

# PARTE I

## ATTI DIRIGENZIALI DI GESTIONE

### DIREZIONE REGIONALE ASSETTO ISTITUZIONALE, PREVENZIONE E ASSISTENZA TERRITORIALE

DETERMINAZIONE DEL DIRETTORE 9 giugno 2011, n. 4517.

#### Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi vivi.

IL DIRETTORE REGIONALE

Su PROPOSTA del Dirigente dell'Area Sanità Veterinaria;

**VISTO** lo Statuto della Regione Lazio approvato con legge statutaria 11 novembre 2004, n. 1;

**VISTA** la legge regionale 18 febbraio 2002, n. 6, recante la "Disciplina del sistema organizzativo della Giunta e del Consiglio e disposizioni relative alla dirigenza e al personale regionale", nonché successive modificazioni ed integrazioni;

**VISTO** il regolamento regionale 6 settembre 2002, n. 1, e successive modificazioni ed integrazioni, concernente l'organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta regionale;

**VISTO** il Regolamento (CE) n. 178/2002 "che stabilisce i principi e i requisiti generali della legislazione alimentare, istituisce l'Autorità europea per la sicurezza alimentare e fissa procedure nel campo della sicurezza alimentare";

**VISTO** il Regolamento (CE) n. 852/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 sull'igiene dei prodotti alimentari;

**VISTO** il Regolamento CE n. 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 che stabilisce norme specifiche in materia di igiene per gli alimenti di origine animale;

**VISTO** il regolamento CE n. 854/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 che stabilisce norme specifiche per l'organizzazione dei controlli ufficiali sui prodotti di origine animale destinati al consumo umano;

**VISTO** il Regolamento (CE) n. 882/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 relativo ai controlli ufficiali intesi a verificare la conformità alla normativa in materia di mangimi e di alimenti e alle norme sulla salute e sul benessere degli animali;

**VISTO** il regolamento (CE) n. 2073/2005 della Commissione del 15 novembre 2005, sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari;

**VISTA** l'intesa, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano concernente linee guida per l'applicazione del Regolamento (CE) 854/2004 e del Regolamento (CE) 853/2004 nel settore dei molluschi bivalvi (Rep. Atti n. 79/CSR del 8 luglio 2010), che sostituisce la precedente Rep. 7/CSR del 25 gennaio 2007;

**RITENUTO** di dover recepire integralmente l'intesa Rep. 79/CSR dell'8 luglio 2010 di cui sopra e di conseguenza revocare la determinazione n. 3130 del 24.09.07 con la quale la Regione Lazio aveva recepito i contenuti dell'Intesa Rep. 7/CSR del 25 gennaio 2007;

**RITENUTO** altresì di fornire ai Servizi Veterinari territoriali una linea di indirizzo completa per la corretta ed omogenea applicazione delle norme comunitarie sul territorio regionale, al fine di garantire l'efficacia e l'attendibilità del sistema di controllo ufficiale lungo la filiera dei molluschi bivalvi, fornendo indicazioni tecniche e tutta la modulistica necessaria per dare attuazione pratica a quanto disposto dalla normativa cogente;

**VISTO** il documento predisposto dall'Area Sanità Veterinaria, denominato "Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi vivi", che recepisce l'Intesa concernente le linee guida per l'applicazione del Regolamento (CE) 854/2004 e del Regolamento (CE) 853/2004 nel settore dei molluschi bivalvi (Intesa Rep. Atti n. 79/CSR del 8 luglio 2010) e ne integra il testo con indicazioni tecniche e tutta la modulistica necessaria per dare attuazione pratica a quanto disposto dalla normativa cogente;

**RITENUTO** necessario, per quanto sopra esposto, di procedere all'approvazione del documento denominato "Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi vivi" di cui all'Allegato A al presente atto, che ne diventa parte integrante e sostanziale;

**RITENUTO** altresì di dover revocare la determinazione n. 3130 del 24.09.07 "Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi", con la quale la Regione Lazio ha recepito i contenuti dell'Intesa concernente "Linee guida sui molluschi bivalvi e la nuova regolamentazione comunitaria", Rep. 7/CSR del 25 gennaio 2007;

