

DECISIONE DI ESECUZIONE (UE) 2015/2444 DELLA COMMISSIONE

del 17 dicembre 2015

che stabilisce prescrizioni uniformi per la presentazione da parte degli Stati membri dei programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza riguardanti le malattie animali e le zoonosi in vista di un finanziamento dell'Unione e che abroga la decisione 2008/425/CE

[notificata con il numero C(2015) 9192]

(Testo rilevante ai fini del SEE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (UE) n. 652/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 15 maggio 2014, che fissa le disposizioni per la gestione delle spese relative alla filiera alimentare, alla salute e al benessere degli animali, alla sanità delle piante e al materiale riproduttivo vegetale, che modifica le direttive 98/56/CE, 2000/29/CE e 2008/90/CE del Consiglio, i regolamenti (CE) n. 178/2002, (CE) n. 882/2004 e (CE) n. 396/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio, la direttiva 2009/128/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, nonché il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, e che abroga le decisioni 66/399/CEE, 76/894/CEE e 2009/470/CE del Consiglio (¹), in particolare l'articolo 36, paragrafo 5,

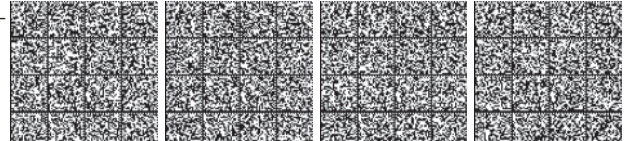
considerando quanto segue:

- (1) Il regolamento (UE) n. 652/2014 fissa, tra l'altro, disposizioni per la gestione delle spese relative alla filiera alimentare e alla sanità animale nonché prescrizioni relative alla presentazione e al contenuto dei programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza riguardanti le malattie animali e le zoonosi.
- (2) L'articolo 12, paragrafo 1, del regolamento (UE) n. 652/2014 stabilisce che entro il 31 maggio di ogni anno gli Stati membri trasmettono alla Commissione i programmi nazionali il cui inizio è previsto l'anno successivo, per i quali intendono presentare la domanda di sovvenzione.
- (3) La decisione 2008/425/CE della Commissione (²) stabilisce che le domande degli Stati membri volte a ottenere un finanziamento dell'Unione a favore di programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza di alcune malattie animali contengono almeno le informazioni minime di cui agli allegati da I a V di tale decisione.
- (4) A seguito dell'adozione del regolamento (UE) n. 652/2014, le prescrizioni uniformi relative al contenuto e alla presentazione da parte degli Stati membri dei programmi nazionali quali definiti all'articolo 9 di tale regolamento dovrebbero essere riviste per rispettare pienamente le prescrizioni dell'articolo 12 del medesimo regolamento.
- (5) Le prescrizioni uniformi relative al contenuto e alla presentazione da parte degli Stati membri dei programmi nazionali quali definiti all'articolo 9 del regolamento (UE) n. 652/2014 dovrebbero inoltre essere conformi ai criteri applicabili ai programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza fissati dalla decisione 2008/341/CE della Commissione (³).
- (6) Per essere in linea con l'evolversi della legislazione dell'Unione, è opportuno utilizzare per determinate malattie i modelli elettronici standard forniti online sul sito web della Commissione per facilitare le necessarie modifiche o l'inserimento di ulteriori informazioni. La Commissione comunicherà e discuterà con gli Stati membri tutte le necessarie modifiche dei modelli elettronici standard nell'ambito del comitato permanente per le piante, gli animali, gli alimenti e i mangimi. I modelli elettronici standard rivisti saranno inviati a tutti gli Stati membri al più tardi entro l'inizio di marzo dell'anno interessato.

(¹) GUL 189 del 27.6.2014, pag. 1.

(²) Decisione 2008/425/CE della Commissione, del 25 aprile 2008, che stabilisce requisiti uniformi per la presentazione da parte degli Stati membri dei programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza relativi ad alcune malattie animali e zoonosi in vista di un finanziamento comunitario (GUL 159 del 18.6.2008, pag. 1).

(³) Decisione 2008/341/CE della Commissione, del 25 aprile 2008, che fissa i criteri comunitari applicabili ai programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza relativi a talune malattie degli animali e zoonosi (GUL 115 del 29.4.2008, pag. 44).



- (7) Per altre malattie non incluse nei modelli elettronici standard e per malattie connesse all'acquacoltura l'uso dei modelli standard non elettronici è considerato lo strumento appropriato per presentare i programmi nazionali, dato che lo scarso numero di presentazioni nel corso degli ultimi anni non giustifica l'elaborazione di modelli elettronici specifici.
- (8) Per motivi di chiarezza, la decisione 2008/425/CE dovrebbe pertanto essere abrogata e sostituita dalla presente decisione.
- (9) Le misure di cui alla presente decisione sono conformi al parere del comitato permanente per le piante, gli animali, gli alimenti e i mangimi,

HA ADOTTATO LA PRESENTE DECISIONE:

Articolo 1

Oltre al contenuto previsto all'articolo 12, paragrafo 2, del regolamento (UE) n. 652/2014, i programmi nazionali contengono le informazioni indicate negli allegati della presente decisione.

