



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE PER L'IGIENE E LA SICUREZZA DEGLI
ALIMENTI E LA NUTRIZIONE

Ufficio 8 - Sistema di allerta, emergenze alimentari e pianificazione dei controlli

<Spazio riservato per l'apposizione
dell'etichetta di protocollo>

**Assessorati alla Sanità
Regioni e P.A. Trento**

Assessorato all'Agricoltura P.A. Bolzano

**Uffici per gli Adempimenti Comunitari
(UVAC)**

**Posti di Controllo Frontalieri
(PCF)**

Istituti Zooprofilattici Sperimentali

**Istituto Superiore di Sanità
Laboratorio Nazionale di Riferimento per i
residui di sostanze farmacologicamente attive
negli alimenti di origine animale**

E p.c.

**Uffici 4, 7 e 8
DGSAF**

**Uffici 2, 3, 6 e 7
DGISAN**

**Direzione generale della programmazione
sanitaria**

Direzione generale della prevenzione sanitaria

Ufficio di Gabinetto

Comando Carabinieri per la tutela della salute

Facoltà di Medicina Veterinaria

Oggetto: Piano Nazionale per la ricerca dei Residui (PNR) – Anno 2023 – Ulteriori indicazioni

Si fa seguito alla nota n. 49074 del 14 dicembre 2022, e alle modifiche e integrazioni successive, relative al Piano Nazionale 2023 per la ricerca dei residui di sostanze farmacologicamente attive negli animali e nei prodotti di origine animale.

A seguito della riunione del Gruppo Residui tenutasi il 21 marzo 2023, si forniscono di seguito alcune indicazioni che integrano e modificano in parte le procedure del PNR 2023:

- 1) In considerazione della recente introduzione dell'indicatore di copertura LEA, legato ai tempi di caricamento dei dati, e del processo di unificazione dei flussi dati in RaDISAN, la

validazione intermedia, prevista per le Regioni/P.A. al 31 luglio di ogni anno, viene eliminata, mantenendo una sola validazione che rende i dati definitivi ed imm modificabili per l'inoltro alle Istituzioni europee e per l'elaborazione delle relazioni nazionali. Le Regioni/P.A. potranno validare i dati caricati in RaDISAN in qualsiasi momento e comunque entro il 28/29 febbraio dell'anno successivo. Per i PCF rimane confermata un'unica validazione entro il 28/29 febbraio dell'anno successivo, come già previsto dal PNR 2023. Pertanto nel PNR 2023, le seguenti frasi sono eliminate:

pag. 9 – *“31 luglio 2023 per la validazione parziale dei dati e il caricamento delle informazioni relative ai casi di non conformità”* e

pag. 38 – *“entro il 31 luglio 2023 per la validazione parziale dei dati, relativa ai dati disponibili nel sistema dedicato in NSIS/RaDISAN a quella data”*.

La frase *“Si ricorda che per le Regioni/P.A. è possibile un'unica validazione parziale ed un'unica validazione annuale”* è modificata nel modo seguente: *“Si ricorda che per le Regioni/P.A. è possibile un'unica validazione”*;

- 2) Nel capitolo *“Matrici – modalità di prelievo”*, a pag. 25, dopo il paragrafo *“Acquacoltura”* viene aggiunto il seguente paragrafo:

“Budelli

Campionamenti ai PCF

Il prelievo viene effettuato su prodotti conservati allo stato secco e/o sotto sale, da tutti lotti della partita (per partite con pochi lotti, es. fino a 4 lotti) o dal più rappresentativo (per partite con numerosi lotti).

Il campione è diviso in 3 aliquote (4 se il laboratorio non ha la prova di conferma accreditata), conservato a temperatura ambiente o refrigerato a seconda della temperatura della partita.

Di seguito si riportano le indicazioni di peso per ogni singola aliquota:

Peso della partita (kg)	Peso per aliquota (kg)
fino a 1000	0,5
1000-10.000	1
>10.000	4

Qualora il prelievo riguardi prodotti in salamoia o sotto sale il prelevatore deve porre attenzione ad eliminare, per quanto tecnicamente possibile, il sale in eccesso e in superficie.

Campionamenti negli stabilimenti (Stabilimento di trasformazione - Stomaci, vesciche e intestini trattati)

Per quello che riguarda il numero di aliquote, occorre riferirsi a quanto previsto nel capitolo *“Procedure operative comuni a tutti i Piani”* > Il Campionamento > Numero di aliquote.

Per ogni aliquota il quantitativo minimo indicativo da prelevare è di 100 g.

Qualora il prelievo riguardi prodotti in salamoia o sotto sale il prelevatore deve porre attenzione ad eliminare, per quanto tecnicamente possibile, il sale in eccesso e in superficie”;

- 3) A pagina 31, nel paragrafo *“Zeranololo e metaboliti”* la frase *“Appare opportuno, in ogni caso, effettuare campionamenti di mangime (come prelievi su sospetto del PNAA) contestualmente al prelievo di urine in allevamento, in modo da ottenere un'informazione diretta sull'eventuale trattamento o sulla contaminazione”* è eliminata.

- 4) A pag. 33, alla fine del capitolo “*Giudizio di regolarità/irregolarità a seguito dei risultati analitici*” è aggiunto il paragrafo seguente: “*In merito al campionamento dei budelli effettuato negli stabilimenti di trasformazione, si precisa che il controllo ha come finalità la verifica dell’eventuale uso di sostanze non consentite nel trattamento dei budelli*”;
- 5) Nel capitolo “*Il sistema informativo RaDISAN - punto 2) Funzionalità di rendicontazione*”, a pag. 37, prima dell’ultimo paragrafo, è inserita la seguente frase: “*Per i campionamenti su sospetto (strategia di campionamento ST30A), in attesa di avere da EFSA indicazioni al riguardo, deve essere usato lo stesso progType del campione che ha generato la prima positività o quelli analoghi utilizzati nei diversi Piani del PNR, in considerazione del tipo di campionamento*”.
- 6) In considerazione del fatto che ancora non risulta aggiornata l’anagrafica EFSA relativa al metodo di campionamento (**sampMethod**) con le nuove norme del PNR, dato che l’informazione è obbligatoria sia sul verbale di prelievo che nel sistema RaDISAN, si suggerisce di utilizzare per il 2023:
 - a) In tutti i verbali di prelievo del PNR 2023: alla voce “*Metodo di campionamento utilizzato*” la dizione “*Campionamento ufficiale*”;
 - b) Nel sistema RaDISAN la seguente codifica: N017A - Official sampling.

Con riferimento agli ultimi due punti, si informa che saranno resi disponibili al più presto i controlli e le linee guida aggiornate del sistema RaDISAN.

Si ringrazia per la consueta collaborazione e si resta a disposizione per ogni eventuale chiarimento al riguardo.

IL DIRETTORE DELL’UFFICIO 8 DGISAN
* F.to Giovanni MATTALIA

* Firma autografa sostituita a mezzo stampa, ai sensi dell’art. 3, comma 2, del D.Lgs. n. 39/1993