

# Piano di monitoraggio armonizzato sulla resistenza agli antimicrobici di batteri zoonotici e commensali

ai sensi della decisione di esecuzione (UE) 2020/1729

Anno 2025 - Suini e bovini



*Ministero della Salute*



## Sommario

<b>Introduzione .....</b>	<b>2</b>
<b>Responsabilità nell'attuazione del Piano AMR.....</b>	<b>4</b>
Ministero della Salute .....	4
Posti di controllo frontaliere .....	4
Regioni e Province autonome .....	5
Servizi Veterinari Locali .....	6
Referente per il Piano AMR.....	7
Istituti Zooprofilattici Sperimentali (I.ZZ.SS.).....	7
Laboratorio Nazionale di Riferimento .....	7
<b>Piano AMR .....</b>	<b>9</b>
Quadro di campionamento .....	9
Portata del campionamento .....	10
Strategia del campionamento .....	16
a) <b>Campionamento di intestino cieco al macello .....</b>	<b>16</b>
b) <b>Esecuzione di tamponi nasali al macello .....</b>	<b>17</b>
c) <b>Campionamento di carni fresche al dettaglio .....</b>	<b>17</b>
d) <b>Campionamento di carni fresche presso i PCF .....</b>	<b>18</b>
e) <b>Isolati di Salmonella spp. provenienti da programmi nazionali di controllo già esistenti.....</b>	<b>18</b>
Verbale di prelievo (Scheda SINVSA) .....	21
Trasmissione dei campioni e degli isolati .....	23
<b>Risultati e rendicontazione .....</b>	<b>24</b>
<b>Allegato I: Protocollo operativo per il campionamento di intestino cieco al macello.....</b>	<b>25</b>
<b>Allegato II: Protocollo operativo per il campionamento di campioni di carne fresca al dettaglio.....</b>	<b>27</b>
<b>Allegato III: Protocollo operativo per il campionamento di campioni di carne fresca importata.....</b>	<b>29</b>
<b>Allegato IV: Protocollo operativo per l'effettuazione di tamponi nasali al macello .....</b>	<b>31</b>

### Introduzione

Il Piano di monitoraggio armonizzato sulla resistenza agli antimicrobici (AMR) dei batteri zoonotici e commensali (di seguito Piano AMR) è un piano di monitoraggio della resistenza antimicrobica negli animali da produzione alimentare e negli alimenti (nella fase di produzione primaria, di distribuzione e di importazione) che si prefigge di ottenere dati sulla prevalenza di resistenze negli agenti batterici oggetto del Piano che siano comparabili tra gli Stati Membri.

La decisione di esecuzione (UE) 2020/1729<sup>1</sup> (di seguito decisione) fissa modalità dettagliate per il monitoraggio armonizzato e per la comunicazione dei dati riguardanti la resistenza agli antimicrobici di batteri zoonotici e commensali, con le seguenti finalità:

1. valutare e determinare le tendenze e le fonti dell'AMR nei batteri;
2. individuare l'emergenza di nuovi meccanismi dell'AMR;
3. fornire i dati necessari all'analisi dei rischi per la salute pubblica e animale;
4. creare una base per le raccomandazioni politiche in materia di sanità pubblica e animale;
5. fornire informazioni per valutare le pratiche di prescrizione degli antimicrobici e per le raccomandazioni di un utilizzo prudente;
6. valutare e determinare gli effetti delle azioni adottate volte a contrastare l'AMR.

La decisione, in continuità con i principi e gli obiettivi già espressi e ottenuti con la decisione 2013/652/EU, si prefigge di continuare a ottenere dati comparabili e affidabili sull'AMR nell'Unione europea, alla luce anche di specifiche raccomandazioni di cui al documento scientifico più recente pubblicato dall'EFSA in merito alle modalità di campionamento nelle attività di monitoraggio dell'antimicrobico-resistenza (*Technical specifications on randomised sampling for harmonised monitoring of antimicrobial resistance in zoonotic and commensal bacteria*<sup>2</sup>).

Inoltre, poiché l'AMR rappresenta una minaccia globale, potendosi diffondere facilmente oltre i confini nazionali, è indispensabile che anche i prodotti alimentari importati nell'Unione siano assoggettati alle pertinenti disposizioni in materia di monitoraggio. Pertanto, è prevista l'attività di campionamento per AMR delle carni fresche della specie bovina e suina importate presso i Posti di Controllo Frontalieri (PCF) di cui all'articolo 59 del Regolamento (UE) 2017/625 del Parlamento europeo e del Consiglio del 15 marzo 2017.

Questo consentirà di migliorare il coordinamento delle attività di monitoraggio e di rendicontazione dei risultati, di controllare e valutare nel tempo le fonti prioritarie di esposizione potenziale del consumatore ai batteri resistenti agli antibiotici e quindi, di ottenere una più approfondita comprensione sul modo con cui contribuire a ridurre l'impatto della resistenza agli antimicrobici a livello mondiale.

Esclusivamente per quest'anno, inoltre, è introdotto il monitoraggio dello *Staphylococcus aureus* meticillino-resistente (MRSA), secondo un protocollo armonizzato dettagliato nel documento

---

<sup>1</sup> Decisione di esecuzione (UE) 2020/1729 della Commissione del 17 novembre 2020 relativa al monitoraggio e alle relazioni riguardanti la resistenza agli antimicrobici dei batteri zoonotici e commensali, che abroga la decisione di esecuzione 2013/652/UE

<sup>2</sup> <https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/pdf/10.2903/j.efsa.2020.6364>

scientifico più recente pubblicato dall'EFSA<sup>3</sup>. Tale indagine è condotta nei lotti di suini da ingrasso al macello e mira a:

- stimare la prevalenza/presenza di MRSA a livello europeo;
- confrontare la prevalenza/presenza di resistenza antimicrobica di MRSA tra Stati membri;
- fornire informazioni sulla diversità genetica (ad es. linee/ceppi) e sui fattori di virulenza degli MRSA rilevati.

La categoria “suini da ingrasso” è stata indicata come quella più appropriata e sensibile per la rilevazione di MRSA nei suini, poiché:

- rappresenta una quota elevata dell'intera popolazione suina;
- i ceppi di MRSA riscontrati nei suini da riproduzione sono probabilmente trasmissibili ai suini da ingrasso.

Ancora, sebbene il monitoraggio a livello di azienda potrebbe facilitare l'indagine sui fattori di rischio e l'influenza delle pratiche di gestione sulla presenza di MRSA, il campionamento nei macelli è stato considerato più efficace in termini di costi, anche se vi è rischio di contaminazione incrociata tra i lotti di animali al macello, durante il trasporto e anche la stabulazione.

Il presente Piano AMR ha una durata annuale, con inizio il 1° gennaio 2025 e termine il 31 dicembre 2025.

Per assicurare il rispetto di tali tempi, gli Assessorati competenti sono invitati a recepire il piano entro un mese dalla sua emanazione da parte del Ministero della salute e a inviarlo a tutti i referenti territoriali per l'AMR.

**È, inoltre, richiesta la trasmissione allo scrivente Dicastero, entro il 1° febbraio 2025, del piano di attività regionale, comprendente anche la Tabella 1 completa in ogni sua parte.**

**Le informazioni raccolte con la Tabella 1 sono fondamentali sia per assicurare il rispetto del Piano di campionamento (60% della specifica popolazione animale nazionale macellata) che per rispondere a una specifica richiesta dell'Autorità Europea per la sicurezza alimentare (EFSA) in merito al monitoraggio dello *Staphylococcus aureus* meticillino-resistente (MRSA).**

---

<sup>3</sup> <https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.2903/j.efsa.2022.7620>

### Responsabilità nell'attuazione del Piano AMR

#### *Ministero della Salute*

Il Piano AMR è sviluppato annualmente dal Ministero della Salute (Ex Direzione generale della sanità animale e dei farmaci veterinari) che si avvale della collaborazione del Centro di Referenza Nazionale per l'Antibiotico-Resistenza - Laboratorio Nazionale di Referenza per la resistenza antimicrobica (di seguito CNR-AR, LNR-AR), presso l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Lazio e della Toscana *M. Aleandri* (di seguito IZSLT).

Esso è strutturato tenendo conto delle disposizioni della decisione che definisce le popolazioni di animali da produzione di alimenti e determinati alimenti da sottoporre a campionamento, i microrganismi da includere, la frequenza, la portata e le modalità di campionamento, così come le specifiche per i test di sensibilità nonché per la rendicontazione dei dati.

Il Ministero della Salute supervisiona la corretta attuazione del Piano AMR, verificando la copertura nazionale (si veda paragrafo **Portata del campionamento**) risultante dalla distribuzione dei campioni sul territorio regionale e tra i diversi PCF e l'andamento dell'attività di campionamento, sia in termini di campioni prelevati che di distribuzione mensile e giornaliera, attraverso l'apposita sezione "Piano Monitoraggio Resistenza Antimicrobici", nell'area Statistiche del portale dei Sistemi Informativi Veterinari ([www.vetinfo.it](http://www.vetinfo.it)).

#### *Posti di controllo frontalieri*

La Ex direzione generale della sanità animale e dei farmaci veterinari (Ex DGSAF) - Ufficio 8 sviluppa la programmazione annuale dei controlli per l'AMR e coordina l'attività dei PCF impegnati nel campionamento dei prodotti inclusi nella presente programmazione che entrano nella UE.

Per il 2025, in accordo alla decisione sono incluse nella presente programmazione le **partite di "carne fresca"**<sup>4</sup>, come definite dal Regolamento (CE) 853/2004 e ss.mm.ii., della specie bovina e suina.