Articolo 2

I programmi nazionali definiti all'articolo 9 del regolamento (UE) n. 652/2014 sono presentati online utilizzando i rispettivi modelli elettronici standard indicati negli allegati da I a IV della presente decisione, o per posta utilizzando i rispettivi modelli standard che figurano nell'allegato V della presente decisione per le malattie non incluse nei modelli elettronici e nell'allegato VI della presente decisione per le malattie connesse all'acquacoltura.

Articolo 3

La decisione 2008/425/CE è abrogata.

Articolo 4

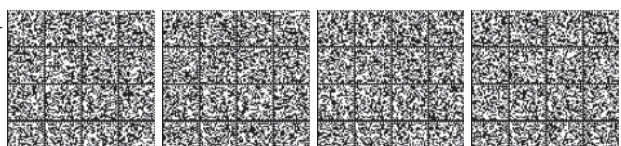
La presente decisione si applica alla presentazione dei programmi nazionali di eradicazione, di lotta e di sorveglianza per il 2017 e per gli anni successivi.

Articolo 5

Gli Stati membri sono destinatari della presente decisione.

Fatto a Bruxelles, il 17 dicembre 2015

Per la Commissione
Vytenis ANDRIUKAITIS
Membro della Commissione



ALLEGATO I

Lo specifico modello pdf da utilizzare per presentare i programmi nazionali riguardanti le malattie animali elencate sotto è disponibile sul sito web della DG SANTE:

[http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm\]](http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm)

Allegato I.a: per quanto riguarda la rabbia

Allegato I.b: per quanto riguarda la tubercolosi bovina, la brucellosi bovina e la brucellosi ovina e caprina (*B. melitensis*)

Allegato I.c: per quanto riguarda la peste suina classica, la peste suina africana e la malattia vescicolare dei suini

Allegato I.d: per quanto riguarda la febbre catarrale degli ovini.

ALLEGATO II

Lo specifico modello pdf da utilizzare per presentare i programmi di lotta alla *Salmonella* è disponibile sul sito web della DG SANTE:

[http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm\]](http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm)

ALLEGATO III

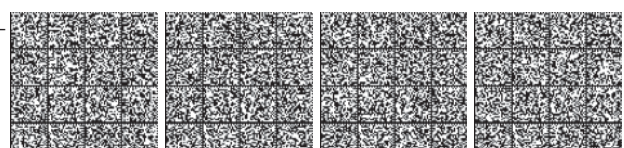
Lo specifico modello pdf da utilizzare per presentare i programmi di lotta alle encefalopatie spongiformi trasmissibili (BSE e scrapie) è disponibile sul sito web della DG SANTE:

[http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm\]](http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm)

ALLEGATO IV

Lo specifico modello pdf da utilizzare per presentare i programmi di sorveglianza dell'influenza aviaria è disponibile sul sito web della DG SANTE:

[http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm\]](http://ec.europa.eu/dgs/health_food-safety/funding/cff/animal_health/vet_progs_en.htm)



ALLEGATO V

Prescrizioni uniformi per la presentazione dei programmi nazionali di eradicazione, lotta o sorveglianza riguardanti le malattie animali elencate sotto:

- Antrace
- Pleuropolmonite contagiosa dei bovini
- Echinococcosi
- Campilobatteriosi
- Listeriosi
- Trichinellosi
- Coli produttori di verocitotossine (VTEC)

1. Identificazione del programma

Stato membro:

Malattia(e) (¹):

Durata del programma: annuale/pluriennale

Domanda di cofinanziamento dell'Unione per (²):

Riferimento del documento:

Persona di riferimento (nome, telefono, fax, indirizzo di posta elettronica):

Data di presentazione alla Commissione:

2. Descrizione della situazione epidemiologica della malattia/zoonosi prima della data di inizio di attuazione del programma e dati relativi all'evoluzione epidemiologica della(e) malattia(e) (³):**3. Descrizione del programma presentato (⁴):****4. Misure del programma presentato che devono essere attuate****4.1. Riepilogo delle misure contemplate dal programma:****4.2. Organizzazione, supervisione e ruolo di tutte le parti (⁵) coinvolte nel programma:**

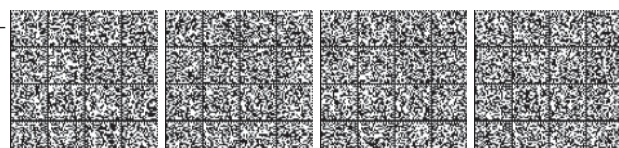
(¹) Utilizzare un documento per malattia, a meno che tutte le misure del programma relative alla popolazione destinataria non vengano utilizzate per la sorveglianza, la lotta e l'eradicazione di varie malattie.

(²) Indicare l'anno/gli anni per i quali si richiede il cofinanziamento.

(³) Fornire una descrizione concisa includendo la popolazione destinataria (specie, numero di animali e di raggruppamenti presenti e interessati dal programma), le principali misure (regimi di campionamento e test, misure di eradicazione applicate, qualificazione di animali e raggruppamenti, programmi di vaccinazione) e i principali risultati (incidenza, prevalenza, qualificazione di animali e raggruppamenti). Le informazioni devono essere fornite per i distinti periodi qualora le misure abbiano subito sostanziali modifiche. Le informazioni devono essere documentate da tabelle che presentino un'adeguata sintesi epidemiologica (di cui alla sezione 6), integrate da grafici o mappe (da allegare).

