



0029443-21/11/2023-DGSAF-MDS-P

*Ministero della Salute*

Direzione Generale della Sanità Animale e dei Farmaci Veterinari  
Ufficio 6 – Tutela del Benessere Animale  
dgsa@postacert.sanita.it

Ai Servizi Veterinari  
Assessorati Regionali Sanità  
Provincia Autonoma di Trento  
Sede

### Allegati n. 3

OGGETTO: Direttiva 2010/63/UE sulla protezione degli animali utilizzati a fini scientifici – Richiesta informazioni previste dall'art. 54, comma 1 per le attività degli stabilimenti allevatori e fornitori di animali di cui all'Allegato I

La Direttiva 2010/63/UE prevede la trasmissione da parte degli Stati membri di una serie di informazioni riguardanti, tra l'altro, gli allevatori e i fornitori di animali utilizzati ai fini scientifici di cui all'**Allegato I (Allegato n.3)**.

Il Decreto legislativo 4 marzo 2014, n. 26, recepimento della Direttiva citata, all'art. 20, comma 1 prevede che **“Chiunque intende porre in esercizio uno stabilimento di allevamento o di fornitura presenta domanda di autorizzazione all'autorità competente di cui all'articolo 4, comma 2”**

L'art. 4, comma 3, del D.lgs. 26/2014, prevede che **“L'Azienda sanitaria locale territorialmente competente ove ha sede lo stabilimento è l'autorità competente a svolgere attività di vigilanza negli stabilimenti utilizzatori e attività ispettiva negli stabilimenti di allevamento o di fornitura di animali destinati ad essere usati nelle procedure o per impiegare i loro organi o tessuti ai fini scientifici, con o senza scopo di lucro”**.

La Decisione 2020/569/UE stabilisce un modello comune per la trasmissione delle informazioni ai sensi della Direttiva 2010/63/UE del Parlamento europeo e del Consiglio sulla protezione degli animali utilizzati a fini scientifici.

Al fine di corrispondere all'obbligo di tali informazioni verso la Commissione UE, per il quinquennio 2018-2022, le SS.L.L. sono invitate a trasmettere la scheda (web form) disponibile all'indirizzo web [Questionario Ministeriale \(jotform.com\)](http://Questionario_Ministeriale_jotform.com), con i dati e le informazioni sull'applicazione della Direttiva 2010/63/UE per il quinquennio 2018-2022, entro il **30 novembre 2023**.

Per agevolare la compilazione della scheda (web form) si allegano una breve guida (**Allegato n. 1**) e la scheda in formato PDF (**Allegato n. 2**) utile per la raccolta informazioni offline prima dell'invio via web. Eventuali richieste di chiarimenti sulla compilazione della scheda per la raccolta dati possono essere inviate alla seguente mail: [sperimentazioneanimale@sanita.it](mailto:sperimentazioneanimale@sanita.it)

IL DIRETTORE GENERALE  
\*Dr. Pierdavide LECCHINI