Entro il 1° febbraio 2025, il responsabile di ciascun PCF nomina un referente per l'attuazione del piano (di seguito Referente PCF per il piano AMR) e ne comunica il nominativo con i contatti (indirizzo email e n. di telefono) agli Uffici 4 e 8 della DGSAF e al CNR-AR, LNR-AR.

Il Referente PCF per il Piano AMR implementa le attività di campionamento da svolgere secondo il presente piano e verifica il rispetto delle modalità di campionamento e la distribuzione dei campioni nell'arco dell'anno, secondo le disposizioni riportate nell'allegato **Protocollo operativo per il campionamento di carne fresca presso i PCF** (allegato III).

Il personale designato del PCF provvede al prelievo e alla preparazione dei campioni, alla compilazione della specifica scheda di campionamento (verbale di prelievo - scheda SINVSA) e all'organizzazione delle attività di spedizione dei campioni al CNR-AR, LNR-AR (<http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>).

---

<sup>4</sup> Per "carni fresche" si intendono, ai sensi del regolamento (CE) N. 853/2004 e ss.mm.ii., le carni che non hanno subito alcun trattamento salvo la refrigerazione, il congelamento o la surgelazione, comprese quelle confezionate sotto vuoto o in atmosfera controllata.

La sopracitata scheda di campionamento deve essere compilata attraverso il Sistema Informativo Nazionale Veterinario per la Sicurezza Alimentare e la Sanità animale (SINVSA). Per l'accesso a tale sistema si faccia riferimento al paragrafo **Verbale di prelievo (scheda SINVSA)**.

Il personale designato del PCF deve essere in numero adeguato e in possesso di strumenti, attrezzature e confezioni idonee a garantire il corretto espletamento dell'attività di campionamento.

Al fine di assicurare che le attività di campionamento siano effettuate con competenza e coerenza il Referente PCF per il piano AMR potrà avvalersi, ove necessario, della consulenza del CNR-AR, LNR-AR per le questioni tecnico-scientifiche e la spedizione dei campioni ([andrea.caprioli@izslt.it](mailto:andrea.caprioli@izslt.it); [alessia.franco@izslt.it](mailto:alessia.franco@izslt.it); [antonio.battisti@izslt.it](mailto:antonio.battisti@izslt.it)) e dell'Help Desk di VETINFO per le questioni relative a SINVSA (numero Verde 800 082 280; e-mail [csn@vetinfo.it](mailto:csn@vetinfo.it)).

I dati del campionamento delle partite esaminate per la resistenza antimicrobica in accordo al presente piano e alla decisione devono essere riportati nel documento sanitario comune di entrata (DSCE - CHED) tramite il sistema TRACES (Trade Control and Expert System) come per le altre analisi di laboratorio eseguite in accordo al Regolamento (UE) 2017/625 sui controlli ufficiali e al Regolamento (UE) 2019/1715 (regolamento IMSOC).

Si evidenzia che lo scopo della decisione è il monitoraggio sulla resistenza agli antimicrobici dei batteri zoonotici e commensali finalizzato a ottenere dati comparabili e attendibili. Per cui, in analogia al monitoraggio eseguito sulla produzione nazionale, l'esito delle analisi sui campioni prelevati dai PCF secondo la presente programmazione non determina l'adozione di alcun provvedimento sulle partite campionate e non è necessario attendere l'inserimento dell'esito a sistema in SINVSA per lo sblocco della merce.

Nel verbale di prelievo impiegato ordinariamente dai PCF per i campionamenti, devono essere riportate tutte le pertinenti informazioni richieste sulla partita e il campionamento, ad eccezione di quelle inerenti alle aliquote campionarie relative al diritto di controperizia. Inoltre, dovrà essere scritta la frase ***“Monitoraggio della resistenza antimicrobica: campione prelevato in accordo alla decisione di esecuzione (UE) 2020/1729 della Commissione”***.

Infine, si evidenzia che il presente piano, incluso il protocollo operativo, potrà subire emendamenti nel corso dell'anno in risposta a problematiche emergenti o al fine di risolvere questioni tecniche di attuazione anche sulla base di segnalazioni da parte dei PCF.

### *Regioni e Province autonome*

I servizi veterinari regionali e/o provinciali pianificano le attività da svolgere sul territorio di propria competenza in attuazione del presente piano.

Essi provvedono a ridistribuire il numero di:

- i) campioni di intestino cieco nei propri macelli - **in modo proporzionale alla produzione annuale di ciascun macello;**
- ii) campioni microbiologici mediante tamponi nasali nei propri macelli - **in modo proporzionale alla produzione annuale di ciascun macello;**

iii) campioni di carni fresche<sup>5</sup> nella fase di distribuzione al dettaglio - **in funzione della densità abitativa del territorio ove insiste l'attività di commercio al dettaglio.**

I criteri di distribuzione dei campioni di intestino cieco sono comunicati al Ministero della salute, all'indirizzo email [dgsa@postacert.sanita.it](mailto:dgsa@postacert.sanita.it), mediante la compilazione dei campi minimi necessari fissati nella Tabella 1, entro il 1° febbraio 2025.

**Tabella 1 - Informazioni minime da fornire relative alla distribuzione dei campioni di intestino cieco di suini da ingrasso e di bovini di età inferiore a 1 anno nei macelli – Anno di riferimento 2024**

Numero riconoscimento del macello	N. capi macellati di origine nazionale Anno 2024	N. campioni assegnati al macello	Distribuzione mensile/trimestrale

Le Regioni e le Province autonome verificano la corretta esecuzione del Piano AMR sul territorio di competenza, in particolare per quanto concerne il rispetto delle modalità di campionamento e l'uniforme distribuzione dei campioni effettuati nel corso dell'anno, attraverso l'apposita sezione "Piano Monitoraggio Resistenza Antimicrobici", nell'area Statistiche del portale dei Sistemi Informativi Veterinari ([www.vetinfo.it](http://www.vetinfo.it)).

A tal fine, nel rimandare all'esame di quanto riportato nei **Protocolli operativi per il campionamento di intestino cieco e di tamponi nasali al macello e di carne fresca al dettaglio**, è utile tener presenti i seguenti criteri:

1. rispetto della frequenza minima di campionamento;
2. rispetto dei requisiti di idoneità dei campioni;
3. analisi della distribuzione dei prelievi dei campioni nei vari mesi dell'anno nei diversi giorni della settimana.

È cura dei Servizi Veterinari Regionali e/o Provinciali aggiornare, annualmente, l'elenco dei referenti per il Piano AMR dei Servizi Veterinari Locali, responsabili del prelievo dei campioni, e trasmetterlo al Ministero della Salute e al Centro di Referenza Nazionale per l'Antibiotico-resistenza.

*Servizi Veterinari Locali*

Il personale ufficiale di controllo dei Servizi Veterinari Locali provvede al prelievo e alla preparazione dei campioni, alla completa compilazione della scheda di campionamento - **esclusivamente mediante la compilazione della stessa attraverso il sistema informativo**

<sup>5</sup> Per "carni fresche" prelevate nella fase di distribuzione al dettaglio si intendono le carni refrigerate, incluse le carni confezionate (anche sottovuoto o in atmosfera controllata). Le carni congelate/surgelate sono quindi escluse.

**ministeriale SINVSA** - e all'organizzazione delle attività di spedizione dei campioni al CRN-AR, LNR-AR AR (<http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>).

Il personale dei Servizi Veterinari Locali preposto deve essere in numero adeguato, formato e aggiornato in modo da poter espletare i propri compiti con coerenza e competenza, oltre che in possesso di strumenti, attrezzature e confezioni idonee a garantire il corretto espletamento dell'attività di campionamento.

### *Referente per il Piano AMR*

In seno a ciascun Servizio Veterinario Locale selezionato per l'attuazione del presente piano, è nominato un referente che esercita attività di supervisione delle procedure e verifica della regolare esecuzione del lavoro affidato ai singoli operatori al fine di garantire il rispetto della numerosità minima campionaria assegnata.

### *Istituti Zooprofilattici Sperimentali (I.ZZ.SS.)*

Oltre ai campioni prelevati in attuazione del presente Piano, rientrano nella decisione anche gli isolati di *Salmonella* spp. da campioni prelevati in attuazione del regolamento (CE) n. 2160/2003 – art. 5 – relativo ai programmi di controllo nazionali per zoonosi e agenti zoonotici, ed esaminati per *Salmonella* spp. dagli I.ZZ.SS. territorialmente competenti, i quali operano, sono valutati e sono accreditati conformemente alla EN ISO/IEC 17025.

### **• Isolati di *Salmonella* provenienti da campioni prelevati in regime di controlli ufficiali e di autocontrollo nell'ambito del PNCS**

Gli I.ZZ.SS. inviano al CRN-AR, LNR-AR, **con cadenza trimestrale**, tutti gli isolati tipizzati di *Salmonella* spp. da campioni ufficiali per l'esecuzione dei test di sensibilità antimicrobica (uno per gruppo di animali e per serovar di *Salmonella*), corredati dal codice univoco prelievo generato da SISalm.