(⁴) Fornire una descrizione concisa del programma che indichi i principali obiettivi (sorveglianza, lotta, eradicazione, qualificazione dei raggruppamenti di animali e/o delle regioni, riduzione di prevalenza e incidenza), le principali misure (regimi di campionamento e test, misure di eradicazione da applicare, qualificazione di animali e raggruppamenti, programmi di vaccinazione), la popolazione animale destinataria, la zona o le zone di attuazione e la definizione di un caso positivo.

(⁵) Indicare le autorità cui competono la supervisione e il coordinamento dei servizi responsabili dell'attuazione del programma e i diversi operatori coinvolti. Descrivere le competenze di tutte le parti coinvolte.



- 4.3. *Descrizione e delimitazione delle zone geografiche e amministrative in cui sarà attuato il programma (¹):*
- 4.4. *Obiettivi da raggiungere alla data di scadenza del programma e vantaggi attesi dallo stesso:*
- 4.5. *Indicatori adeguati per misurare il conseguimento degli obiettivi del programma:*
- 4.6. *Descrizione delle misure contemplate dal programma (²):*
- 4.6.1. Notifica della malattia
 - 4.6.2. Animali e popolazione animale destinatari del programma
 - 4.6.3. Identificazione degli animali e registrazione delle aziende
 - 4.6.4. Qualificazione degli animali e dei raggruppamenti di animali (³)
 - 4.6.5. Norme relative agli spostamenti degli animali
 - 4.6.6. Test utilizzati e metodi di campionamento
 - 4.6.7. Vaccini utilizzati e programmi di vaccinazione
 - 4.6.8. Informazioni e valutazione della gestione delle misure di biosicurezza e dell'infrastruttura presso le aziende interessate
 - 4.6.9. Misure in caso di risultato positivo (⁴)
 - 4.6.10. Programma di indennizzo dei proprietari di animali macellati o abbattuti (⁵)
 - 4.6.11. Controllo relativo all'attuazione del programma e alla notifica (⁶)

5. Risorse finanziarie per l'attuazione del programma:

Bilancio di previsione e provenienza: pubblica/privata o entrambe.

(¹) Indicare il nome e la denominazione, i confini amministrativi e la superficie delle zone geografiche e amministrative in cui deve essere applicato il programma. Illustrare per mezzo di mappe.

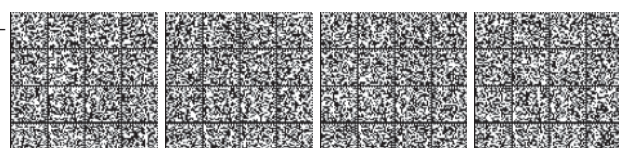
(²) Fornire una descrizione esaustiva di tutte le misure, a meno che non possa essere fatto riferimento alla legislazione dell'Unione. Fare inoltre riferimento alla normativa nazionale che stabilisce le misure.

(³) Menzionare solo se del caso.

(⁴) Fornire una descrizione delle misure applicate in caso di animali risultati positivi (descrizione della politica di macellazione, destinazione delle carcasse, uso o trattamento dei prodotti di origine animale, distruzione di tutti i prodotti in grado di trasmettere la malattia o trattamento di tali prodotti per evitare ogni possibile contaminazione, procedura per la disinfezione delle aziende infette, trattamento terapeutico o preventivo prescelto, procedura per il ripopolamento con animali sani delle aziende interessate da provvedimenti di spopolamento mediante macellazione e costituzione di una zona di sorveglianza intorno all'azienda infetta).

(⁵) Tranne per TB.

(⁶) Descrivere il processo e il controllo che saranno adottati al fine di garantire un adeguato monitoraggio dell'attuazione del programma.



6. Dati relativi all'evoluzione epidemiologica nel corso degli ultimi cinque anni (1)

61 Evoluzione della malattia

6.1.3 Date selected at maximum range: 12 months

Anno:

卷之三

(a) Raggruppamento di animali o aziende, a seconda dei criteri

(b) Regione definita nel programma dello Stato membro.
 (c) Numero totale di raggruppamenti di animali esistenti nella regione, compresi i raggruppamenti ammessi al programma e quelli non ammessi.

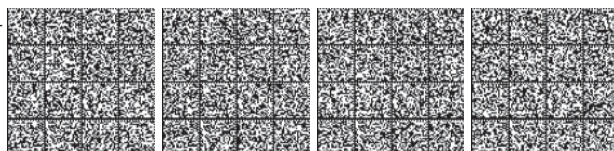
Per controllo si intende l'esecuzione di un test a livello di un raggruppamento di animali nell'ambito del programma per la malattia in causa allo scopo di mai-

del raggruppamento di animali. In questa colonna un raggruppamento di animali deve essere conteggiato una sola volta, anche se è stato controllato più volte.

Raggruppamenti di animali che presentano almeno un capo positivo nel periodo in causa, a prescindere dal numero di volte in cui il raggruppamento di animali è stato controllato.

