



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA SANITA' ANIMALE
E DEI FARMACI VETERINARI

Ufficio 3

Sanità animale e gestione operativa del Centro nazionale di lotta ed emergenza contro le malattie animali e unità centrale di crisi

Registro – Classif: I.1.a.e./2020/12

Trasmissione elettronica
N. prot. DGSAF in Docspa/PEC

Alle Regioni e Province Autonome

Assessorati alla Sanità
Servizi Veterinari

Agli IZZSS

e p.c

UFFICIO 2 DGSAF
UFFICIO 2 DGISAN
CEA – Torino
ISS – Roma
Alle Associazioni di Categoria
ASSOCARNI
ASSICA
AIIPA
ASSALZOO
UNICEB
ASSOGRASSI
ASSALCO
Carabinieri per la Tutela della Salute

Oggetto: TSE: Dec.2009/719 e 2007/453 aggiornamenti –

Ad integrazione delle note prot. n. 28092-24/12/2020 e 10591-29/04/2021, con le quali sono stati definiti gli elementi per la corretta applicazione della sorveglianza TSE ai sensi della Dec. 2009/719 e la rimozione del materiale specifico a rischio (MSR) per i bovini provenienti dai Paesi Terzi quali Serbia (con l'esclusione del Kosovo), e Gran Bretagna (GB) (esclusa l'Irlanda del Nord perché ancora SM), si comunica che a seguito della [Decisione 2021/1321](#) che modifica la Dec 2007/453, solo due Stati Membri restano ancora sotto lo Status di Paese a rischio controllato per BSE : Grecia e Francia, i cui animali devono essere sottoposti a rimozione del MSR ai sensi del Regolamento (UE) 2015/728.

Inoltre si sottolinea che ai sensi della Decisione 2009/719 gli unici Stati Membri non ancora autorizzati a rivedere il proprio programma di sorveglianza sono la Romania e la Bulgaria i cui bovini necessitano di essere sottoposti a test a partire dai 30 mesi se regolarmente macellati in Italia, dai 24 mesi in su, se appartenenti alla categoria a rischio (morti, macellati *d'urgenza o in differita*).

Si ricorda, ad ogni buon fine che per i bovini provenienti dalla Gran Bretagna e dal Nord d'Irlanda è già adottata la modifica in riferimento alla quale si invita a tenere presente lo schema di cui sotto.

<i>Ingrasso/Macellazione per consumo umano</i>	Bovini/Bufalini provenienti dal Regno Unito nati nell'Irlanda del Nord (NI)		Nessun test in ITALIA
	Bovini/Bufalini provenienti dal Regno Unito nati in Inghilterra, Galles, Scozia (GB)	Presente nell'UE (compreso NI) al 31/12/2020	Nessun test in ITALIA
		Importato nell'UE (compreso NI) dal 1/1/2021	Test se ha più di 30 mesi di età

Categoria a Rischio: <i>Morti, Mac. d'urgenza Mac. differita</i>	Bovini/Bufalini provenienti dal Regno Unito nati nell'Irlanda del Nord (NI)		<u>Test in Italia se ha più di 48 mesi di età</u>
	Bovini/Bufalini provenienti dal Regno Unito nati in Inghilterra, Galles, Scozia (GB)	Presente nell'UE (compreso NI) al 31/12/2020	<u>Test in Italia se ha più di 48 mesi di età</u>
		Importato nell'UE (compreso NI) dal 1/1/2021	<u>Test se ha più di 24 mesi di età</u>

Si coglie infine l'occasione per sottolineare che i servizi veterinari nello svolgimento del prelievo del tronco encefalico/obex, intera testa e sangue (per genotipizzazione scrapie), devono attenersi alle procedure attualmente vigenti che prevedono requisiti minimi per la classificazione di idoneità del campione.

Nelle more di aggiornare le procedure per il prelievo, si riportano gli elementi fondamentali da non trascurare:

Idoneità del Campione per l'esecuzione del test BSE/SCRAPIE:

- Matrice: tronco encefalico/obex di ovino, caprino, bufalino, bovino;
- Contenitore idoneo: contenitore in dotazione di plastica con tappo a vite a tenuta stagna (non ammessi: provette sierologiche, buste/sacchetti o simili, contenitori in vetro);
- Identificazione Campione: identificativo capo (ID) completo riportato sul contenitore/scheda accompagnamento campione.

Idoneità del campione per l'esecuzione delle indagini di genotipizzazione SCRAPIE:

- Matrice sangue in EDTA ovino o caprino;
- Volume minimo del campione 2 ml;
- Identificazione Campione: identificativo capo (ID) completo riportato sul contenitore/scheda accompagnamento campione.
- Assenza di emolisi e/o alterazioni macroscopicamente evidenti.

Si ringrazia per la collaborazione e si rimane a disposizione per ogni eventuale chiarimento.

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Pierdavide Lecchini

**F.to Pierdavide Lecchini*

* Documento firmato digitalmente ai sensi del T.U. 28.12. 2000 n. 445 e del D.Lgs 07.03 2005 n. 82 e norme collegate, che sostituisce il testo cartaceo e la firma autografa.

Direttore dell'Ufficio: Dott. Luigi Ruocco – l.ruocco@sanita.it - dgsa@postacert.sanita.it tel. 06.59946755

Referente del procedimento: Dott.ssa Maria Gabriella Perrotta mg.perrotta@sanita.it – 06.5994.6938