**Al fine di migliorare la tracciabilità di tali isolati, è cura di ogni IZS nominare o aggiornare annualmente i propri referenti che verificano la congruenza dei dati anagrafici su SISalm rispetto agli isolati da inviare al CRN-AR, NRL-AR. I nominativi dei referenti devono essere comunicati al Ministero della Salute ([dgsa@postacert.sanita.it](mailto:dgsa@postacert.sanita.it)), a Vetinfo ([csn@vetinfo.it](mailto:csn@vetinfo.it)) e al CNR-AR, LNR-AR ([alessia.franco@izslt.it](mailto:alessia.franco@izslt.it)).**

Per le modalità e la frequenza di invio si fa riferimento al PNC Salmonellosi - paragrafo 7.5.2 "Trasmissione isolati a CNR-AR e analisi del profilo di antibioticoresistenza", di seguito incluso in questo Piano al paragrafo **d) Isolati di *Salmonella* spp. provenienti da programmi nazionali di controllo già esistenti.**

**Tutti gli isolati saranno inviati al CRN-AR, LNR-AR in tamponi con terreno di trasporto, secondo condizioni di spedizione descritte nella normativa vigente (Biological substances, UN3373 Cat B).**

### *Laboratorio Nazionale di Riferimento*

In attuazione del presente piano, i campioni di intestino cieco prelevati alla macellazione e quelli delle carni fresche prelevati nella fase di distribuzione al dettaglio e quelli delle carni fresche prelevati all'importazione sono inviati al CRN-AR, LNR-AR per l'isolamento, l'identificazione, la

tipizzazione e l'analisi del profilo di resistenza degli isolati ottenuti, senza spese aggiuntive di spedizione per l'ente speditore.

Le modalità di spedizioni dei campioni del presente Piano AMR sono disponibili sul portale del CRN-AR, LNR-AR, al seguente link <http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>.

Il CRN-AR, LNR-AR provvede all'inserimento nel sistema informativo ministeriale SINVSA, **con frequenza trimestrale**, dei risultati analitici di isolamento e identificazione degli agenti previsti nel Piano AMR relativi ai singoli campioni esaminati.

Tale sistema permette di visionare il dettaglio di tutte le informazioni disponibili per il campione ed è aggiornato periodicamente con gli esiti di isolamento e di identificazione delle specie di agenti oggetto di attività, tramite servizi di interoperabilità e cooperazione applicativa con il sistema informativo gestito dal CRN-AR, LNR-AR.

Ciò consente, a tutti i livelli, di verificare lo stato di attuazione e di avanzamento delle attività.

Per l'accesso al SINVSA e al sistema informativo CRAB si faccia riferimento a quanto riportato, rispettivamente, nel paragrafo **Verbale di prelievo (Scheda SINVSA)** e nel capitolo **Risultati e rendicontazione**.

## Piano AMR

### *Quadro di campionamento*

Per l'anno 2025, ai sensi dell'Allegato – Parte A - della decisione, sul territorio nazionale e presso i PCF è previsto il campionamento, l'isolamento, l'identificazione, la tipizzazione e l'analisi del profilo di resistenza delle specie batteriche di seguito riportate, in determinate popolazioni animali e categorie alimentari:

- i. isolati di ***Salmonella spp.*** ottenuti da campioni di contenuto di intestino cieco prelevati alla macellazione da suini da ingrasso e da bovini di età inferiore a un anno;
- ii. isolati di ***Salmonella spp.*** ottenuti da campioni di carni suine e bovine fresche importate, prelevate presso i PCF;
- iii. isolati di ***Campylobacter coli (C. coli)*** e ***Campylobacter jejuni (C. jejuni)*** ottenuti da campioni di contenuto di intestino cieco prelevati alla macellazione da suini da ingrasso e da bovini di età inferiore a un anno;
- iv. isolati di ***Escherichia coli indicatore commensale*** ottenuti da campioni di contenuto di intestino cieco prelevati alla macellazione da suini da ingrasso e da bovini di età inferiore a un anno;
- v. isolati di ***Escherichia coli indicatore commensale*** ottenuti da campioni di carni suine e bovine fresche importate, prelevate presso i PCF;
- vi. isolati di ***Escherichia coli produttori di beta-lattamasi ad ampio spettro (ESBL), beta-lattamasi AmpC (AmpC) o carbapenemasi*** da campioni di contenuto di intestino cieco prelevati alla macellazione da suini da ingrasso e bovini di età inferiore a un anno;
- vii. isolati di ***Escherichia coli produttori di beta-lattamasi ad ampio spettro (ESBL), beta-lattamasi AmpC (AmpC) o carbapenemasi*** da campioni di carni fresche<sup>6</sup> di suini e bovini prelevati nella fase di distribuzione al dettaglio<sup>7</sup>;
- viii. isolati di ***Escherichia coli produttori di beta-lattamasi ad ampio spettro (ESBL), beta-lattamasi AmpC (AmpC) o carbapenemasi*** da campioni di carni suine e bovine fresche<sup>8</sup> importate, prelevate presso i PCF.
- ix. isolati di ***Staphylococcus aureus meticillino-resistente (MRSA)*** da tamponi nasali, con terreno di trasporto tipo Amies, di suini da ingrasso prelevati alla macellazione.

Ai sensi della decisione, devono essere sottoposti ai test di sensibilità antimicrobica:

- almeno 170 isolati di ***Escherichia coli commensali indicatori*** ottenuti da contenuti cecali di suini da ingrasso e da bovini di età inferiore a un anno [di cui al punto 1 (c) (iii) e (iv)]

<sup>6</sup> Si veda nota a piè di pagina 3

<sup>7</sup> Per “vendita al dettaglio” si intende la vendita presso punti che vendono direttamente al consumatore finale per il successivo consumo domestico, ovvero punti vendita come supermercati, negozi specializzati, mercati, escluse le attività di ristorazione, ristoranti, grossisti ed assimilabili.

<sup>8</sup> Si veda nota a piè di pagina 4

dell'allegato Parte A della decisione (UE) 2020/1729], e tutti gli isolati da carni suine e bovine fresche importate, prelevate presso i PCF [di cui al punto 1 (c) (v) dell'allegato Parte A della decisione (UE) 2020/1729];

- fino a 170 isolati di *Salmonella spp.* di cui all'Allegato - Parte A della decisione (UE) 2021/1729, punto 1 (a) (ii) per i suini da ingrasso e 1 (a) (iii) per i bovini di età inferiore a un anno, sulla base della deroga di cui al punto 3.1, lettera b), secondo comma della medesima decisione (cioè tutti gli isolati di *Salmonella spp.* ottenuti dai campioni cecali di suini da ingrasso e bovini di età inferiore a un anno);
- fino a 170 isolati della specie più prevalente tra *Campylobacter jejuni (C. jejuni)* e *Campylobacter coli (C. coli)*, e tutti quelli della specie di *Campylobacter* meno prevalente, [di cui al punto 1 (b) (iii) dell'allegato Parte A della decisione (UE) 2020/1729 per i bovini di età inferiore a un anno] e fino a 170 isolati di *C. coli* [di cui alla lettera 1 (b) (iv) per i suini da ingrasso sulla base della deroga di cui al punto 3.1, lettera b), secondo comma della medesima decisione];
- tutti gli isolati *Escherichia coli* produttori di beta-lattamasi ad ampio spettro (ESBL), beta-lattamasi AmpC (AmpC) e carbapenemasi ottenuti dai campioni di cui al punto 1 (d) (iv), (v) e (vi) dell'allegato Parte A della decisione (UE) 2020/1729 (campioni cecali e campioni di carne suina e bovina), sulla base della deroga di cui al punto 3.1, lettera b), secondo comma della medesima decisione;
- fino a 208 unità epidemiologiche (cioè 208 lotti di macellazione provenienti ognuno da una singola unità epidemiologica di origine – stabilimento) da cui ottenere isolati di *Staphylococcus aureus* meticillino-resistente (MRSA) da campioni di tamponi nasali eseguiti sui suini da ingrasso alla macellazione.

#### *Portata del campionamento*

##### ▸ **Campionamenti dei Servizi veterinari locali**

Il numero annuo di campioni da prelevare è definito in funzione della prevalenza stimata delle specie batteriche monitorate nella popolazione di animali considerata, al fine di sottoporre a test di sensibilità antimicrobica il numero minimo richiesto di isolati batterici. In deroga a quanto sopra, qualora il numero di unità epidemiologiche disponibili per il campionamento non è sufficiente a evitare il ripetersi del campionamento delle stesse unità, il numero annuo di campioni da prelevare è definito in funzione di una numerosità fissata pari a 300 campioni di popolazione animale o di alimento.

#### Campioni di intestino cieco

Per il campionamento di intestino cieco al macello, la programmazione nazionale tiene in considerazione **le entità di macellazioni, ripartendo tali campioni tra le Regioni/P.A. a più alta vocazione produttiva.**

Tale criterio permette di assicurare che la programmazione si attesti su valori che vanno ben oltre il 60% della specifica popolazione animale nazionale macellata, percentuale attesa dalla decisione e indicata dal documento scientifico più recente pubblicato dall'EFSA in merito alle modalità di campionamento nelle attività di monitoraggio dell'antimicrobico-resistenza (*Technical specifications on randomised sampling for harmonised monitoring of antimicrobial resistance in zoonotic and commensal bacteria*).

La **Tabella 2** riporta la distribuzione regionale dei campioni di intestino cieco di suini da ingrasso e bovini di età inferiore a un anno.

Tabella 2 - Distribuzione regionale dei campioni di intestino cieco - Anno 2025

REGIONI	Suini da ingrasso	Bovini di età inferiore a un anno
	n. campioni di contenuto di intestino cieco	n. campioni di contenuto di intestino cieco
<b>Abruzzo</b>	7	-
<b>Campania</b>	8	14
<b>Emilia Romagna</b>	121	5
<b>Lazio</b>	-	3
<b>Lombardia</b>	95	98
<b>Piemonte</b>	21	45
<b>Puglia</b>	6	7
<b>Sardegna</b>	10	3
<b>Sicilia</b>	3	7
<b>Toscana</b>	7	-
<b>Umbria</b>	12	-
<b>Veneto</b>	10	118
<b>TOTALE</b>	<b>300</b>	<b>300</b>

La rappresentatività della popolazione animale macellata nelle Regioni selezionate è del 96,5% e 98,7% del totale macellato<sup>9</sup> (nel 2023), rispettivamente per i suini da ingrasso e per i bovini di età inferiore a 1 anno.