THE JOURNAL OF CLIMATE

(A) Fornire i dati sull'evoluzione della malattia utilizzando a seconda dei casi la tabella contenenti



6.1.2. Dati relativi agli animali (una tabella per anno)

Anno:

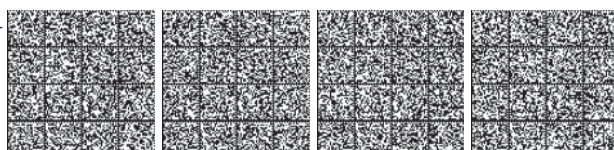
) Regione definita nel programma dello Stato membro.

Numero totale di animali esistenti nella regione, compresi i raggruppamenti ammessi al programma e quelli non ammessi.

Includere gli animali sottoposti a test individualmente o collettivamente.

Includere gli animali sottoposti a test individualmente o coniunitivamente.

Includere soltanto gli animali sottoposti a test individualmente, ad esclusione degli animali che hanno partecipato a test di gruppo.



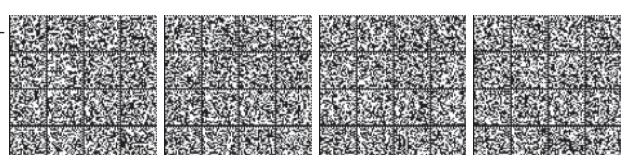
6.2. Dati stratificati relativi alla sorveglianza e ai test di laboratorio

6.2.1. Dati stratificati relativi alla sorveglianza e ai test di laboratorio

Anno:

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

(b) Indicare se il test è sierologico, viologico ecc.

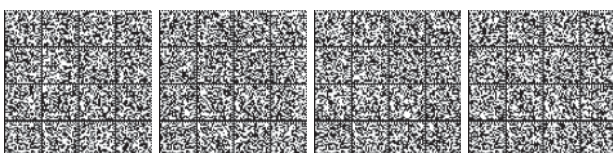


6.3. Dati relativi all'infezione (una tabella per anno)

Anno:

⁽⁴⁾ Regione definita nel programma dello Stato membro.

Raggruppamento di animali o aziende, a seconda dei casi.



6.4. Dati relativi allo status dei raggruppamenti di animali alla fine di ogni anno (se del caso)

Anno:

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro

Regiohe dell'Italia nel
1799 alla fine dell'anno

(b) Alla fine dell'anno.

(c) Non indenne e ultimo controllo positivo: raggruppamento di animali controllati che presenta almeno un risultato positivo nell'ultimo controllo.

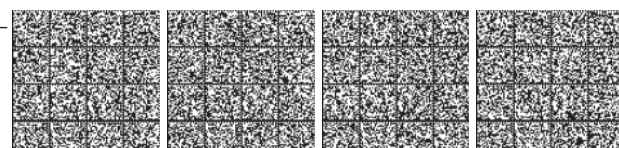
Non indenne e ultimo controllo negativo: raggruppamento di animali controllato con risultati negativi nell'ultimo controllo.

Sospeso congiornemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la mattina considerata al fine del periodo di notifica.

(g) Raggruppamento di animali indenno conformemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la malattia considerata.

Raggruppamento di animali ufficialmente indenne conformemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la malattia considerata.

Includere gli animali interessati dal programma che appartengono ai raggruppamenti di animali con lo status indicato (colonna a sinistra).



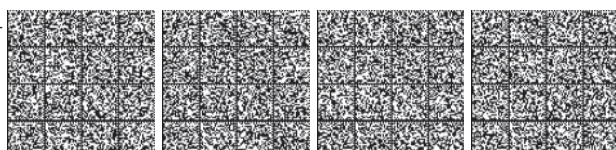
6.5. Dati relativi ai programmi di vaccinazione o terapeutici (')

Anno:

(^a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

Raggruppamento di animali o aziende, a seconda dei casi.

(1) Fornire i dati soltanto qualora la vaccinazione sia stata effettuata.



6.6. Dati sulla fauna selvatica ()

6.6.1. Stima della popolazione selvatica

Anno:

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

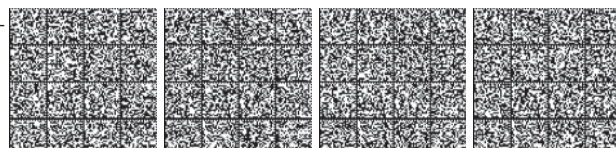
6.6.2. Sorveglianza della malattia e altri test nella fauna selvatica (una tabella per anno)

Anno:

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

(b) Indicare se il test è sierologico, viologico, con rilevazione dei marcatori biologici ecc.

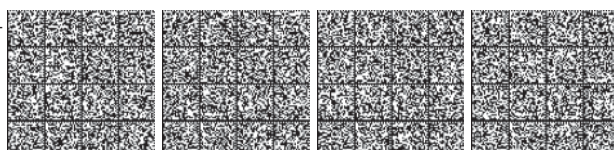
Dati da fornire qualora il programma comprenda misure applicabili alla fauna selvatica o qualora i dati siano epidemiologicamente significativi per la malattia.



6.6.3. Dati relativi alla vaccinazione o al trattamento terapeutico della fauna selvatica

Anno:

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.



