

**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**

Azienda Unità Sanità Locale di Reggio Emilia
Dipartimento Sanità Pubblica
Servizio Sanità Pubblica Veterinaria

CONTROLLO UFFICIALE IN ALLEVAMENTO ANIMALI DPA

**LISTA DI RISCONTRO/ CHECK LIST
UTILIZZO DEL FARMACO**

Ed. 1 – Rev. 2
del 01.03.2013

Pag. 1 di 10

Protocollo _____

data _____

Codice azienda |_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|

RAGIONE SOCIALE (timbro)

SEDE LEGALE O AMMINISTRATIVA

Via _____ C.A.P. _____ Comune _____ Località _____

Telefono _____ Fax _____

Legale rappresentante Sig. _____ nato a _____ il _____

e residente a _____ Prov. _____ in Via _____

Codice fiscale |_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_| / Partita IVA _____

SEDE PRODUTTIVA

Via _____ C.A.P. _____ Località _____ Comune _____

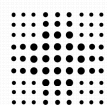
Telefono _____ Fax _____

DETENTORE ANIMALI _____ Codice fiscale |_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|

VETERINARIO AZIENDALE (nome, cognome, residenza) _____

RAPPRESENTANTE DELL'AZIENDA PRESENTE AL SOPRALLUOGO Cognome e nome _____ Qualifica _____

Legenda: **U**: evidenza da raccogliere in ufficio **A**: evidenza da raccogliere in allevamento



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**

Azienda Unità Sanità Locale di Reggio Emilia

Dipartimento Sanità Pubblica

Servizio Sanità Pubblica Veterinaria

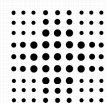
CONTROLLO UFFICIALE IN ALLEVAMENTO ANIMALI DPA

**LISTA DI RISCONTRO/ CHECK LIST
UTILIZZO DEL FARMACO**

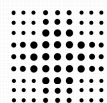
Ed. 1 – Rev. 2
del 01.03.2013

Pag. 2 di 10

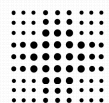
Scorte di medicinali veterinari	Giudizio di conformità	Evidenze raccolte
Detenzione di scorte di medicinali veterinari	SI ☐ NO ☐	Se NO andare a punto 8
1 E' presente autorizzazione dell'A.U.S.L. per detenere scorte di farmaci (ex articolo 80/193) (6.4.2.7)	SI ☐ NO ☐	
2 La formalizzazione della responsabilità della custodia e dell'utilizzo delle scorte di medicinali è mantenuta aggiornata. (6.4.2.7)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U
3 Le scorte di medicinali veterinari sono custodite in idonei locali (chiudibili – riparati – asciutti – illuminati) (6.4.2.7)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	A
4 Esiste apposito registro di carico e scarico prenumerato e vidimato dall'A.U.S.L. (6.4.2.6)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U/A
5 Le registrazioni sono complete (6.4.2.6)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
6 Sono rispettati i tempi di registrazione (entro 7 giorni lavorativi successivi alla variazione di carico/scarico da parte del veterinario) (6.4.2.86)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
7 il carico di farmaci registrati coincide con quello presente in armadietto (6.4.2.7)	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
Utilizzo dei medicinali veterinari in allevamento	Giudizio di conformità	Evidenze raccolte
8 Esiste apposito registro dei trattamenti (ex art. 15/158) 6.4.2.1	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U
9 Le registrazioni sono complete 6.4.2.1	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U



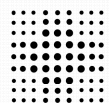
10 Sono rispettati i tempi di registrazione (contestualmente alla visita per veterinario, entro 24 ore successive all'inizio e alla fine terapia per allevatore) 6.4.2.4 E 6.4.2.8	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
11 Sono presenti le ricette medico-veterinarie non ripetibili in triplice copia per i medicinali veterinari ad azione immunologia o contenenti chemioterapici, antibiotici, antiparassitari, corticosteroidi, ormoni, antinfiammatori, sostanze psicotrope, neurotrope, tranquillanti degli ultimi 5 anni dalla data dell'ultima registrazione 6.4.2.7	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
12 Sono rispettati i tempi di sospensione dei trattamenti eseguiti 6.4.3.2	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U (valutazione a campione delle relative indicazioni sul Mod. IV per gli animali inviati al macello)
13 Sono indicati sul Mod. IV gli eventuali trattamenti in corso in caso di spostamenti degli animali 6.4.3.2	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U
14 Gli animali in corso di trattamento sono identificabili 6.4.2.6	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
15 C'è corrispondenza tra animali in trattamento identificati e registro dei trattamenti 6.4.2.6	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
16 L'utilizzo di confezioni di medicinali veterinari lasciate dal Veterinario curante è limitato all'inizio della terapia 6.4.3.13	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
17 Il trattamento con medicinali veterinari praticato dal Veterinario curante è registrato 6.4.2.1	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
18 L'utilizzo delle rimanenze di medicinali veterinari avviene dietro specifica indicazione del medico veterinario annotata sul registro dei trattamenti 6.4.2.1	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
19 I medicinali veterinari in deroga sono utilizzati al solo fine di evitare all'animale evidenti stati di sofferenza 6.4.3.9	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	