Per la ripartizione di tali campioni sul territorio di competenza, ciascuna Regione/P.A. deve tener presente i seguenti criteri:

1. **iniziare dai macelli con il maggior rendimento regionale (almeno l'80% dei capi di competenza regionale);**
2. **distribuire i campioni in modo proporzionale alla loro produzione annuale**, laddove possibile, in considerazione del limite dell'unità epidemiologica.

In tal modo, il requisito minimo previsto dalla norma è rispettato anche per la distribuzione dei campioni.

<sup>9</sup> Fonte: Banca Dati Nazionale dell'Anagrafe Zootecnica (BDN)

Campioni (tamponi nasali)

Poiché anche l'esecuzione di tamponi nasali, con terreno di trasporto tipo Amies, da carcasse sane di suini da ingrasso tiene in considerazione **le entità di macellazioni di suini da ingrasso nazionali, di modo da assicurare che almeno il 60% della popolazione animale domestica sia incluso nella programmazione e nell'attuazione**, l'attività coinvolge necessariamente le medesime **Regioni/P.A. a più alta vocazione produttiva e i medesimi macelli** impegnati nelle attività di prelievo di campioni di intestino cieco.

Tale criterio è indicato nel documento scientifico più recente pubblicato dall'EFSA in merito all'indagine sulla prevalenza del MRSA nei suini [*Technical specifications for a baseline survey on the prevalence of methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA) in pigs*] <https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.2903/j.efsa.2022.7620>. Il documento scientifico propone di applicare la medesima procedura semplice e robusta di campionamento casuale in vigore per il monitoraggio sistematico delle resistenze nei batteri dei suini da macello, basata principalmente su un metodo di campionamento stratificato.

La **Tabella 3** riporta la distribuzione regionale dei tamponi nasali da suini da ingrasso.

In linea generale, la numerosità massima delle unità epidemiologiche da campionarsi a livello nazionale, è al massimo n=208. Tuttavia, nel corso dell'annualità di campionamento, è possibile per l'Autorità Competente Centrale valutare le prevalenze riscontrate (ad esempio ad ogni quadrimestre) e adattare la numerosità campionaria finale alle stime di prevalenza periodicamente ottenute

**Tabella 3 - Distribuzione regionale dei campioni da tamponi nasali - Anno 2025**

REGIONI	Suini da ingrasso
	n. campioni di tamponi nasali con terreno di trasporto tipo Amies
<b>Abruzzo</b>	6
<b>Campania</b>	6
<b>Emilia Romagna</b>	83
<b>Lombardia</b>	65
<b>Piemonte</b>	15
<b>Puglia</b>	4
<b>Sardegna</b>	7
<b>Toscana</b>	6
<b>Umbria</b>	9
<b>Veneto</b>	7
<b>TOTALE</b>	<b>208</b>

Per tale attività, la rappresentatività della popolazione animale macellata nelle Regioni selezionate è del 95,8% del totale macellato (nel 2023).

Carni fresche al dettaglio

Per il campionamento delle carni fresche al dettaglio, la programmazione nazionale tiene in considerazione la **numerosità della popolazione esposta**. Ai sensi delle linee guide europee deve essere rappresentato almeno l'80% della popolazione nazionale.

La **Tabella 4** riporta la distribuzione regionale dei campioni di carne fresche di suini e di bovini.

**Tabella 4 - Distribuzione regionale dei campioni di carni fresche – Anno 2025**

REGIONE	Suini da ingrasso	Bovini di età inferiore a un anno
	n. campioni carni fresche	n. campioni carni fresche
<b>Abruzzo</b>	7	7
<b>Calabria</b>	10	10
<b>Campania</b>	29	29
<b>Emilia-Romagna</b>	23	23
<b>Friuli Venezia Giulia</b>	7	7
<b>Lazio</b>	30	30
<b>Liguria</b>	9	9
<b>Lombardia</b>	52	53
<b>Marche</b>	9	9
<b>Piemonte</b>	23	23
<b>Puglia</b>	21	21
<b>Sardegna</b>	9	9
<b>Sicilia</b>	25	25
<b>Toscana</b>	20	20
<b>Veneto</b>	26	26
<b>TOTALE</b>	<b>300</b>	<b>300</b>

La rappresentatività della popolazione umana nazionale<sup>10</sup> esposta considerata nel presente Piano è di oltre il 95,1%.

Nella distribuzione regionale, l'attività di campionamento deve essere stratificata in maniera proporzionale alla densità di popolazione.

Sono escluse le Regioni e P.A. con popolazione inferiore a 1 milione di abitanti.

<sup>10</sup> Fonte dati <https://www.istat.it/it/> - Anno 2021

› **Campionamenti presso i PCF**

Carni fresche

La Tabella 4 riporta la distribuzione dei campioni da prelevare presso i PCF.

Per il campionamento delle carni fresche presso i PCF, al fine di programmare il numero di campioni da prelevare in accordo alla frequenza di campionamento di cui alla decisione (UE) 2020/1729, sono stati impiegati i dati sulle importazioni di carni fresche bovine e suine del 2023 ottenute dal database TRACES. Il numero di campioni da prelevare è proporzionato al numero delle spedizioni/Paese di origine.

I PCF non riportati in tabella 4 campioneranno almeno 1 partita per ciascun Paese terzo di origine nel caso in cui nel corso dell'anno vengano presentate partite per l'importazione.

**Da ogni partita campionata presso i PCF devono essere prelevati da 1 a 3 campioni, ciascuno da lotti differenti. I campioni devono essere identificati e confezionati singolarmente.**

**Tabella 4 - Campionamenti di carne fresca suina e bovina presso i PCF: distribuzione delle partite da campionare – Anno 2025**

PCF	Paese terzo	N. partite di carne fresca suina da campionare	N. partite di carne fresca bovina da campionare	N. massimo di campioni da prelevare per ciascuna partita campionata
<b>Genova, P</b>	<i>Brasile</i>		26	3
	<i>Uruguay</i>		6	
	<i>Stati Uniti</i>		3	
	<i>Argentina</i>		3	
	<i>Paraguay</i>		1	
	<i>Cile</i>	4		
<b>Gioia Tauro, P</b>	<i>Cile</i>	1		
<b>La Spezia, P</b>	<i>Australia</i>		1	
<b>Livorno - Pisa, P</b>	<i>Stati Uniti</i>		1	
	<i>Cile</i>	1		
<b>Milano - Malpensa, A</b>	<i>Giappone</i>		2	
<b>Roma - Fiumicino, A</b>	<i>Argentina</i>		4	
<b>Vado Ligure Savona, P</b>	<i>Argentina</i>		2	
	<i>Brasile</i>		1	
	<i>Uruguay</i>		1	
<b>Totale</b>		<b>6</b>	<b>50</b>	
<b>ALTRI PCF</b>	<i>Tutti i paesi terzi</i>	<b>1(*)</b>	<b>1(*)</b>	<b>3</b>

(\*) I PCF non riportati in tabella campioneranno almeno 1 partita per ciascun Paese terzo di origine nel caso in cui vengano presentate partite per l'importazione

### *Strategia del campionamento*

In linea generale, il campionamento deve essere distribuito, nell'arco dell'anno, in modo uniforme su ciascun mese per consentire la copertura delle diverse stagioni.

Eccezionalmente e/o per ragioni pratiche, è consentita la ripartizione equa dei campioni su base trimestrale, sempre che questo approccio non ostacoli l'esecuzione del campionamento casuale su base mensile.

Per la randomizzazione dei campionamenti fare riferimento alle più recenti specifiche tecniche dell'EFSA in merito alle modalità di campionamento nelle attività di monitoraggio dell'antimicrobico-resistenza.

#### **a) Campionamento di intestino cieco al macello**

I campioni devono essere prelevati secondo una modalità di campionamento casuale. Il campionamento casuale garantisce la rappresentatività dell'intera popolazione animale e riflette la variabilità nelle pratiche gestionali e igieniche delle aziende e nelle diverse Regioni/aree del territorio.

Compatibilmente con i giorni di macellazione della struttura selezionata, per la ricerca di *E. coli* produttori di ESBL/AmpC e di carbapenemasi, i più recenti protocolli dell'EFSA "*Technical specifications on randomised sampling for harmonised monitoring of antimicrobial resistance in zoonotic and commensal bacteria*" specificano che la randomizzazione dei giorni di prelievo dei campioni dovrebbe essere effettuata sui cinque giorni lavorativi della settimana. Una distribuzione approssimativamente uniforme dei campioni raccolti durante l'anno consente di coprire le diverse stagioni.

A titolo esemplificativo, il documento scientifico riporta: "*Per ciascun macello, ogni mese, deve essere scelto a caso un numero compreso tra 1 e 31. Se il numero selezionato a caso è un giorno di macellazione, per quel mese, quel giorno viene selezionato per il campionamento. In caso contrario, viene selezionato un nuovo numero in modo casuale. Questo processo viene eseguito preferenzialmente una volta al mese e ripetuto tante volte quante sono i campioni da raccogliere al macello.*"

*Inoltre, potrebbe essere necessario prendere in considerazione una serie di questioni pratiche durante la definizione dei giorni di campionamento e dei campioni da prelevare al macello. Potrebbe essere necessario limitare i giorni di campionamento in base alle limitazioni del laboratorio e/o del corriere, ad es. in alcune situazioni potrebbe essere necessario escludere il venerdì*".

I campioni devono provenire da unità epidemiologiche scelte in modo casuale nei macelli e non va incluso più di un isolato all'anno per ciascuna specie batterica della stessa unità epidemiologica.