7. Obiettivi

7.1. Obiettivi dei test (una tabella per ogni anno di attuazione (''))

711 Obiettivi dei test diagnostici

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

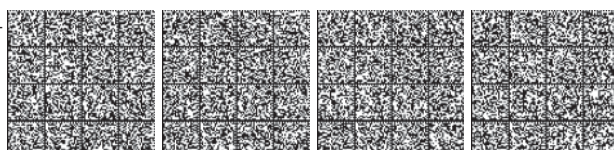
(p) Descrizione del test.

(c) Indicare le specie e le categorie di animali cui sono destinati i test.

(4) Descrizione del campione

(e) Descrizione dell'obiettivo (per esempio cipini, controllo della vaccinazione, ecc.).

cini, controllo della vaccinazione, ecc.).



⁽¹⁾ Negli anni successivi relativi a programmi pluriennali già approvati va compilata solo una tabella per l'anno in questione.

7.1.2.2. Obiettivi dei test realizzati su animali

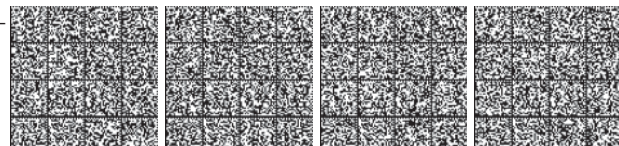
(a) Positive definite and semidefinite half Σ_{cov}

Regione definita nel programma dello Stato membro.

(b) Numero totale di animali esistenti nella regione, compresi i raggruppamenti

Includere gli animali sottoposti a test individualmente o collettivamente.

Includere soltanto gli animali sottoposti a test individualmente, ad esclusione degli animali sottoposti a test mediante campionamento in massa.



Obiettivi relativi alla qualificazione dei raggruppamenti di animali e degli animali (una tabella per ogni anno di attuazione), se del caso

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro

Regione della finzione

Al fine dell'anno.

Sconosciuto; non sono disponibili risultati di precedenti controlli.

(d) Non indenne e ultimo controllo positivo: raggruppamento di animali controllati che presenta almeno un risultato positivo nell'ultimo controllo.

^(c) Non indenne e ultimo controllo negativo: raggruppamento di animali controllato con risultati negativi nell'ultimo controllo, ma non indenne né ufficiale.

Sospeso: conformemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la malattia in causa, ove del caso o conformemente alla normativa nazionale.
Raggruppamento di animali indenno: conformemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la malattia in causa, ove del caso o conformemente alla normativa nazionale.
Danneggiamento di animali: indicato con riferimento alle norme nazionali.

Raggruppamento di animali ufficialmente indenni: conformemente alla normativa dell'Unione o nazionale per la malattia in causa ove del-

Includere gli animali interessati dal programma che appartengono ai raggruppamenti di animali con lo status indicato (colonna a sinistra).

THE JOURNAL OF CLIMATE

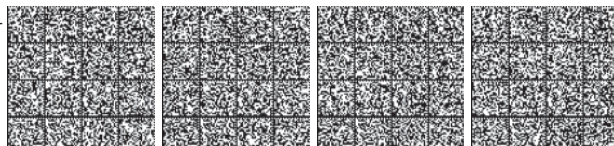
7.3. Obiettivi della vaccinazione o del trattamento terapeutico (una tabella per ogni anno di attuazione)

7.3.1. Obiettivi della vaccinazione o del trattamento terapeutico (1)

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

(¹) Fornire i dati solo se del caso.



7.3.2. Obiettivi della vaccinazione o del trattamento terapeutico (1) per la fauna selvatica

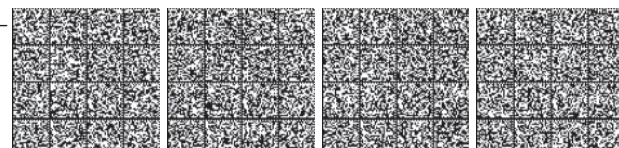
(a) Regione definita nel programma dello Stato membro.

Analisi dettagliata dei costi del programma (una tabella per ogni anno di attuazione)

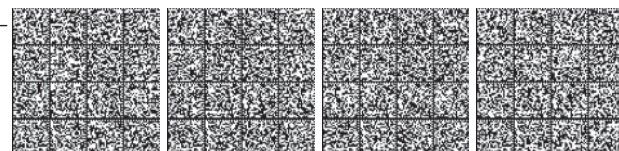
Costi connessi a	Specifiche	Numero di unità	Costo unitario in EUR	Importo totale in EUR	Richiesta di finanziamento dell'Unione (sì/no)
1. Test					
1.1. Costo del campionamento					
	Animali domestici				
1.1.2. Costo delle analisi	Esami batteriologici (cultura) nel quadro dei prelievi ufficiali				
	Sierotipizzazione degli isolati risultanti				