**CONSIDERATO** che la deliberazione della Giunta Regionale n. 877 del 18 dicembre 2006, recante linee di indirizzo e coordinamento delle competenze degli organi regionali in materia di sicurezza alimentare, pubblicata sul BURL n. 4 del 10 febbraio 2007, affida alla ex Direzione regionale Tutela della Salute e Sistema Sanitario regionale, ora Direzione Regionale Assetto Istituzionale, Prevenzione e Assistenza

Territoriale, l'adozione degli atti necessari per l'applicazione puntuale della normativa comunitaria in materia di igiene degli alimenti sul territorio regionale;

DETERMINA

Per le motivazioni espresse in premessa che si intendono integralmente richiamate:

Di approvare il documento di cui all'Allegato A al presente atto, che ne diventa parte integrante e sostanziale, denominato "Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi vivi" che recepisce l'intesa, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano concernente linee guida per l'applicazione del Regolamento (CE) 854/2004 e del Regolamento (CE) 853/2004 nel settore dei molluschi bivalvi (Rep. Atti n. 79/CSR del 8 luglio 2010) e ne integra il testo con indicazioni tecniche e tutta la modulistica necessaria per dare attuazione pratica a quanto disposto dalla normativa cogente.

Di revocare la determinazione regionale n. 3130 del 24.09.07 "Piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi", con la quale la Regione Lazio ha recepito i contenuti dell'Intesa concernente "Linee guida sui molluschi bivalvi e la nuova regolamentazione comunitaria", Rep. 7/CSR del 25 gennaio 2007.

Il presente atto viene pubblicato sul Bollettino Ufficiale della Regione Lazio.

*Il direttore*  
CIPRIANI

## ALLEGATO A

### PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI

#### Introduzione

Il presente Piano è stato realizzato sulla base delle Linee Guida Nazionali, approvate in Conferenza Stato Regioni con prot. N. 79/CSR del 8 luglio 2010 e aventi per titolo "linee guida per l'applicazione del Regolamento (CE) 854/2004 e del Regolamento (CE) 853/2004 nel settore dei molluschi bivalvi", integralmente recepite, ed integrate con valutazioni a carattere regionale derivanti da considerazioni effettuate nell'ambito di una collaborazione con le Regioni Lazio, Veneto e Sardegna, in prosecuzione della collaborazione attivata nel 2007 tra queste tre regioni, da considerazioni prettamente legate alle peculiarità della Regione Lazio e da taluni aspetti pratici di cui al Decreto Legislativo 148/2008 relativi alla produzione primaria.

Nella realizzazione del presente documento si è preferito mantenere la struttura originaria data alle Linee Guida Nazionali, cui peraltro alla loro definizione la Regione Lazio ha collaborato fattivamente, poiché considerata di facile lettura e caratterizzata dalla indicazione dei passi della norma cui segue la parte di guida esplicativa.

Nel presente Piano le indicazioni previste dalle Linee Guida Nazionali sono riportate nella parte prima, seconda e quinta; le restanti parti sono invece peculiari del contesto regionale e riprendono, in parte, quanto riportato nella Determinazione D3130 del 24 settembre 2007. Nella parte prima e seconda le indicazioni delle Linee Guida Nazionali (**Guida**) sono state integrate, laddove necessario, da alcune specifiche regionali identificandole con l'indicazione "**Integrazione regionale**" in modo da distinguerle dal testo della linea guida approvata in Conferenza stato regioni.

Il presente Piano ha lo scopo di fornire indicazioni di carattere applicativo ed esplicativo in relazione alle prescrizioni contenute nella regolamentazione comunitaria in materia di sicurezza alimentare, lungo le diverse fasi che compongono la filiera dei molluschi bivalvi.