Per i suini da ingrasso e i bovini di età inferiore a un anno l'unità epidemiologica è il lotto di macellazione, definito come "*un gruppo di animali della stessa età, allevati insieme, nelle stesse condizioni ed esposti agli stessi fattori di rischio per quanto riguarda la resistenza antimicrobica, e inviati insieme al macello nello stesso momento*", vale a dire dello stesso allevamento (codice aziendale).

La scelta dell'animale da campionare è subordinata all'origine nazionale (animale nato e cresciuto in Italia o nato all'estero, ma cresciuto in Italia per un periodo di tempo durante il quale esso possa essere stato esposto a trattamenti con agenti antimicrobici. Devono, pertanto, essere esclusi dal

campionamento i suini introdotti dall'estero direttamente per la macellazione. Di contro, suini introdotti dall'estero nella fase di post-svezzamento, di accrescimento-ingrasso sono considerati come animali domestici (ovvero nazionali). In linea generale, un animale è nazionale se ha trascorso almeno il 50% della sua vita in Italia) e a un perfetto stato di salute (escludendo, ad esempio, gli animali sottoposti a macellazione speciale d'urgenza).

Eventuali indicazioni circa i trattamenti effettuati nei 90 giorni precedenti alla macellazione possono accompagnare il campione verso il laboratorio.

È consigliabile utilizzare dei generatori di numeri casuali o sistemi equivalenti per permettere una selezione casuale del capo da campionare.

Per ogni giorno di campionamento, se vengono macellati più lotti di animali (provenienti da più unità epidemiologiche) e, quindi, se viene prelevato più di un campione per giorno presso lo stesso macello, non devono essere superati i 5 campioni cecali e le unità epidemiologiche devono essere sempre selezionate in modo casuale.

La catena del freddo va garantita dal momento della realizzazione del campione.

### **b) Esecuzione di tamponi nasali al macello**

La programmazione segue l'approccio generico proporzionale di campionamento stratificato già attuato per il monitoraggio armonizzato dell'AMR, ai sensi del presente Piano.

I campioni devono essere prelevati secondo una modalità di campionamento rappresentativo/casuale.

L'unità epidemiologica che definisce la base di campionamento è, anche per tale attività, **il lotto di macellazione di suini da ingrasso**, definito come *“un gruppo di animali della stessa età, allevati insieme, nelle stesse condizioni ed esposti agli stessi fattori di rischio per quanto riguarda la prevalenza di MRSA/AMR e inviati insieme al macello allo stesso momento”*, vale a dire dello stesso allevamento (codice aziendale).

Una distribuzione approssimativamente uniforme dei lotti di macellazione campionati durante l'anno consente di coprire le diverse stagioni.

È possibile un adeguamento della programmazione qualora si constati il mancato raggiungimento del numero totale di lotti di macellazione.

### **c) Campionamento di carni fresche al dettaglio**

Per i campioni di carni fresche al dettaglio, il campionamento casuale deve avvenire senza preselezione dei campioni in base alla provenienza del prodotto alimentare.

Il campionamento deve coinvolgere i principali tipi di punti vendita al dettaglio per tenere conto di potenziali differenze nella catena di approvvigionamento (nazionale, importata o dall'UE) e nella tipologia di carne prodotta e venduta (biologica, senza antibiotici, allevamento intensivo/estensivo, ecc.).

Di seguito, si riportano le indicazioni per l'individuazione dei punti vendita da campionare in relazione a ciascuna delle categorie di carne da prelevare:

- se la categoria più ampia di punti vendita (ad esempio i supermercati) fornisce almeno l'80% del mercato di una specifica categoria di carne, è sufficiente prelevare i campioni da tali punti vendita. In caso contrario, è necessario aggiungere una seconda categoria di punti vendita e così via fino a coprire almeno l'80% del mercato;
- se non vi sono grandi differenze nelle catene di approvvigionamento e nei tipi di carne prodotta e venduta tra le diverse categorie di punti vendita, il campionamento può essere limitato alla categoria più ampia di punti vendita – vale a dire i supermercati - per ridurre i vincoli logistici.

Analogamente a quanto sopra riportato, anche per i prelievi di carni fresche al dettaglio, non va inclusa più di un'unità epidemiologica per anno, laddove per unità epidemiologica si intende "*lotto di carne refrigerata*".

Anche in questo caso i campioni devono essere distribuiti in modo uniforme su ciascun mese dell'anno (o quantomeno su base trimestrale), per consentire la copertura nelle diverse stagioni e la selezione casuale deve riguardare anche i giorni di campionamento di ciascun mese. Tuttavia, i giorni di campionamento possono essere ridimensionati sulla base delle limitazioni del laboratorio e/o del corriere, ad es. in alcune situazioni potrebbe essere necessario escludere il venerdì.

Per ogni punto vendita, possono essere campionati fino a 5 differenti lotti per categoria di carne fresca. La catena del freddo va garantita dal momento della realizzazione del campione.

### **d) Campionamento di carni fresche presso i PCF**

È applicato un campionamento stratificato proporzionale delle partite e dei campioni di carne per posto di controllo frontaliero e paese di origine, con una distribuzione uniforme nel corso dell'anno di monitoraggio. Tutti i posti di controllo frontalieri designati per le carni fresche sono inclusi nel piano di campionamento.

La scelta delle partite da sottoporre a campionamento in un dato giorno è casuale e, in sede di campionamento di una partita, i campioni sono prelevati casualmente. Se una partita è composta da lotti differenti, i campioni sono prelevati da lotti diversi. I singoli campioni non devono essere raggruppati.

**La prima partita di categoria di carne idonea, ai sensi del presente Piano, in ingresso dal Paese terzo di origine di cui alla tabella 4 deve essere sottoposta a campionamento.**

In caso di partite che per combinazione PCF/Paese terzo di origine sono in numero inferiore o uguale a 10 e 50, rispettivamente per carni suine e bovine, deve essere sottoposta a campionamento almeno una partita selezionata casualmente nell'arco dell'anno.

Il numero di campioni da prelevare per ciascun PCF e Paese terzo è determinato applicando la percentuale di campionamento stabilita dalla Decisione (UE) 2020/1729 per ciascun tipo di carne, alle partite presentate per l'importazione nel 2023.

### **e) Isolati di *Salmonella* spp. provenienti da programmi nazionali di controllo già esistenti**

La decisione prevede che la sorveglianza dell'AMR sia basata il più possibile su campioni biologici o su isolati ottenuti nell'ambito di programmi nazionali di controllo già esistenti [Piano Nazionale di Controllo delle Salmonellosi (PNCS) ai sensi del Reg. (CE) n. 2160/2003]. Ciò al fine di ridurre al minimo gli oneri di tale attività.

Sebbene, negli anni il Piano AMR e il PNCS abbiano sempre sottolineato l'obbligatorietà della trasmissione degli isolati e dei relativi metadati (es. dati anagrafici dell'unità epidemiologica di origine, dati relativi al campione) - ottenuti da tali programmi nazionali - al CRN-AR, LNR-AR, il numero limitato di isolati e relativi dati ricevuti, paragonati a quelli disponibili presso i laboratori della rete nazionale degli I.I.ZZ.SS., rappresenta un'importante criticità, oggetto di specifica raccomandazione a seguito dell'Audit della Commissione europea [DG(SANTE)2017/6191].

Il PNC Salmonellosi 2022-2024 riporta, negli appositi paragrafi, le modalità di invio degli isolati al CRN-AR. Nello specifico:

#### **7.5.2.1 Isolati di Salmonella ottenuti da campioni processati dalla Rete degli IIZZSS**

Gli IIZZSS inviano al CRN-AR, LNR-AR, con cadenza trimestrale, tutti gli isolati tipizzati di *Salmonella* spp. ottenuti da campioni ufficiali e in autocontrollo per l'esecuzione dei test di sensibilità antimicrobica (uno per gruppo di animali e per serovar di *Salmonella*), corredati dal codice univoco prelievo generato da SISalm. Sarà poi Vetinfo (SISalm) a inviare tutti i metadati legati a tutti i codici univoci prelievo in formato compatibile al CRN-AR, LNR-AR.

Al fine di migliorare la tracciabilità di tali isolati, è cura di ogni IZS, ove possibile, nominare o aggiornare annualmente i propri referenti che verificano la congruenza dei dati anagrafici su SISalm rispetto agli isolati da inviare al CRN-AR, NRL-AR. I nominativi dei referenti devono essere comunicati al Ministero della Salute ([dgsa@postacert.sanita.it](mailto:dgsa@postacert.sanita.it)), a Vetinfo ([csn@vetinfo.it](mailto:csn@vetinfo.it)) e al CNR-AR, LNR-AR ([crab@izslt.it](mailto:crab@izslt.it)) e all'indirizzo [alessia.franco@izslt.it](mailto:alessia.franco@izslt.it).