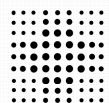
20 Le sostanze farmacologicamente attive dei medicinali veterinari utilizzate in deroga sono comprese nella Tabella 1 del regolamento (UE) n. 37/2010. 6.4.3.9	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
21 La registrazione del trattamento con medicinali veterinari in deroga prevede i tempi di sospensione indicati dalla normativa 6.4.3.9	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
22 Sono utilizzate sostanze farmacologicamente attive non in forma di medicinale 6.4.3.8	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
Trattamenti a scopo terapeutico e zootecnico con medicinali veterinari contenenti testosterone e progesterone e derivati per iniezione e sostanze ad azione estrogena diverse dall'estradiolo 17β e dai suoi derivati sotto forma di esteri	Giudizio di conformità	Evidenze raccolte
23 Esiste apposito registro di carico e scarico prenumerato e vidimato dall'A.U.S.L. (registro trattamenti ormonali ex art. 4 comma 3/158) 6.4.3.1	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	U
24 La somministrazione avviene solo da parte del medico veterinario 6.4.3.4	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	A
25 Gli animali sono chiaramente identificati 6.4.3.4	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	A
26 Le registrazioni sono complete 6.4.3.1 e 6.4.3.4	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
27 Sono rispettati i tempi di registrazione (contestualmente alla somministrazione da parte del veterinario) 6.4.3.4	SI ☐ si ☐ no ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	
28 La somministrazione riguarda solo animali riproduttori non a fine carriera 6.4.3.5	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	A
29 E' presente ricetta in triplice copia non ripetibile 6.4.3.4	SI ☐ NO ☐ NA ☐ NV ☐	



Valutazione del rischio per l' ANTIBIOTICORESISTENZA		
1. Le terapie di massa con antibiotici o chemioterapici sono utilizzate?	in maniera sistematica (4) su specifica diagnosi (1) Non applicabile (0)	
2. Le terapie con medicinali ad azione antibiotica (mangimi medicati e altre specialità medicinali) si utilizzano in seguito a diagnosi solo Clinica	Si (4) No (0)	Se la risposta è SI passare al punto 5
3. Le terapie con medicinali ad azione antibiotica (mangimi medicati e altre specialità medicinali) si utilizzano in seguito a diagnosi clinica e diagnosi di lab. indiretta (sierologica)	Si (2) No (0)	Se la risposta è SI passare al punto 5
4. Le terapie con medicinali ad azione antibiotica (mangimi medicati e altre specialità medicinali) si utilizzano in seguito a diagnosi clinica e diagnosi di lab. eziologica diretta (anatomo-patologica e/o isolamento agente eziologico)	Si (1) No (0)	
5. Le terapie effettuate con sostanze ad azione antibiotica (mangimi medicati e altre specialità medicinali) sono associate ad ADEGUATA diagnosi (diagnosi clinica + diagnosi di laboratorio diretta e/o diagnosi di lab. indiretta [sierologica]) ?	In maniera coerente rispetto tipologia allevamento (1) Saltuariamente (6) Mai (12)	
6. Terapie di massa con antibiotici o chemioterapici (INDICARE I PRINCIPI ATTIVI PIU' UTILIZZATI)	1 2 3 4 5 6 7	
7. Difformità della durata delle terapie antibiotiche o chemioterapiche somministrate rispetto alle indicazioni riportate in SPC/foglietto illustrativo dei relativi prodotti	Almeno un caso su 3 (12) Almeno un caso su 6 (6) Mai (0)	Considerare almeno ultimi 6 trattamenti



8. Difformità del dosaggio delle terapie antibiotiche o chemioterapiche somministrate rispetto alle indicazioni riportate in SPC/foglietto illustrativo dei relativi prodotti (vedi 21 Farmacovigilanza)	Almeno un caso su 3 (12) Almeno un caso su 6 (6) Mai (0)	Considerare almeno ultimi 6 trattamenti
9. Scelta degli antibiotici o chemioterapici in funzione dei tempi di attesa (brevi) piuttosto che sulla base della reale efficacia nella terapia delle specifiche patologie	Si (4) No (0)	
10. Interventi di profilassi/meta filassi con antibiotici	Si (4) No (0)	
11. In caso di uso profilattico degli antibiotici sono stati utilizzati esclusivamente quelli autorizzati per tale impiego conformemente alle indicazioni e le specie di destinazione riportate nei foglietti illustrativi (specificare il nome del farmaco utilizzato e la patologia)?	Si (1) No (4) Non applicabile (0)	
12. I casi in cui vi è stato ricorso a profilassi/metafilassi con antibiotici o chemioterapici sono giustificabili (persistenza della malattia, diagnosticata con idonea diagnosi di laboratorio eziologica diretta, nonostante l'attuazione di tutte le misure strutturali e di management finalizzate alla soluzione della problematica) ?	Si (1) No (4) Non applicabile (0)	
13. Interventi di metafilassi con antiparassitari o altri trattamenti equivalenti (SE SI INDICARE QUALI)	Si (0) No (4) NA	1
		2
		3
		4
14. Adeguatezza dei trattamenti antiparassitari	Si (1) No (4) NA	
15. Interventi di profilassi vaccinale (SE SI INDICARE QUALI)	Si (0) No (4)	1
		2
		3