**Nel presente documento vengono appositamente utilizzati due differenti caratteri di scrittura:**

1. il "*Times New Roman*", incorniciato, è utilizzato per riportare i vari passi della norma di riferimento;
2. il "*Tahoma*" è utilizzato per la parte di guida concernente le indicazioni applicative ed esplicative

Il piano regionale è strutturato in cinque parti come di seguito indicato

## **PARTE PRIMA**

### **GUIDA PER I CONTROLLI UFFICIALI SVOLTI AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 854/2004**

#### **CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE E DI STABULAZIONE**

#### **MONITORAGGIO**

#### **DECISIONI SUCCESSIVE AL MONITORAGGIO**

#### **ALTRI REQUISITI DI MONITORAGGIO**

#### **REGISTRAZIONE E SCAMBIO DI INFORMAZIONI**

### **GUIDA PER I CONTROLLI UFFICIALI SVOLTI NELL'AMBITO DELL'ATTIVITÀ DI VERIFICA PER STABILIRE SE SIANO SODDISFATTI I REQUISITI SPECIFICI PREVISTI DAL REGOLAMENTO (CE) 853/2004**

## **PARTE SECONDA**

### **OBBLIGHI A CARICO DELL'OPERATORE DEL SETTORE ALIMENTARE**

## **PARTE TERZA**

### **PIANO PER IL CONTROLLO DELLA PRODUZIONE PRIMARIA**

## **PARTE QUARTA**

### **PIANO PER IL CONTROLLO DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA**

- INDICAZIONI PER L'ASSEGNAZIONE DEI PUNTEGGI E DEL PROFILO DI RISCHIO DEI C.D.M. E C.S.M.
- VERIFICHE NELL'AMBITO DEL CONTROLLO UFFICIALE
- ISPEZIONI, VERIFICHE E AUDIT NELL'AMBITO DEL CONTROLLO UFFICIALE
- FREQUENZA MINIMA E CAMPIONAMENTO NELLE DIVERSE FASI DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA
- ATTIVITÀ RICONOSCIUTE
- ATTIVITÀ REGistrate
- MODALITÀ DI CAMPIONAMENTO NELLE DIVERSE FASI DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA E STRATEGIA DI SCELTA DELLA TIPOLOGIA DI PRODOTTO DA SOTTOPORRE A PROVA DI LABORATORIO

## **PARTE QUINTA**

### **MODALITÀ DI ESECUZIONE E TRASPORTO DEL CAMPIONE AL LABORATORIO DESIGNATO**

## **PARTE SESTA**

### **DIAGRAMMI DI FLUSSO**

- FASI CHE PORTANO ALLA CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI BIVALVI DESTINATI AL CONSUMO UMANO
- MONITORAGGIO E SORVEGLIANZA DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE CLASSIFICATE
- RICLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE CLASSIFICATE
- FLUSSO DELLE INFORMAZIONI IN CASO DI NON CONFORMITÀ
  - √ NON CONFORMITÀ MICROBIOLOGICHE
  - √ NON CONFORMITÀ PER BIOTOSSINE ALGALI
  - √ NON CONFORMITÀ PER CONTAMINANTI CHIMICI

## **PARTE SETTIMA**

### **MODULISTICA**

**Allegato A/1: MODELLO DI RICHIESTA PER LA CLASSIFICAZIONE DELLE ACQUE DESTINATE ALLA RACCOLTA – ALLEVAMENTO – STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI**