#### **7.5.2.2 Isolati di Salmonella ottenuti da campioni in autocontrollo in Laboratori privati**

- a) I laboratori che isolano ceppi di *Salmonella* spp. da campioni in autocontrollo nell'ambito del PNCS garantiscono il mantenimento degli isolati in condizioni di conservazione (almeno -20°C) fino al mese di marzo successivo all'anno di isolamento, garantendo altresì la tracciabilità degli isolati e delle informazioni "anagrafiche" relative al campione (codice univoco di prelievo, informazioni relative al numero progressivo – se da uno stesso gruppo o da uno o più campioni sono stati isolati diversi sierotipi - e qualora necessario dalla matrice di origine).
- b) Il CRN-AR, LNR-AR in collaborazione con Ministero Salute, Ex DGSAF, e IZS dell'Abruzzo e del Molise – SISalm, procederà a selezionare in modo casuale dal database SISalm gli identificativi degli isolati ottenuti in regime di autocontrollo per ogni produzione avicola, in modo tale da integrare con isolati da autocontrollo la numerosità di isolati da testare per il profilo di antibiotico-resistenza e poterli riportare all'Autorità Sovranazionale. La selezione da SISalm avverrà almeno una volta a fine anno.
- c) Nel primo trimestre dell'anno successivo a quello del PNCS, l'IZSLT CRN-AR, LNR-AR per conto del Ministero Salute, Ex DGSAF, richiede ai laboratori di cui al punto a) di inviare gli isolati selezionati di cui al punto b), corredati dal codice univoco di prelievo generato da SISalm.
- d) Tutti gli isolati saranno inviati al CRN-AR, LNR-AR in tamponi con terreno di trasporto, secondo condizioni di spedizione descritte nella normativa vigente (Biological substances, UN3373 Cat B).

**Vetinfo (SISalm) provvederà a rendere disponibile per il CRN-AR, NRL-AR, in formato xls a scadenze periodiche da concordare tra i due enti, l'esportazione dei metadati di tutti i campioni ufficiali ed in autocontrollo risultati positivi per Salmonella corredati dal codice univoco prelievo generato da SISalm. In ogni caso, a partire dal 31 marzo successivo all'anno di conduzione del Piano, i metadati nel SISalm saranno considerati definitivi.**

La cadenza temporale per l'invio degli isolati è stabilita come trimestrale, attenendosi alle seguenti date:

- entro il 30 aprile per i dati di attività del periodo 01 gennaio-31 marzo
- entro il 31 luglio per i dati di attività del periodo 01 aprile-30 giugno
- entro il 31 ottobre per i dati di attività del periodo 01 luglio-30 settembre
- entro il 31 gennaio per i dati di attività del periodo 01 ottobre-31 dicembre

Si ribadisce, quindi, che:

- gli II.ZZ.SS. devono inviare, con cadenza trimestrale, TUTTI gli isolati tipizzati di *Salmonella* spp. nell'ambito delle suddette attività. I laboratori privati debbono inviarli secondo quanto sopra dettagliato;
- gli isolati devono essere corredati di tutte le informazioni anagrafiche secondo le più recenti specifiche disponibili, oltre che sul sito dell'EFSA, anche sul sito del CNR-AR, LNR-AR.

### *Verbale di prelievo (Scheda SINVSA)*

Ciascun campione prelevato in attuazione del presente Piano deve essere accompagnato dalla scheda di campionamento, fruibile dal Sistema Informativo Nazionale Veterinario per la Sicurezza Alimentare e la Sanità Animale (SINVSA) del portale del Sistema Informativo Veterinario (<https://www.vetinfo.sanita.it>), che identifica, in modo univoco, il campione.

**La scheda, da compilarsi esclusivamente on-line attraverso il sistema SINVSA, deve essere completa per tutti i campi contrassegnati come obbligatori e, in special modo, per quelli che identificano univocamente l'unità epidemiologica.**

Le informazioni a corredo del campione devono essere necessariamente completate nel sistema SINVSA.

**Non saranno ritenuti idonei i campioni pervenuti al CNR-AR, LNR-AR senza l'apposita scheda, stampata al termine della sua completa compilazione da sistema SINVSA, contenente le necessarie informazioni a corredo.**

**Relativamente all'indagine sui tamponi nasali di suino per MRSA (tamponi con terreno di trasporto tipo Amies), è necessario compilare un'apposita scheda SINVSA per ciascun campione, rappresentato da un insieme di tamponi (minimo 4 – massimo 20), definiti “unità campionarie”, il cui numero esatto deve essere riportato sulla scheda SINVSA. La scheda visualizza automaticamente 4 aliquote/campioni pool che saranno composte dal CNR-AR, LNR-AR con i tamponi ricevuti.**

Ai fini della rilevazione dei costi di campionamento per la rendicontazione alla Commissione europea, nelle schede è stato inserito anche il campo relativo all'ora di inizio e di fine delle attività di campionamento nel cui conteggio va considerato anche il tempo impiegato per la compilazione della stessa.

Per l'accesso al SINVSA, ogni operatore/personale designato del PCF deve disporre di un'utenza (username e password) del portale [www.vetinfo.sanita.it](http://www.vetinfo.sanita.it). La richiesta ufficiale per ricevere le credenziali deve essere inviata, per e-mail, all'indirizzo [fdlab@izs.it](mailto:fdlab@izs.it) o [csn@vetinfo.it](mailto:csn@vetinfo.it), specificando:

- Nome e Cognome
- Codice Fiscale
- Indirizzo e-mail
- Numero di telefono
- Applicativo a cui bisogna accedere e la finalità dell'accesso: SINVSA per Piano AMR 2021
- Ente o azienda di appartenenza
- Per il personale designato dei PCF, specificare il ruolo “AMR - PCF”.

Per qualsiasi problema relativo a sistema SINVSA e al suo utilizzo, a supporto degli utenti, è attivo il servizio di Help Desk erogato attraverso il numero Verde “800 082 280” e l'e-mail [csn@vetinfo.it](mailto:csn@vetinfo.it). L'help desk è attivo nei seguenti orari:

- dal lunedì al venerdì ore 8.00 - 20.00;
- il sabato dalle 8.00 alle 14.00.

In caso di mancato riscontro, contattare: [f.digianvito@izs.it](mailto:f.digianvito@izs.it) e, per conoscenza, [l.candela@sanita.it](mailto:l.candela@sanita.it), e per quanto riguarda i PCF [g.attanzio@sanita.it](mailto:g.attanzio@sanita.it).

Ulteriori dettagli operativi sull'utilizzo del sistema SINVSA sono disponibili al seguente url: [https://www.vetinfo.it/j6\\_sinsa/public/documenti/modalita\\_operative\\_alimentazione\\_sinvsa\\_antibioticoresistenza.pdf](https://www.vetinfo.it/j6_sinsa/public/documenti/modalita_operative_alimentazione_sinvsa_antibioticoresistenza.pdf).

### *Trasmissione dei campioni e degli isolati*

Per permettere il corretto espletamento di quanto descritto, le Regioni e P.A. e gli II.ZZ.SS. coinvolti nell'attuazione del presente Piano, sono invitati a coordinare, rispettivamente, i Servizi Veterinari Locali e i laboratori territorialmente competenti al fine di garantire:

- corretta spedizione al CNR-AR, LNR-AR, nel rispetto delle specifiche riportate nei protocolli operativi per il campionamento, di tutti i campioni di intestino cieco e di carni fresche, al fine del successivo isolamento, identificazione, tipizzazione e analisi dei profili di resistenza;
- invio, con cadenza trimestrale, di tutti gli isolati tipizzati di *Salmonella* spp. provenienti da campioni ufficiali relativi al PNCS, al CRN-AR, LNR-AR, indipendentemente dalle popolazioni animali oggetto di attività di monitoraggio secondo il sistema di rotazione previsto dalla decisione.

L'invio degli isolati deve essere corredato dei necessari dati anagrafici, da includere per ogni singolo campione, le cui specifiche di più recente aggiornamento sono disponibili oltre che sul sito dell'EFSA, e anche sul sito del CNR-AR, LNR-AR (<http://www.izslt.it/crab/sistema-di-gestione-dati/>).

**L'invio di tali isolati da campioni ufficiali** deve conformarsi al seguente calendario:

- entro il 30 aprile, per i dati di attività del periodo 1° gennaio - 31 marzo;
- entro il 31 luglio, per i dati di attività del periodo 1° aprile - 30 giugno;
- entro il 31 ottobre, per i dati di attività del periodo 1° luglio - 30 settembre;
- entro il 31 gennaio, per i dati di attività del periodo 1° ottobre - 31 dicembre.

Allo scopo di verificare, di completare e di caricare nel sistema informativo CRAB, in modo esaustivo, la parte anagrafica a corredo degli isolati, può essere necessario consultare, oltre gli archivi elettronici (SISalm, Sistema Informativo di Laboratorio dell'IZS competente), anche la scheda di accompagnamento campioni (c.d. "verbale") compilata dal personale del Servizio Sanitario Nazionale al momento del prelievo.

I PCF inviano i campioni di carne fresca prelevati in accordo alla presente programmazione direttamente al CRN-AR, LNR-AR, per il tramite del corriere da esso individuato e secondo le modalità riportate nel protocollo operativo (**Allegato III, paragrafo spedizione dei campioni**)

### Risultati e rendicontazione

Tutte le informazioni relative all'attuazione del presente Piano sono disponibili tramite il sistema SIVNSA per le attività di campionamento e i risultati relativi agli isolamenti, e tramite il sistema informativo CRAB per i risultati relativi ai test di sensibilità agli antimicrobici.

**Con cadenza trimestrale, è previsto il caricamento dei risultati relativi all'isolamento e all'identificazione degli agenti previsti dal presente Piano, dal sistema CRAB al sistema SIVNSA.**

Per i test di sensibilità antimicrobica, si chiarisce che essi vengono effettuati in seguito ad appropriata procedura di selezione degli isolati batterici e nel rispetto delle modalità e delle numerosità campionarie previste dal Piano.

I risultati dei test di sensibilità antimicrobica sugli isolati sono inseriti nel sistema informativo CRAB, accessibile attraverso la pagina <http://www.izslt.it/crab/sistema-di-gestione-dati/> tra la fine delle attività di campionamento per il Piano di monitoraggio nazionale (31 dicembre 2025) e la scadenza dei termini di rendicontazione alla Commissione Europea.

