diminuzioni di efficacia	No (2)	Si (0)		NA (0)	
6. Misure di prevenzione e controllo delle malattie, compresa la vaccinazione - ESCLUSA Quella OBBLIGATORIA	No (8)	Si (0)		NA (0)	
7. Vengono utilizzati medicinali omeopatici o prodotti fitoterapici?	Non in via esclusiva (0)	Si, in via esclusiva (0)		NA (0)	Se SI, specificare quali e per quali patologie sono utilizzati _____ _____
8. Presenza e applicazione di Procedure Operative che evidenziano che la somministrazione dei medicinali veterinari in <u>acqua da bere o nei mangimi liquidi</u> avvenga in maniera conforme alle indicazioni previste dall'autorizzazione	No (8)	Si (0)		NA (0)	

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

9. Presenza e applicazione di Procedure Operative che evidenziano che i mangimi medicati vengano gestiti in maniera tale da evitare la cross-contaminazione	No (8)	Si (0)		NA (0)	
10. Patologie (e agenti eziologici) più frequentemente riscontrate nell'allevamento	☐ Respiratorie _____ ☐ Gastroenteriche _____ ☐ Sfera riproduttiva _____ ☐ Mastite _____ ☐ Zoppia _____ ☐ Cutanee e annessi cutanei _____				

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

VALUTAZIONE DEL RISCHIO:

Sommare i punti in relazione al rischio inerente alle implicazioni di benessere animale legate alle dimensioni e tipologia dello stabilimento indicato:

Tipologia di allevamento	Punteggio aggiuntivo
SUINI > 40 capi o > 6 scrofe	10
VITELLI A CARNE BIANCA	10
ALTRI BOVINI > 50 capi	10
BROILER > 500 capi	10
OVAIOLE > 350 capi	10
TACCHINI & ALTRI AVICOLI > 250 capi	10
OVINI E CAPRINI > 50 capi	10
BUFALI > 10 capi	10
CONIGLI > 250 capi	10
STRUZZI > 10 capi	10
CAVALLI convivenza tra DPA e NDPA	10
PESCI tutti per produzione alimenti	10

RISCHIO ANTIBIOTICO-RESISTENZA in base al punteggio totale raggiunto nella Sezione D:

- ☐ RISCHIO BASSO (fino a 20)
- ☐ RISCHIO MEDIO (da 21 a 35)
- ☐ RISCHIO ALTO (≥ 36)

ESITO DEL CONTROLLO

- ☐ FAVOREVOLE
- ☐ SFAVOREVOLE

PROVVEDIMENTI ADOTTATI

DIFFIDA

È stata applicata la diffida?

Sì ☐

No ☐

Se sì, specificare la violazione, sanabile e commessa per la prima volta e i provvedimenti da adottare per l'adempimento, entro massimo 30 giorni dalla data di notifica:

PRESCRIZIONI

Sono state assegnate prescrizioni?

Sì ☐

No ☐

Se sì, quali:

Entro quale data dovranno essere eseguite?

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

SANZIONI APPLICATE

- | | |
|--|---|
| ☐ Blocco movimentazioni
☐ Amministrativa/pecuniaria
☐ Informativa in procura: | ☐ Abbattimento capi
☐ Sequestro capi
☐ Altro(specificare): _____ |
|--|---|

NOTE/OSSERVAZIONI DEL CONTROLLORE:

NOTE/OSSERVAZIONI DEL PROPRIETARIO/OPERATORE PRESENTE ALL'ISPEZIONE:

DATA CONTROLLO:

Nome e cognome del proprietario/operatore presente all'ispezione:

Firma del proprietario/operatore presente all'ispezione:

Nome e cognome del veterinario ufficiale:

Firma e timbro del veterinario ufficiale:

**VERIFICA DELLA RISOLUZIONE DELLA NON CONFORMITÀ PER CUI È STATA
APPLICATA LA DIFFIDA (a scadenza del tempo assegnato di 30 giorni)**

Sì ☐ No ☐

Descrizione:

DATA VERIFICA:

Nome e cognome del proprietario/operatore presente all'ispezione:

Firma del proprietario/operatore presente all'ispezione:

Nome e cognome del veterinario ufficiale:

Firma e timbro del veterinario ufficiale:

**CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN STABILIMENTI DOVE SI ALLEVANO E SI DETENGONO
ANIMALI DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI**

VERIFICA DELL'ESECUZIONE DELLE PRESCRIZIONI (a scadenza del tempo assegnato)		
PRESCRIZIONI ESEGUITE:	Sì ☐	No ☐
Descrizione:		
DATA VERIFICA:		
Nome e cognome del proprietario/operatore presente all'ispezione:		
Firma del proprietario/operatore presente all'ispezione:		
Nome e cognome del veterinario ufficiale:		
Firma e timbro del veterinario ufficiale:		

NB: in caso di sanzioni/denuncia nella parte del Controllo Ufficiale, lo stabilimento si valuta ad “ALTO RISCHIO”

Anche tutti i casi di denuncia di smarrimento registri (Nel caso di verificare anteriori ai 5 anni) e gli stabilimenti in cui l'assenza di trattamento non sia coerente con la tipologia di animali allevati vengono valutati ad Alto Rischio.

In caso di esito non favorevole (in caso di presenza di non conformità maggiore NO) i risultati del presente controllo saranno utilizzati per verificare il rispetto degli impegni di condizionalità alla base dell'erogazione degli aiuti comunitari. Nel caso di presenza di non conformità l'esito del controllo sarà elaborato dall'Organismo Pagatore.