**Allegato A/2: DOCUMENTO DI TRASPORTO MOLLUSCHI BIVALVI (NOVELLAME) AI FINI DELLA REIMMERSIONE (D.T.N.)**

**Allegato A/3: DOCUMENTO DI REGISTRAZIONE PER IL TRASFERIMENTO DEI LOTTI DI MOLLUSCHI BIVALVI**

**Allegato A/4: ACQUISIZIONE DATI DA ALLEGARSI ALL'ISTANZA DI RICONOSCIMENTO DI UN C.D.M.**

**Allegato A/5: REGISTRO ATTIVITÀ CONTROLLO UFFICIALE PRESSO GLI STABILIMENTI RICONOSCIUTI**

**Allegato A/6: VERBALI DI PRELIEVO**

- A/6.1** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI AI FINI DELLA CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI.
- A/6.2** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI AI FINI DELLA MONITORAGGIO PERIODICO DELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI.
- A/6.3** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI AI FINI DELLA SORVEGLIANZA IN SEGUITO A NON CONFORMITÀ DELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI
- A/6.4** VERBALE DI PRELIEVO DI CAMPIONI DI ACQUA MARINA PER RICERCA DI FITOPLANCTON POTENZIALMENTE TOSSICO.
- A/6.5** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI PRESSO UN CENTRO DI DEPURAZIONE MOLLUSCHI PER LA VALUTAZIONE DELL'EFFICIENZA DEL PROCESSO DI DEPURAZIONE.
- A/6.6** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI PRESSO UN CENTRO DI DEPURAZIONE MOLLUSCHI E CENTRO DI SPEDIZIONE MOLLUSCHI PER LA VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE RE. 2073 E DEI PARAMETRI INDICATI NEL REGOLAMENTO 853/2004.
- A/6.7** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI PRESSO I MERCATI ITTICI PER LA VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE E DEI PARAMETRI INDICATI NEL REGOLAMENTO 853/2004.
- A/6.8** VERBALE PER IL PRELIEVO DI CAMPIONI PRESSO DEPOSITI, INGROSSI/CASH AND CARRY, VENDITA AL DETTAGLIO E RISTORAZIONE PER LA VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE E DEI PARAMETRI INDICATI NEL REGOLAMENTO 853/2004.

**Allegato A/7: AVVISO DI COMUNICAZIONE DI ANALISI IN APPLICAZIONE DEI DIRITTI DI DIFESA AI SENSI DELL'ARTICOLO 54 DEL REGOLAMENTO 882/2004**

**Allegato A/8: COMPETENZE e Tabelle di rendicontazione**

**Documenti di riferimento**

Regolamento(CE) 178/2002 che stabilisce i principi e i requisiti generali della legislazione alimentare, istituisce l'agenzia alimentare e fissa le procedure nel campo della sicurezza alimentare.

Regolamento(CE) 852/2004 sull'igiene dei prodotti alimentari.

Regolamento (CE) 853/2004 che stabilisce norme specifiche in materia di igiene per gli alimenti di origine animale.

Regolamento(CE) 854/2004 che stabilisce norme specifiche per l'organizzazione dei controlli ufficiali sui prodotti di origine animale destinati al consumo umano.

Regolamento (CE) 882/2004 relativo ai controlli ufficiali intesi a verificare la conformità alla normativa in materia di mangimi e di alimenti e alle norme sulla salute e sul benessere degli animali.

Regolamento (CE) 2073/2005 sui criteri microbiologici applicabili ai prodotti alimentari.

Regolamento (CE) 2074/2005 recante modalità di attuazione relative a taluni prodotti di cui al Regolamento 853/04 e dei regolamenti 854/04 e 882/04, deroga al Regolamento 852/04 e modifica dei regolamenti 853/04 e 854/04.

Regolamento (CE) 2076/2005 che fissa le disposizioni transitorie per l'attuazione dei regolamenti 853/04 e 854/04 e 882/04 e che modifica i regolamenti n. 853/04 e 854/04.

Regolamento (CE) 1881/2006 della Commissione del 19 dicembre 2006 che definisce i tenori massimi di taluni contaminanti presenti nei prodotti alimentari.

Regolamento (CE) 1774/2002 recante norme sanitarie relative ai sottoprodotti di origine animale non destinati al consumo umano.

Decreto Legislativo 6 novembre 2007, n. 193. Attuazione della direttiva 2004/41/CE relativa ai controlli in materia di sicurezza alimentare e applicazione dei regolamenti comunitari nel medesimo settore.

Guidance document on official controls, under Reg.(CE)n. 882/2004, concerning microbiological sampling and testing of foodstuffs.

Bivalve depuration: fundamental and practical aspects. Food and Agriculture Organization of the United Nations, 2008.

Codex Alimentarius - Code of practice for fish and fish products CAC/RCP 52-2003

**Abbreviazioni** Nel testo vengono utilizzate le seguenti abbreviazioni:

A.C.	Autorità Competente
C.D.M.	Centro Depurazione Molluschi
C.S.M.	Centro Spedizione Molluschi
D.d.R	Documento di Registrazione
D.t.N	Documento di trasporto Novellame
E. coli	<i>Escherichia coli</i>
M.B.V.	Molluschi bivalvi vivi e, per analogia, echinodermi vivi, tunicati vivi e gasteropodi marini vivi
O.S.A.	Operatore/i del Settore Alimentare
R.d.C.S.	Registro di carico-scarico

## DEFINIZIONI E GLOSSARIO

Per quanto concerne le specifiche definizioni fare riferimento a quanto specificamente riportato nei documenti di riferimento.