Tutte le informazioni circa i test di sensibilità sugli isolati sono accessibili al Ministero, inclusi i PCF e alle Regioni e/o Province autonome, previa richiesta delle credenziali di accesso al portale del sistema informativo CRAB (<http://www.izslt.it/crab/login/>) direttamente al Centro di Referenza Nazionale per l'Antibioticoresistenza (qualora non già in possesso delle Regioni e/o Province autonome o PCF).

Entro il 31 maggio 2026, inoltre, il Ministero della Salute trasmette alla Commissione europea, per il tramite del CNR-AR, LNR-AR, i risultati del monitoraggio all'EFSA, che ha il mandato di esaminarli e renderli pubblici in una relazione di sintesi.

Per adempiere a quanto dovuto, è essenziale che a tutti i livelli si presti particolare attenzione all'esattezza, alla completezza ed alla puntualità della trasmissione dei dati.

Per richiedere le credenziali di accesso al sistema informativo CRAB, contattare: [alessia.franco@izslt.it](mailto:alessia.franco@izslt.it) oppure [antonio.battisti@izslt.it](mailto:antonio.battisti@izslt.it) e, per conoscenza, [l.candela@sanita.it](mailto:l.candela@sanita.it) e per quanto riguarda i PCF [g.attanzio@sanita.it](mailto:g.attanzio@sanita.it).

## **Allegato I: Protocollo operativo per il campionamento di intestino cieco al macello**

### Informazioni generali

La raccolta dei campioni deve essere eseguita da parte di personale addestrato alle procedure standard di campionamento.

La catena del freddo va garantita dal momento del prelievo del campione e della sua spedizione.

I campioni, dopo il prelievo, devono essere conservati a temperatura di refrigerazione (range di circa +2°C - +8°C), evitando temperature eccessive, e inviati nel modo più veloce possibile, entro lo stesso giorno del prelievo, e in ogni caso in modo che possano pervenire al laboratorio entro massimo le 48 ore successive al campionamento.

Ciascun campione deve essere identificato attraverso un identificativo unico, rappresentato dall'identificativo della scheda SINVSA (in alto a destra della scheda), compilata e stampata da sistema.

### Materiale oggetto di prelievo

Il materiale oggetto di prelievo è rappresentato da intestini ciechi intatti, da prelevare al momento dell'eviscerazione.

È necessario campionare **approssimativamente 100 g di contenuto cecale per animale**.

### Modalità di campionamento

Gli animali da campionare vanno selezionati in modo casuale all'interno del lotto di animali provenienti dall'allevamento oggetto di campionamento.

È sufficiente sottoporre a campionamento n. 1 animale per unità epidemiologica (intesa come azienda).

Poiché l'obiettivo principale è ridurre al minimo la contaminazione esterna del contenuto cecale durante il prelievo, è possibile incidere una parte (es. la parte terminale) dell'intestino cieco e campionarne il contenuto (circa 100 g) ponendolo in contenitore sterile a chiusura ermetica.

I campioni di ciechi prelevati devono essere confezionati in contenitori sterili a chiusura ermetica (es. barattoli con tappo a tenuta, buste in polietilene e simili), di normale impiego nei campionamenti di materiale biologico da parte dei Servizi Veterinari. È opportuno, tuttavia, accogliere questi contenitori all'interno di un altro contenitore, es. buste autosigillanti/antimanomissione, in dotazione ai Servizi, e in caso di campioni multipli, riunirli in idonee scatole (di cartone o di polistirolo), per rispondere a requisiti minimi di trasporto a mezzo corriere.

### Compilazione verbale di prelievo

Le informazioni a corredo del campione devono essere inserite a sistema nell'apposita scheda informatica, da compilarsi on-line, disponibile nel sistema SINVSA.

Il sistema consente di selezionare il macello (tramite identificativo fiscale o approval number) oggetto di campionamento, con compilazione automatica dei suoi dati anagrafici. Anche i dati anagrafici relativi all'allevamento di origine potranno essere recuperati dal personale prelevatore attraverso l'utilizzo del sistema SINVSA.

È necessario compilare tutti i campi obbligatori e, in ogni caso, tutti quelli che identificano univocamente l'unità epidemiologica campionata.

Spedizione dei campioni

I campioni di intestino cieco devono essere conservati a temperatura di refrigerazione prima della spedizione e spediti attraverso corriere espresso al CRN-AR, LNR-AR, presso Direzione Operativa Diagnostica Generale, Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Lazio e della Toscana *M. Aleandri*, Sede Centrale di Roma, **per poter pervenire entro le 24-48 ore dalla consegna al corriere oppure entro le 48-72 ore per i campioni provenienti dalla Sicilia e dalla Sardegna.**

Le informazioni relative al corriere espresso da contattare per l'invio dei campioni al CNR-AR, LNR-AR saranno rese disponibili al seguente link <http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>.

In caso di impedimento, i campioni devono essere tenuti refrigerati almeno fino a che la spedizione non sia stata effettuata e, comunque rispettando quanto sopra riportato per i tempi di consegna al laboratorio.

L'invio attraverso corriere non comporta spese di spedizione per l'ente speditore.

### **Allegato II: Protocollo operativo per il campionamento di campioni di carne fresca al dettaglio**

#### Informazioni generali

La raccolta dei campioni deve essere eseguita da parte di personale addestrato alle procedure standard di campionamento.

La catena del freddo va garantita dal momento del prelievo del campione e della sua spedizione.

I campioni, dopo il prelievo, devono essere conservati a temperatura di refrigerazione (range di circa +2°C - +8°C), evitando temperature eccessive e inviati nel modo più veloce possibile, preferibilmente lo stesso giorno del prelievo, e in ogni caso in modo che possano pervenire al laboratorio entro le 48 ore successive al campionamento.

Ciascun campione deve essere identificato attraverso un identificativo unico, rappresentato dall'identificativo della scheda SINVSA (in alto a destra della scheda), compilata e stampata da sistema.

#### Materiale oggetto di prelievo

Il materiale oggetto di prelievo è “carne fresca” campionata alla vendita “al dettaglio”.

È necessario campionare “**carcasse senza pelle**”/“**porzioni di carne senza pelle**” per suini e bovini (in genere così presentate) affettate o tagliate a cubetti.

Nell'ambito di questo Piano di campionamento, per “carne fresca” si intende “carne refrigerata”, incluse le carni confezionate (anche sottovuoto o in atmosfera controllata). Si esclude pertanto la carne congelata/surgelata, così come le carni lavorate (insaccati, carni macinate, salsicce, ecc.). È necessario prelevare il campione in singola aliquota.

Per “vendita al dettaglio” è intesa la vendita presso punti che vendono direttamente al consumatore finale per il successivo consumo domestico, ovvero punti vendita come supermercati, negozi specializzati, mercati, ed escluse le attività di ristorazione, ristoranti, grossisti ed assimilabili.

È necessario campionare **un quantitativo minimo di almeno 100 g di carne fresca, in singola aliquota.**

È necessario campionare un quantitativo minimo di **almeno 100 g di carne fresca.**

#### Modalità di campionamento

I campioni devono essere selezionati in modo casuale nel punto vendita oggetto di campionamento, confezionati secondo le usuali modalità utilizzate per i campionamenti conoscitivi di tali matrici da parte dei Servizi Veterinari e mantenuti a temperatura di refrigerazione (range di circa +2°C - +8°C) fino al momento dell'invio.

È opportuno accogliere i contenitori utilizzati per il campionamento all'interno di un altro contenitore, es. buste auto-sigillanti/anti-manomissione, in dotazione ai Servizi e, in caso di campioni multipli, riunirli in idonee scatole (di cartone o di polistirolo), per rispondere a requisiti minimi di trasporto a mezzo corriere.

#### Compilazione verbale di prelievo

Le informazioni a corredo del campione devono essere inserite nell'apposita scheda informatica, da compilarsi on-line, disponibile sul sistema SINVSA.

Il sistema consente di selezionare i dati anagrafici del punto vendita qualora in esso già presenti. In caso contrario, è possibile l'inserimento ex-novo da parte dell'operatore.

È necessario compilare tutti i campi obbligatori e, in ogni caso, tutti quelli che identificano univocamente l'unità epidemiologica campionata.

Si rammenta che con il Piano Nazionale della Prevenzione 2014-2018, le Regioni e Province autonome avevano assunto l'impegno di dotarsi, entro il 2018, di una anagrafe regionale o, in alternativa delle ASL, conforme alla masterlist 852, rendendola accessibile al Ministero della Salute. **A tal fine, è già stata rappresentata alle Regioni/P.A. l'opportunità di utilizzare il sistema SINVSA che consente di precaricare in modo massivo, tramite file in formato CSV, le anagrafiche degli Operatori del Settore Alimenti (OSA registrati Reg. CE n. 852/2004).** Tale caricamento può essere fatto nell'apposita sezione "Upload anagrafiche" del sistema, all'interno della quale sono pubblicate le specifiche tecniche dei tracciati CSV.

Il sistema consente, inoltre, di selezionare il macello/sezionamento (tramite identificativo fiscale o approval number) di origine della carne fresca, con compilazione automatica dei suoi dati anagrafici.

Per quanto concerne i campi del quadro B1 (codice allevamento di provenienza, Paese di origine, Id. fiscale del proprietario, Ragione sociale, indirizzo), pur non essendo obbligatori, si chiede di compilarli in maniera quanto più completa possibile, in rapporto alle informazioni disponibili. Attraverso il sistema SINVSA è possibile selezionare i dati anagrafici dell'allevamento di origine, recuperati in tempo reale dalle Banche Dati Nazionali Zootecniche.

