

CONTROLLI DI FARMACOSORVEGLIANZA IN AZIENDA ZOOTECNICA (ANIMALI DPA)

INFORMAZIONI SPECIFICHE E RACCOLTA DATI AZIENDALI

REGIONE:	ASL:
Data del controllo:	N. Check List:
Veterinario Ispettore:	

Codice azienda:	Ragione sociale:	
Indirizzo azienda:		
Indirizzo sede legale:		
Responsabile legale:	Codice Fiscale:	Tel.
Proprietario degli animali:	Codice Fiscale:	Tel.
Conduttore/Detentore:	Codice Fiscale:	Tel.
Tipologia di struttura:		
Specie allevata:		
Orientamento produttivo:		
Veterinario aziendale (se presente):		

LEGENDA NON CONFORMITA'

SCALA E LIVELLO DELLA NON CONFORMITA'	AZIONI INTRAPRESE DALL'AUTORITA' 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 in campo note
Evidenze:	Indicare ogni evidenza idonea a dimostrare conformità o non conformità alla normativa o requisiti superiori rispetto al livello minimo

A - SCORTA DI MEDICINALI VETERINARI

Se presente, indicare N° e data aut.:	Veterinario responsabile (ed eventuali delegati):
Se NON presente, passare alla sezione B	

ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITA'				NOTE/EVIDENZE
1. I medicinali sono conservati in un locale/armadietto chiaramente identificato, il cui accesso è consentito alle persone autorizzate, e nel rispetto delle indicazioni riportate sul foglietto illustrativo	SI	no	NO		
2. Sono rispettati i tempi di registrazione per lo scarico dei medicinali	SI	no	NO	NA	NA se registro dei trattamenti elettronico In caso di non conformità minore (no), indicare la motivazione/tipologia di medicinale non registrata secondo le tempistiche.
3. Le movimentazioni di medicinali registrate corrispondono alla giacenza presente in armadietto	SI	NO			Controllo a campione di 5 medicinali

B - UTILIZZO DEI MEDICINALI VETERINARI				
ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITA'			NOTE/EVIDENZE
4. E' presente il registro dei trattamenti veterinari di animali destinati alla produzione di alimenti (art.79 D.lgs. 193/2006 e art.15 D.lgs 158/2006)	SI	NO	NA (autoconsumo) <input type="checkbox"/> Cartaceo <input type="checkbox"/> Elettronico	
5. Le registrazioni rispettano quanto previsto dalla normativa	SI	NO		
6. I medicinali veterinari presenti sono correlati ad una prescrizione veterinaria	SI	NO	NA	Controllo a campione di 3 medicinali
7. Gli animali in corso di trattamento sono identificati e corrispondono a quelli indicati nel registro	SI	NO	NA	Controllo a campione di 3 animali/gruppi di animali in trattamento
8. Il veterinario registra i trattamenti effettuati con medicinali veterinari della propria scorta	SI	NO	NA	
9. Assenza di medicinali riservati ad uso esclusivo del veterinario	SI	NO		
10. Sono indicati sul Mod. 4 gli eventuali trattamenti effettuati nei 90 giorni precedenti, in caso di spostamento degli animali al macello o stalle di sosta	SI	NO	NA	Controllo a campione di 5 Mod. 4
11. Vengono registrati i tempi di attesa per gli animali trattati inviati al macello	SI	NO	NA	Controllo a campione di 5 Mod. 4
12. Nella scelta terapeutica vengono rispettati i principi previsti dall'art. 11 del D.lgs 193/2006 relativamente al trattamento in deroga	SI	NO	NA	
13. I medicinali scaduti sono debitamente identificati e correttamente smaltiti	SI	NO	NA	
14. Le rimanenze, se presenti, sono correttamente conservate e gestite	SI	NO	NA	
15. Sono assenti medicinali veterinari non autorizzati o altre sostanze farmacologicamente attive non in forma di medicinale	SI	NO		