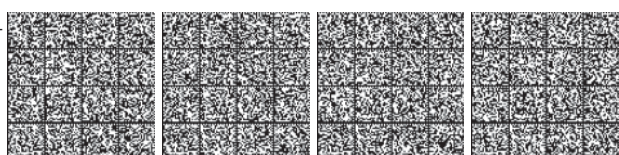
(1) Formare i dati solo se del caso

Costi connessi a	Specifiche	Numero di unità	Costo unitario in EUR	Importo totale in EUR	Richiesta di finanziamento dell'Unione (sì/no)
	Test batteriologico mirante a verificare l'efficacia della disinfezione dei locali dopo la soppressione di un branco positivo alla salmonella				
	Test per l'individuazione di agenti antimicrobici o di effetti di inibizione della crescita batterica in tessuti di animali appartenenti a branchi/raggruppamenti di animali sottoposti a test per la salmonella				
	Altro (specificare)				
2. Vaccinazione <i>(Se si richiede il cofinanziamento per l'acquisto di vaccini, è necessario completare anche le sezioni 6.4 e 7.2 se la politica di vaccinazione rientra nel programma)</i>					
2.1. Acquisto delle dosi di vaccino	Numero di dosi di vaccino				
3. Macellazione e distruzione					
3.1. Indennizzo per gli animali	Indennizzo per gli animali				
3.2. Spese di trasporto					



Costi connessi a	Specifiche	Numero di unità	Costo unitario in EUR	Importo totale in EUR	Richiesta di finanziamento dell'Unione (sì/no)
3.3. Spese relative alla distruzione					
3.4. Perdite in caso di macellazione					
3.5. Spese derivanti dal trattamento dei prodotti di origine animale (uova, uova da cova ecc.)					
4. Pulizia e disinfezione					
5. Retribuzioni (personale assunto unicamente in funzione del programma)	Retribuzioni				
6. Materiale di consumo e attrezzature specifiche	Altro (specificare)				

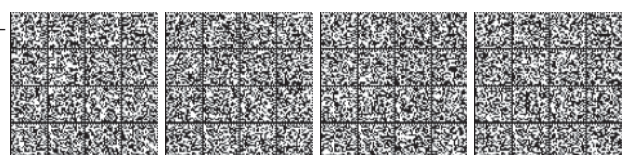




ALLEGATO VI

Prescrizioni uniformi per la presentazione dei programmi nazionali di eradicazione delle malattie degli animali di acquacoltura elencate sotto:

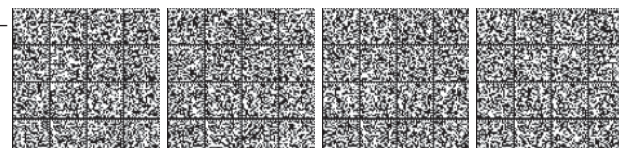
- Setticemia emorragica virale (VHS)
- Necrosi ematopoietica infettiva (IHN)
- Virus erpetico delle carpe koi (KHV)
- Anemia infettiva del salmone (ISA)
- Infezione da Marteilia refringens
- Infezione da Bonamia ostreae
- Malattia dei punti bianchi nei crostacei.



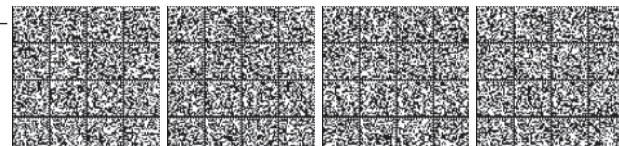
	Prescrizioni/informazioni necessarie	Informazioni/spiegazioni supplementari e motivazione
1. Identificazione del programma		
1.1. Stato membro dichiarante		
1.2. Autorità competente (indirizzo, fax, e-mail)		
1.3. Riferimento del documento		
1.4. Data di presentazione alla Commissione		
2. Tipo di comunicazione		
2.1. <input type="checkbox"/> Domanda relativa a programma di eradicazione		
3. Legislazione nazionale⁽¹⁾		
4. Domanda di cofinanziamento		
4.1. Indicare l'anno/gli anni per i quali si richiede il cofinanziamento		
4.2. Accordo dell'autorità di gestione del programma operativo (firma e timbro)		
5. Malattie		
5.1. Pesci	<input type="checkbox"/> VHS <input type="checkbox"/> IHN <input type="checkbox"/> Virus dell'ISA <input type="checkbox"/> KHV	
5.2. Molluschi	<input type="checkbox"/> <i>Mareilia refringens</i> <input type="checkbox"/> <i>Bonamia ostreae</i>	

	Prescrizioni/informazioni necessarie	Informazioni/spiegazioni supplementari e motivazione
5.3.	Crostacei	<input type="checkbox"/> Malattia dei punti bianchi
6.	Informazioni generali sui programmi	
6.1.	Autorità competente (⁷)	
6.2.	Organizzazione, supervisione di tutte le parti coinvolte nel programma (⁷)	
6.3.	Panoramica complessiva della struttura del settore dell'acquacoltura nella zona in questione comprensiva dei tipi di produzione, delle specie detenute, ecc.	
6.4.	Obbligo di notifica all'autorità competente di casi sospetti e confermati della(e) malattia(e) in questione a partire dal:	
6.5.	Messa in atto sull'intero territorio dello Stato membro interessato di un sistema di individuazione precoce della malattia, che consenta all'autorità competente di adottare misure efficaci di indagine e di segnalazione a partire dal (⁴):	
6.6.	Provenienza degli animali d'acquacoltura di specie sensibili alla malattia in questione introdotti nello Stato membro, nella zona o nel compartimento per l'allevamento:	
6.7.	Orientamenti sulle buone prassi in materia di igiene (⁷)	
6.8.	Situazione epidemiologica della malattia relativa ad almeno gli ultimi quattro anni precedenti l'avvio del programma (⁶)	
6.9.	Stima dei costi e benefici previsti del programma (⁷)	
6.10.	Descrizione del programma presentato (⁸)	
6.11.	Durata del programma	

