



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE PER L'IGIENE E LA SICUREZZA DEGLI
ALIMENTI E LA NUTRIZIONE
Ufficio 2

Regioni e Province Autonome
di Trento e Bolzano
Servizi Veterinari

ISS
Lab.USA@iss.it

IIZZSS

E p.c.

Ambasciata d'Italia negli Stati
Uniti d'America
Ufficio Economico-
commerciale

Associazioni di categoria
Settori tutti

ANMVI
anmvi@pec.anmvi.it

INVIO PEC

Oggetto: Emergenza nuovo coronavirus ed esportazione di prodotti alimentari verso gli Stati Uniti d'America – chiarimenti sull'esecuzione dei controlli ufficiali aggiuntivi

In considerazione delle notizie relative alla difficoltà con cui, in questo momento di crisi sanitaria, i Servizi Veterinari locali svolgono la loro attività per garantire la sicurezza alimentare, con la presente si forniscono elementi esplicativi per l'esecuzione delle attività di controllo ufficiale aggiuntive rispetto a quelle nazionali e comunitarie e che devono comunque essere garantite poiché

indispensabili all'esportazione di carne e prodotti a base di carne verso gli Stati Uniti d'America, in accordo con le disposizioni già emanate con nota congiunta DGISAN e DGSAF prot. N. 5086 del 02/03/2020 concernente: Emergenza coronavirus – sanità pubblica veterinaria e sicurezza alimentare.

Al fine di ridurre il rischio di diffusione del SARS CoV2 si ritiene possibile la rimodulazione delle attività di supervisione periodica e di quelle riferibili al piano RLM.

Vengono mantenute in essere le attività di ispezione routinaria presso gli stabilimenti che lavorano carni e prodotti a base di carne destinabili agli USA in accordo con le disposizioni del 9 CFR 307.4 e della Direttiva FSIS 12,600.2,(allegato B) al Capitolo VI (per ulteriori riferimenti vedasi la circolare DGISAN 10140 del 17 marzo 2017) e le attività relative al campionamento per la ricerca di *Listeria monocytogenes* e *Salmonella* dei prodotti finiti rientranti nel campo di applicazione del 9 CFR 430.

Le modalità pratiche di conduzione dei controlli in stabilimento potranno essere definite caso per caso, avendo per priorità la tutela del personale coinvolto in tali attività.

Per quanto riguarda le attività di campionamento dei prodotti finiti: Piano *Risk Based* e Piano *Random*, per le motivazioni di cui sopra, nel rispetto del numero complessivo di campioni previsto dalla nota DGISAN/2326 del 24.01.2020, è possibile posticipare l'esecuzione degli stessi.

Inoltre, laddove le attività di campionamento prevedano che il prelievo del campione comporti il prolungamento della permanenza del personale nelle aziende produttive, sarà possibile prelevare prodotti interi / o loro porzioni anche predisposte dagli Operatori che verranno conferiti tal quali al Laboratorio per le analisi previste.

Anche le attività predisposte dagli operatori in autocontrollo che comportino il prelievo e l'analisi di campioni presso laboratori esterni, alla luce di quanto sopra prospettato, potranno essere riprogrammate in modo da ridurre al minimo la movimentazione del personale al di fuori dello stabilimento durante il periodo di vigenza delle attuali misure per la gestione dell'emergenza SARS CoV2.

Le suddette indicazioni potranno essere riviste/aggiornate in relazione agli sviluppi dell'emergenza Covid-19.

Infine, appare utile segnalare che il Dipartimento dell'Agricoltura degli Stati Uniti d'America (USDA), analogamente a quanto già effettuato da EFSA, ha pubblicato in un'apposita sezione del proprio sito istituzionale dedicata alle notizie di maggiore interesse sul COVID-19 (<https://www.usda.gov/coronavirus>), una importante presa di posizione in cui si afferma che non ci sono al momento evidenze che il virus possa essere trasmesso da alimenti o imballaggi alimentari (anche importati). Posizione simile è stata adottata anche da FDA per le produzioni alimentari di propria competenza. Inoltre FDA ha informato circa la sospensione temporanea della "policy FSMA

supplier verification onsite audit requirements” laddove altri appropriati metodi di verifica possono essere utilizzati nel periodo procrastinato. (Per approfondimenti: <https://www.fda.gov/news-events/press-announcements/coronavirus-covid-19-update-fda-issues-temporary-policy-fsma-onsite-audit-requirements>).

Si pregano codesti Enti in indirizzo di dare massima diffusione di quanto sopra esposto a tutte le parti interessate.

IL DIRETTORE GENERALE

*F.to Massimo Casciello

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

Responsabili del procedimento:

Dr. Anna Beatrice Ciorba Email: ab.ciorba@sanita.it

Dr Nicola Santini Email: n.santini@sanita.it