### Spedizione dei campioni

I campioni di carne fresca devono essere spediti attraverso corriere espresso al CRN-AR, LNR-AR, presso Direzione Operativa Diagnostica Generale, Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Lazio e della Toscana *M. Aleandri*, Sede Centrale di Roma, per poter pervenire **entro le 24-48 ore dalla consegna al corriere oppure entro le 48-72 ore per i campioni provenienti dalla Sicilia e dalla Sardegna.**

Le informazioni relative al corriere espresso da contattare per l'invio dei campioni al CNR-AR, LNR-AR saranno rese disponibili al seguente link <http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>.

In caso di impedimento, i campioni devono essere tenuti refrigerati almeno fino a che la spedizione non sia stata effettuata e, comunque, rispettando quanto sopra riportato per i tempi di consegna al laboratorio.

L'invio attraverso corriere non comporta spese di spedizione per l'ente speditore.

## **Allegato III: Protocollo operativo per il campionamento di campioni di carne fresca importata**

### Informazioni generali

La raccolta dei campioni deve essere eseguita da parte di personale designato del PCF.

L'esecuzione del campionamento sarà verbalizzata con l'apposito verbale di prelievo impiegato ordinariamente nei PCF per il campionamento nell'ambito del controllo ufficiale riportando le pertinenti informazioni richieste sulla partita e il campionamento, ad eccezione di quelle inerenti le aliquote campionarie relative al diritto di controperizia. Inoltre, dovrà essere scritta la frase ***“Monitoraggio della resistenza antimicrobica: campione prelevato in accordo alla Decisione di esecuzione (UE) 2020/1729 della Commissione.***

I dati del campionamento delle partite che, in accordo al presente piano e alla decisione (UE) 2020/1729 sono esaminate per la resistenza antimicrobica devono essere riportati nel documento sanitario comune di entrata (DSCE) tramite il sistema TRACES (Trade Control and Expert System) come per le altre analisi di laboratorio secondo il Regolamento (UE) 2017/625 sui controlli ufficiali e il Regolamento (UE) 2019/1715 (regolamento IMSOC). La prova deve essere riportata selezionando la voce **“Monitoraggio della resistenza antimicrobica”**.

Considerato che nessuna misura deve essere attuata sulle partite oggetto di campionamento nell'ambito del presente piano di monitoraggio, il risultato dell'esame di laboratorio da riportare in TRACES per consentire la chiusura del DSCE e l'ammissione della partita dovrà essere necessariamente *“soddisfacente”*.

### Materiale oggetto di prelievo

Il materiale oggetto di prelievo è la “carne fresca”, così come definita dal Regolamento (CE) 853/2004, della specie bovina e suina presentata per l'importazione presso i PCF.

**Da ogni partita vanno prelevati fino ad un massimo di 3 campioni del peso minimo di 100 g ciascuno.**

### Modalità di campionamento

I campioni devono essere selezionati in modo casuale, confezionati secondo le usuali modalità utilizzate per i campionamenti di tali matrici finalizzati agli esami microbiologici.

La catena del freddo va garantita dal momento della realizzazione del campione e della sua spedizione.

I campioni di carne refrigerata devono essere sempre mantenuti a temperatura di refrigerazione (range di circa +2°C-+8°C). I campioni di carne congelata/surgelata vanno mantenuti alla stessa temperatura di stoccaggio fino alla spedizione degli stessi.

È opportuno inserire i contenitori utilizzati per il campionamento all'interno di un altro contenitore, es. buste auto-sigillanti/anti-manomissione, in dotazione al PCF e, in caso di campioni multipli, riunirli in idonee scatole (di cartone o di polistirolo), per rispondere a requisiti minimi di trasporto a mezzo corriere.

Ciascun campione anche se prelevato dalla stessa partita deve essere identificato attraverso un numero identificativo unico, rappresentato dall'identificativo della scheda SINVSA (in alto a destra della scheda), compilata e stampata dal sistema. Una copia di tale scheda deve accompagnare ciascun campione. Non è ammesso il raggruppamento (pool) dei campioni.

Compilazione verbale di prelievo (scheda SINVSA)

Le informazioni a corredo del campione devono essere inserite nell'apposita scheda informatica, da compilarli on-line, disponibile sul sistema SINVSA.

Le informazioni richieste, alcune delle quali obbligatorie, sono riportate nel modello di scheda riportato nel presente piano (paragrafo “verbale di prelievo scheda SINVSA” campionamento carni fresche presso i PCF).

Spedizione dei campioni

I campioni di carne fresca con le relative schede SINVSA devono essere inviati nel modo più veloce possibile, preferibilmente lo stesso giorno del prelievo, in modo che possano pervenire al laboratorio entro massimo le 48 ore successive al campionamento.

I campioni devono essere spediti attraverso corriere espresso al CRN-AR, LNR-AR, presso Direzione Operativa Diagnostica Generale, Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Lazio e della Toscana *M. Aleandri*, Sede Centrale di Roma, per poter pervenire **entro le 24-48 ore dalla consegna al corriere**.

Le informazioni relative al corriere espresso da contattare per l'invio dei campioni al CNR-AR, LNR-AR saranno rese disponibili al seguente link <http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>.

In caso di impedimento, i campioni devono essere tenuti refrigerati/congelati/surgelati, a seconda del caso, almeno fino a che la spedizione non sia stata effettuata e, comunque, in modo tale che pervengano al laboratorio entro massimo le 36 ore successive al campionamento.

L'invio attraverso corriere non comporta spese di spedizione per l'ente speditore.

## Allegato IV: Protocollo operativo per l'effettuazione di tamponi nasali al macello

### Informazioni generali

La raccolta dei campioni deve essere eseguita da parte di personale addestrato alle procedure standard di campionamento.

La catena del freddo va garantita dal momento del prelievo del campione e della sua spedizione.

I campioni, dopo il prelievo, devono essere conservati a temperatura di refrigerazione (range di circa +4°C - +8°C), evitando temperature eccessive, e inviati nel modo più veloce possibile, entro lo stesso giorno del prelievo, e in ogni caso in modo che possano pervenire al laboratorio entro massimo le 48 ore successive al campionamento.

L'isolamento del MRSA deve essere avviato entro sette giorni lavorativi dalla raccolta.

### Materiale oggetto di prelievo

Il materiale oggetto di prelievo è rappresentato da campione microbiologico ottenuto mediante tampone nasale anteriore eseguito al macello, **nella fase successiva allo stordimento, preferibilmente prima del dissanguamento. Tuttavia, laddove sussistano documentati problemi contingenti alla catena di macellazione, è possibile effettuare il tampone dopo la fase di dissanguamento, e in ogni caso sempre prima della scottatura.**

**I tamponi nasali sono del tipo con terreno di trasporto Amies semplice o con carbone attivo (con tampone preferibilmente in materiale sintetico come rayon, o dacron, non in cotone).**

### Modalità di campionamento

**Da ogni unità epidemiologica (lotto di macellazione), scelta casualmente, secondo le modalità già attuate per il presente Piano, vanno eseguiti n=20 tamponi nasali provenienti da n=20 diversi suini, che saranno raggruppati in 4 aliquote di cinque unità campionarie ciascuno presso il CNR-AR, LNR-AR.**

Nel caso in cui l'unità epidemiologica selezionata comprenda un numero inferiore di 20 suini, ma almeno 4, tutti i suini di tale unità epidemiologica devono essere sottoposti a campionamento. I tamponi prelevati saranno raggruppati presso il CNR-AR, LNR-AR nel modo più uniforme possibile per formare le 4 aliquote necessarie.

Per la corretta esecuzione del tampone nasale: inserire il tampone nella parte anteriore delle narici e ruotare per cinque volte sulle pareti delle narici.

Il campione costituito dall'insieme dei tamponi eseguiti deve essere contrassegnato da un numero unico rappresentato dall'identificativo della scheda SINVSA (in alto a destra della scheda), compilata e stampata dal sistema. **La scheda visualizza automaticamente 4 aliquote/campioni pool che saranno composte dal CNR-AR, LNR-AR con i tamponi ricevuti.**

### Compilazione verbale di prelievo

Le informazioni a corredo del campione devono essere inserite a sistema nell'apposita scheda informatica, da compilarsi on-line, disponibile nel sistema SINVSA.

Il sistema consente di selezionare il macello (tramite identificativo fiscale o approval number) oggetto di campionamento, con compilazione automatica dei suoi dati anagrafici. Anche i dati anagrafici relativi all'allevamento di origine potranno essere recuperati dal personale prelevatore attraverso l'utilizzo del sistema SINVSA.

È necessario compilare tutti i campi obbligatori e, in ogni caso, tutti quelli che identificano univocamente l'unità epidemiologica campionata.

#### Spedizione dei campioni

I tamponi nasali devono essere conservati a temperatura di refrigerazione prima della spedizione e spediti attraverso corriere espresso al CRN-AR, LNR-AR, presso Direzione Operativa Diagnostica Generale, Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Lazio e della Toscana *M. Aleandri*, Sede Centrale di Roma, **per poter pervenire entro le 24-48 ore dalla consegna al corriere oppure entro le 48-72 ore per i campioni provenienti dalla Sicilia e dalla Sardegna.**

Le informazioni relative al corriere espresso da contattare per l'invio dei campioni al CNR-AR, LNR-AR saranno rese disponibili al seguente link <http://www.izslt.it/crab/spedizione-campioni-piano-armonizzato-eu-amr/>

In caso di impedimento, i campioni devono essere tenuti refrigerati almeno fino a che la spedizione non sia stata effettuata e, comunque rispettando quanto sopra riportato per i tempi di consegna al laboratorio.

L'invio attraverso corriere non comporta spese di spedizione per l'ente speditore.





[www.salute.gov.it](http://www.salute.gov.it)



[dgsa@postacert.sanita.it](mailto:dgsa@postacert.sanita.it)