	Prescrizioni/informazioni necessarie	Informazioni/spiegazioni supplementari e motivazione
7.	Zona interessata⁽⁹⁾	
7.1.	<input type="checkbox"/> Stato membro	
7.2.	<input type="checkbox"/> Zona (tutto il bacino idrografico) ⁽¹⁰⁾	
7.3.	<input type="checkbox"/> Zona (parte del bacino idrografico) ⁽¹¹⁾ Indicare e descrivere la barriera naturale o artificiale che delimita la zona e motivarne la capacità di impedire la migrazione a ritorno degli animali acquatici dai tratti inferiori del bacino.	
7.4.	<input type="checkbox"/> Zona (più di un bacino idrografico) ⁽¹²⁾	
7.5.	<input type="checkbox"/> Compartimento indipendente dallo stato sanitario circostante ⁽¹³⁾ Indicare e descrivere per ciascuna azienda la fornitura d'acqua ⁽¹⁴⁾	<input type="checkbox"/> Pozzo o sorgente <input type="checkbox"/> Impianto di trattamento delle acque che rende inattivo l'agente patogeno in questione ⁽¹⁵⁾
7.6.	 Indicare e descrivere per ciascuna azienda le barriere naturali o artificiali e motivarne la capacità di impedire agli animali acquatici di penetrare nelle aziende del compartimento dai corsi d'acqua circostanti. Indicare e descrivere per ciascuna azienda la protezione contro inondazioni e infiltrazioni d'acqua dalla zona circostante.	
	<input type="checkbox"/> Compartimento dipendente dallo stato sanitario circostante ⁽¹⁶⁾	
	<input type="checkbox"/> Un'unità epidemiologica per l'ubicazione geografica e la distanza da altre aziende/zona di allevamento ⁽¹⁷⁾	
	<input type="checkbox"/> Tutte le aziende comprese nel compartimento fanno parte di un sistema comune di biosicurezza ⁽¹⁸⁾	
	<input type="checkbox"/> Prescrizioni supplementari ⁽¹⁹⁾	



		Prescrizioni/informazioni necessarie	Informazioni/spiegazioni supplementari e motivazione
7.7.	Aziende o zone destinate a molluschi cultura interessate dal programma (numero di registrazione e ubicazione geografica)		
8.	Misure contemplate dal programma presentato		
8.1.	Riepilogo delle misure contemplate dal programma		
		Primo anno	Ultimo anno
		<input type="checkbox"/> Test <input type="checkbox"/> Raccolta per il consumo umano o ulteriore trasformazione <input type="checkbox"/> Immediata <input type="checkbox"/> Differita <input type="checkbox"/> Rimozione ed eliminazione <input type="checkbox"/> Immediata <input type="checkbox"/> Differita <input type="checkbox"/> Vaccinazione <input type="checkbox"/> Altre misure (specificare)	<input type="checkbox"/> Test <input type="checkbox"/> Raccolta per il consumo umano o ulteriore trasformazione <input type="checkbox"/> Immediata <input type="checkbox"/> Differita <input type="checkbox"/> Rimozione ed eliminazione <input type="checkbox"/> Immediata <input type="checkbox"/> Differita <input type="checkbox"/> Altre misure (specificare)
8.2.	Descrizione delle misure contemplate dal programma (²⁰)		
	Specie/popolazione destinataria		
	Test e metodi di campionamento utilizzati. Laboratori partecipanti al programma (²¹)		
	Norme relative agli spostamenti di animali		
	Vaccini utilizzati e programmi di vaccinazione		
	Misure in caso di risultato positivo (²²)		