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**

Azienda Unità Sanità Locale di Reggio Emilia

Dipartimento Sanità Pubblica

Servizio Sanità Pubblica Veterinaria

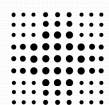
CONTROLLO UFFICIALE IN ALLEVAMENTO ANIMALI DPA

**LISTA DI RISCONTRO/ CHECK LIST
UTILIZZO DEL FARMACO**

Ed. 1 – Rev. 2
del 01.03.2013

Pag. 7 di 10

		4
16. Viene fatto frequente ricorso a mangimi medicati prodotti in deroga (D.lgs 90/93 – art 3, comma 4 – D.M. 16/11/93 art. 16 commi 1 e 2)	Si (4) NA	No (1)
17. Vengono utilizzati medicinali omeopatici (se si indicare per quali patologie)		
18. Utilizzo di sistema aggiuntivo di identificazione degli animali sottoposti a trattamento in rapportato al tempo di sospensione del prodotto utilizzato al fine di prevenire la presenza di residui nelle derrate alimentari	Si (0)	No (4)
19. Presenza e applicazione di Procedure Operative standard per la miscelazione dei medicinali veterinari da somministrare in acqua da bere o alimento liquido	Si (0) NA	No (4)
20. Presenza e applicazione di Procedure Operative Standard per la somministrazione dei medicinali veterinari agli animali	Si (0)	No (4)
21. Segnalazioni di eventuali effetti collaterali e di sospette diminuzioni di efficacia (Farmacovigilanza)		
22. Patologie più frequentemente riscontrate nell'allevamento	Patologia	Agenti eziologici Tipo di diagnosi (clinica, diretta, indiretta)



23. I medicinali prescritti sono coerenti (per quantità e tipologia) alla realtà zootecnica, condizioni di management e alla situazione epidemiologica presenti nell'allevamento ?

SI (1) sì (2)
no(3) NO (4)

Valutazione del RISCHIO

Nella parte del Controllo Ufficiale in caso di sanzioni/denuncia l'allevamento si valuta a "ALTO RISCHIO"

Nella seconda parte ANTIBIOTICORESISTENZA si valuta in base al punteggio raggiunto:

(RISCHIO: BASSO □ (fino a 60) MEDIO □ (da 61 a 80) ALTO * □ (>80)

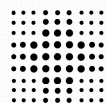
Più 10 punti in relazione al rischio inerente le implicazioni di benessere animale legate alle dimensioni e tipologia di allevamento PIANO NAZIONALE BENESSERE DEGLI ANIMALI DA REDDITO) indicato in Tabella

Anche tutti i casi di denuncia di smarrimento registri, tutti gli allevamenti provvisti di scorte di farmaci veterinari e gli allevamenti in cui il numero di trattamenti non sia coerente con la tipologia di allevamento vengono valutati ad Alto Rischio

Tabella 1

Tipologia di allevamento Punteggio aggiuntivo

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



ESITO DEL SOPRALLUOGO

FAVOREVOLE		
FAVOREVOLE CONDIZIONATO all'effettuazione di adeguamenti (descritti di seguito) strutturali e/o funzionali, necessari e sufficienti, da effettuarsi entro il tempo massimo indicato nella formale comunicazione dell'autorità competente		
adeguamenti strutturali		
adeguamenti funzionali		
SFAVOREVOLE		

CAMPIONAMENTO (vedi verbale di campionamento)

è stato effettuato il campionamento di una o più matrici

si ☐

no ☐

VERBALIZZANTI

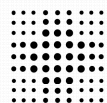
eventuale documentazione acquisita

.....

eventuali annotazioni

.....

Località data / /



**SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA**

Azienda Unità Sanità Locale di Reggio Emilia
**Dipartimento Sanità Pubblica
Servizio Sanità Pubblica Veterinaria**

CONTROLLO UFFICIALE IN ALLEVAMENTO ANIMALI DPA

**LISTA DI RISCONTRO/ CHECK LIST
UTILIZZO DEL FARMACO**

Ed. 1 – Rev. 2
del 01.03.2013

Pag. 10 di 10

Sig./Dr..... qualifica..... Firma.....

Sig./Dr..... qualifica..... Firma.....

Sig./Dr..... qualifica..... Firma.....

LEGALE RAPPRESENTANTE (o figura di cui al punto 1.3)

eventuali dichiarazioni

.....
.....

Localitàdata [][]/[][]/[][][][]

Sig./Dr..... qualifica..... Firma.....

Legenda:

NA (Non applicabile): il requisito non è applicabile a quello specifico operatore sui cui si esegue il controllo;

SI (maiuscolo): nel caso in cui un requisito sia completamente rispettato;

si (minuscolo): nel caso in cui un requisito sia sostanzialmente rispettato, ma sia possibile ancora un miglioramento da parte dell'operatore;

no (minuscolo): requisito non conforme anche se parzialmente soddisfatto;

NO (maiuscolo): requisito completamente non rispettato.