C - TRATTAMENTI ORMONALI (D.lgs 158/2006)						
ELEMENTO DI VERIFICA	GIUDIZIO DI CONFORMITA'					NOTE/EVIDENZE
16. Esiste apposito registro prenumerato e vidimato dall'AUSL (Registro trattamenti ormonali, art. 4 comma 3)	SI	NO	NA	<input type="checkbox"/> Cartaceo	<input type="checkbox"/> Elettronico	Se NA passare alla sezione D
17. Le registrazioni sono complete ed effettuate nei tempi corretti (contestualmente alla somministrazione da parte del veterinario)	SI	NO				
18. Le categorie trattate sono quelle consentite dalla AIC e gli animali trattati sono adeguatamente identificati	SI	NO				Controllo a campione di 3 animali trattati
19. Il veterinario comunica i trattamenti effettuati al Servizio Veterinario dell'AUSL competente entro 3 giorni dalla somministrazione	SI	NO				
Il risultato del presente controllo sarà utilizzato 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.						
D - VALUTAZIONE DEL RISCHIO ANTIBIOTICO-RESISTENZA						
Considerare almeno gli ultimi 12 MESI		NB: Questa sezione è <u>obbligatoria</u> nelle attività programmate di farmacovigilanza				
ELEMENTO DI VERIFICA	INSUFFICIENTE	MIGLIORABILE	OTTIMALE	NA	NOTE/EVIDENZE	
1. Il ricorso a profilassi con antimicrobici è conforme alle Linee Guida sull'utilizzo appropriato dei medicinali veterinari o, se non ancora redatte, è giustificabile?	No (10)	In parte (5)	Si (2)	NA (0)		
2. Il ricorso a metafilassi con antimicrobici è conforme alle Linee Guida sull'utilizzo appropriato dei medicinali veterinari o, se non ancora redatte, è giustificabile?	No (6)	In parte (4)	Si (2)	NA (0)		
3. In caso di uso profilattico/metafilattico degli antimicrobici questi sono utilizzati conformemente alle indicazioni, patologie e specie di destinazione riportate nei foglietti illustrativi?	No (12)	Si (2)		NA (0)	Controllo a campione di 3 medicinali usati per profilassi/metafilassi	
4. Le terapie con sostanze ad azione antimicrobica si utilizzano PRINCIPALMENTE in seguito a diagnosi SOLO CLINICA?	Si (12)	No (0)		NA (0)		
5. Le terapie con sostanze ad azione antimicrobica si utilizzano, di norma, in seguito a diagnosi CLINICA e di LABORATORIO	Mai (12)	A volte (6)	Sempre (0)	NA (0)	Nota: barrare NA SOLO negli allevamenti in cui il mancato ricorso alla diagnosi di laboratorio è giustificato da: trattamenti assenti o sporadici su singoli soggetti, tipologia produttiva, basso numero di capi.	
6. Con quale frequenza vengono eseguiti antibiogrammi?	Mai/raramente (12)	A volte/saltuariamente (6)	Sempre/sistematicamente (0)	NA (0)	Nota: barrare NA SOLO negli allevamenti in cui il mancato ricorso a diagnosi di laboratorio ed antibiogramma è giustificato da assenza di trattamenti, tipologia produttiva, basso numero di capi.	
7. I trattamenti di massa o di gruppo con sostanze ad azione antimicrobica sono utilizzati	In maniera sistematica (12)	su specifica diagnosi (2)		NA (0)	Nota: i trattamenti non selettivi delle bovine in asciutta sono da considerarsi trattamenti di massa	
8. Sono adottati sistemi aggiuntivi di identificazione per gli animali in corso di trattamento?	No (4)	Si (0)		NA (0)		