Prescrizioni/informazioni necessarie		Informazioni/spiegazioni supplementari e motivazione
Programma di indennizzo dei proprietari	Controllo e supervisione relativi all'attuazione del programma e alla notifica	
<p>(¹) Legislazione nazionale in vigore applicabile alle domande relative al programma di eradicazione.</p> <p>(²) Fornire una descrizione della struttura, delle competenze, delle mansioni e dei poteri dell'autorità competente o delle autorità competenti interessate.</p> <p>(³) Fornire una descrizione delle autorità cui competono la supervisione e il coordinamento del programma e dei diversi operatori interessati.</p> <p>(⁴) Il sistema di individuazione preceste deve consentire l'immediato riconoscimento di qualsiasi manifestazione clinica che faccia sospettare la presenza o l'insorgenza di una malattia o di una mortalità anomale nelle aziende e nelle zone destinate a molluschicoltura e nelle aree esterne, nonché la rapida comunicazione dell'evento all'autorità competente, al fine di avviare tempestivamente gli accertamenti diagnostici. Il sistema di individuazione preceste deve comprendere come minimo:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Piena consapevolezza, nel personale impiegato nelle imprese di acquacoltura o nelle attività di trasformazione degli animali d'acquacoltura, di qualsiasi sintomo compatibile con la presenza di una malattia, nonché la formazione di medici veterinari o ittiopatologi all'individuazione e alla notifica di casi di malattie inusuali; (b) formazione di veterinari o ittiopatologi a riconoscere e notificare casi sospetti di comparsa della malattia; (c) accesso dell'autorità competente a laboratori attrezzati per diagnosticare e differenziare le malattie elencate e quelle emergenti. <p>(⁵) Fornire una descrizione in conformità dell'articolo 9 della direttiva 2006/8/CE, del 24 ottobre 2006, relativa alle condizioni di polizia sanitaria applicabili alle specie animali d'acquacoltura e ai relativi prodotti, nonché alla prevenzione di alcune malattie degli animali aquatici e alle misure di lotta contro tali malattie (GU L 328 del 24.11.2006, pag. 14).</p> <p>(⁶) Fornire le informazioni utilizzando la tabella di cui all'allegato VI, punto 9, della presente decisione.</p> <p>(⁷) Fornire una descrizione dei benefici per gli allevatori e la società in generale.</p> <p>(⁸) Fornire una descrizione concisa del programma che indichi i principali obiettivi, le principali misure, la popolazione destinataria, le zone di attuazione e la definizione di un caso positivo.</p> <p>(⁹) Fornire una chiara identificazione e descrizione della zona interessata mediante una mappa da presentare in allegato alla domanda.</p> <p>(¹⁰) Un intero bacino idrografico, dalle sorgenti all'estuario.</p> <p>(¹¹) Parte del bacino idrografico compresa tra la sorgente e una barriera naturale o artificiale che impedisca la migrazione a ritorno degli animali aquatici dai tratti inferiori del bacino.</p> <p>(¹²) Più di un bacino idrografico, estauri inclusi, dato il collegamento sul piano epidemiologico esistente tra i bacini idrografici attraverso fiumi.</p> <p>(¹³) Compartmenti che comprendono una o più aziende o zone destinate a molluschicoltura in cui lo stato sanitario riguardo a una determinata malattia non dipende dallo stato sanitario del sistema idrico naturale circostante relativamente a detta malattia.</p> <p>(¹⁴) Un compartmento indipendente dallo stato sanitario del sistema idrico circostante deve essere rifornito d'acqua:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) attraverso un impianto di trattamento delle acque che renda inattivo l'agente patogeno pertinente, per ridurre a un livello accettabile il rischio di introduzione della malattia; o (b) direttamente da un pozzo o una sorgente. Qualora tale fonte di alimentazione sia situata all'esterno dei locali dell'azienda, l'acqua deve pervenire direttamente all'azienda tramite una canalizzazione. <p>(¹⁵) Fornire informazioni tecniche atte a dimostrare l'inattività dell'agente patogeno in questione al fine di ridurre il rischio di introduzione della malattia ad un livello accettabile.</p> <p>(¹⁶) Compartmenti che comprendono una o più aziende o zone destinate a molluschicoltura in cui lo stato sanitario riguardo alla malattia dipende dallo stato sanitario del sistema idrico naturale circostante relativamente a detta malattia.</p> <p>(¹⁷) Fornire una descrizione dell'ubicazione geografica e della distanza da altre aziende o zone destinate a molluschicoltura in base alla quale il compartimento può essere considerato un'unità epidemiologica.</p> <p>(¹⁸) Fornire una descrizione del sistema comune di biosicurezza.</p> <p>(¹⁹) Ogni azienda o zona destinata a molluschicoltura di un compartimento che dipende dallo stato sanitario delle acque circostanti è soggetta a misure supplementari imposte dall'autorità competente qualora richieste per prevenire l'introduzione delle malattie. Tali misure possono includere la costituzione intorno al compartimento di una zona cuscetto in cui viene attuato un programma di controllo e l'instaurazione di una protezione supplementare contro l'intrusione di eventuali portatori o vettori di agenti patogeni.</p> <p>(²⁰) Fornire una descrizione esauriva di tutte le misure, a meno che non possa essere fatto riferimento alla legislazione dell'Unione. Fare riferimento alla normativa nazionale che stabilisce le misure.</p> <p>(²¹) Fornire una descrizione dei metodi di campionamento. Riferirsi alle norme dell'UE o dell'Unione qualora queste vengano applicate. In caso contrario, fornire una descrizione. Nome dei lavoratori che partecipano al programma (laboratorio nazionale di riferimento o laboratori designati).</p> <p>(²²) Fornire una descrizione delle misure applicate in caso di animali risultati positivi raccolta immediata o differita per il consumo umano, rimozione ed eliminazione immediata o differita, misure volte a evitare la propagazione dell'agente patogeno durante la raccolta, l'ulteriore trasformazione o la rimozione relativa alla disinfezione delle aziende o delle zone destinate a molluschicoltura inferiore, procedura per il ripopolamento con animali sani delle aziende o delle zone di allevamento sottoposte a spopolamento e costituzione di una zona di sorveglianza intorno all'azienda o alla zona di allevamento infetta, ecc.).</p>		