9. L'utilizzo di antimicrobici all'interno dei protocolli terapeutici avviene secondo quanto indicato nel MANUALE OPERATIVO della REV?	Mai (12)	A volte (6)	Sempre (2)	NA (0)	
10. In caso di trattamento antibiotico degli animali in lattazione, indicare le modalità di smaltimento del latte	Alimentazione di vitelli, agnelli o capretti (12)	Smaltimento in concimaia (2)	Smaltimento come materiale di categoria 2 ai sensi del Reg. 1069/2009 (0)	NA (0)	
11. Considerando i trattamenti con antimicrobici, si evidenzia <u>difformità nella durata</u> delle terapie, rispetto alle indicazioni riportate nel foglietto illustrativo dei relativi prodotti?	Si (8)	Si, con segnalazione di farmacovigilanza (0)	No (0)	NA (0)	Considerare al massimo 6 trattamenti
12. Considerando i trattamenti con antimicrobici si evidenzia <u>difformità nel dosaggio</u> , rispetto alle indicazioni riportate in foglietto illustrativo dei relativi prodotti?	Si (8)	Si, con segnalazione di farmacovigilanza (0)	No (0)	NA (0)	Considerare al massimo 6 trattamenti
13. Sono state effettuate <u>segnalazioni di farmacovigilanza</u> , per segnalare eventuali effetti collaterali e/o sospette diminuzioni di efficacia	No (2)	Si (0)		NA (0)	
14. Vengono effettuati ADEGUATI trattamenti con antiparassitari?	No (8)	Si (0)		NA (0)	
15. Interventi di profilassi vaccinale - ESCLUSI GLI OBBLIGATORI	No (8)	Si (0)		NA (0)	
16. Con che frequenza viene fatto ricorso ai mangimi medicati?	> 1 volta per ciclo produttivo (12)	1 volta per ciclo produttivo (5)	< 1 volta per ciclo produttivo (2)	NA (0)	
17. Vengono utilizzati medicinali omeopatici-fitoterapici?	Non in via esclusiva (0)	Si, in via esclusiva (0)		NA (0)	Se Si, specificare se fitoterapici o omeopatici e per quali patologie sono utilizzati
18. 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 dal foglietto illustrativo	No (8)	Si (0)		NA (0)	
19. Presenza e applicazione di Procedure Operative che evidenziano che la somministrazione di medicinali veterinari per <u>via parenterale</u> avvenga in maniera conforme alle indicazioni previste dal foglietto illustrativo	No (2)	Si (0)		NA (0)	
20. Presenza e applicazione di Procedure Operative che evidenziano che i mangimi medicati vengano gestiti in maniera tale da evitare la cross contamination	No (8)	Si (0)		NA (0)	
21. Patologie (e agenti eziologici) più frequentemente riscontrate nell'allevamento	<input type="checkbox"/> Respiratorie _____ <input type="checkbox"/> Gastroenteriche _____ <input type="checkbox"/> Sfera riproduttiva _____ <input type="checkbox"/> Mastite _____ <input type="checkbox"/> Zoppia _____ <input type="checkbox"/> Cutanee e annessi cutanei				
22. I medicinali prescritti sono coerenti (per quantità e tipologia) alla realtà zootecnica, alle condizioni di management e alla situazione epidemiologica presenti nell'allevamento?	No (12)	In parte (8)	Si (0)		

VALUTAZIONE DEL RISCHIO:

Sommare i punti in relazione al rischio inerente le implicazioni di benessere animale legate alle dimensioni e tipologia di allevamento (PIANO NAZIONALE BENESSERE DEGLI ANIMALI DA REDDITO) 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 >250 capi	5
TACCHINI & ALTRI AVICOLI > 250 capi	10
OVINI E CAPRINI > 50 capi	5
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

La parte ANTIBIOTICORESISTENZA si valuta in base al punteggio totale raggiunto:

- RISCHIO BASSO (fino a 60)
 RISCHIO MEDIO (da 61 a 90)
 RISCHIO ALTO (> 90)

NB: in caso di sanzioni/denuncia nella parte del Controllo Ufficiale, l'allevamento si valuta ad "ALTO RISCHIO"

Anche tutti i casi di denuncia di smarrimento registri e gli allevamenti in cui l'assenza di trattamento non sia coerente con la tipologia di animali allevati vengono

ESITO DEL CONTROLLO

- FAVOREVOLE
 SFAVOREVOLE

PROVVEDIMENTI ADOTTATI**PRESCRIZIONI**

Sono state assegnate prescrizioni?

sì no

Se sì, quali:

Entro quale data dovranno essere eseguite?

SANZIONI APPLICATE

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

NOTE/OSSERVAZIONI DEL CONTROLLORE :

NOTE/OSSERVAZIONI DEL PROPRIETARIO/DETENTORE/CONDUTTORE PRESENTE ALL'ISPEZIONE:

DATA CONTROLLO :

NOME E COGNOME DEL PROPRIETARIO/DETENTORE/CONDUTTORE PRESENTE ALL'ISPEZIONE:

FIRMA DEL PROPRIETARIO/DETENTORE/CONDUTTORE PRESENTE ALL'ISPEZIONE: _____

NOME E COGNOME DEL CONTROLLORE:

FIRMA E TIMBRO DEL CONTROLLORE/I: _____

VERIFICA DELL'ESECUZIONE DELLE PRESCRIZIONI (da effettuare alla scadenza del tempo assegnato)

PRESCRIZIONI ESEGUITE: sì no

Descrizione:

DATA VERIFICA :

Nome e cognome del proprietario/detentore/conduuttore presente all'ispezione:

Firma del proprietario/detentore/conduuttore presente all'ispezione: _____

Nome e cognome del controllore:

Firma e timbro del controllore/i: _____