**Autorità Competente (D. Lgs 193/2007):** ai fini dell'applicazione dei regolamenti (CE) 852/2004, 853/2004, 854/2004 e 882/2004, e successive modificazioni, per le materie disciplinate dalla normativa abrogata di cui all'art. 3, le Autorità competenti sono il Ministero della salute, le regioni, le province autonome di Trento e di Bolzano e le Aziende unità sanitarie locali, nell'ambito delle rispettive competenze.

**Produzione primaria (linea guida applicativa del regolamento (CE) 852/04):** tutte le fasi della produzione, dell'allevamento o della coltivazione dei prodotti primari, compresi il raccolto, la mungitura e la produzione zootecnica precedente la macellazione e comprese la caccia e la pesca e la raccolta di prodotti selvatici.

### Guida

La produzione primaria di molluschi bivalvi vivi, tunicati, echinodermi e gasteropodi marini comprende le fasi di allevamento, di raccolta e di trasporto degli stessi ad un centro di depurazione, di spedizione o ad uno stabilimento di trasformazione, a seconda della classificazione dell'area di produzione di provenienza.

**Monitoraggio (Regolamento CE 882/2004):** la realizzazione di una sequenza predefinita di osservazioni o misure al fine di ottenere un quadro d'insieme della conformità alla normativa in materia di mangimi e di alimenti, di salute e di benessere degli animali;

### Guida

la definizione di monitoraggio contenuta nel Reg. 882/2004 va messa in relazione con le prescrizioni contenute nell'allegato II, capo II, lettera B del Regolamento (CE) 854/2004, "monitoraggio delle zone di stabulazione e di produzione classificate" (*"attività di controllo periodico, eseguito ad intervalli regolari e predefiniti dall'A.C., sulla base di un piano di campionamento previamente implementato al fine di garantire risultati delle analisi il più possibile rappresentativi per l'area considerata"*).

In pratica nel settore dei M.B.V. per "monitoraggio" si intendono tutte le attività di norma espletate dall'A.C. per la verifica dello stato sanitario della zona di produzione/stabulazione (microbiologico) e dei parametri previsti dalla normativa comunitaria riscontrabili in M.B.V. destinati al consumo umano (es. biotossine algali, metalli pesanti, fitoplancton, ecc.)

**Sorveglianza(Regolamento CE 882/2004):** l'osservazione approfondita di una o più aziende del settore dei mangimi e degli alimenti, di operatori del settore dei mangimi e degli alimenti, oppure delle loro attività.

### Guida

la definizione di sorveglianza contenuta nel Regolamento (CE) 882/2004 va messa in relazione con le prescrizioni di cui all'allegato II capo II lettera D del Regolamento (CE) 854/2004 (*"l'osservazione approfondita da parte dell'autorità competente delle zone di produzione classificate, in cui la stessa ha vietato o sottoposto a particolari condizioni la raccolta di molluschi bivalvi, in modo da evitare la commercializzazione di prodotti nocivi per la salute umana"*).

Alcuni esempi pratici di sorveglianza : aumento delle frequenze di campionamento in caso di non conformità dei limiti per le biotossine, microbiologici e/o chimici, in riferimento alla classe sanitaria della zona di produzione, o aumento del numero di cellule del fitoplancton potenzialmente tossico.

**Legale rappresentante:** operatore del settore alimentare giuridicamente responsabile di garantire il rispetto delle disposizioni della legislazione alimentare.

Guida

Con tale termine si intende la persona indicata nell'atto di iscrizione rilasciato dalla camera di commercio.

**Consorzi di Gestione:** costituiti ai sensi dei Decreti Ministeriali 44/95 e 515/98 sono riconosciuti dal Ministero delle Politiche Agricole e Forestali ai quali è delegata la gestione della risorsa.

### **Strategia di campionamento**

Guida

nell'ambito della produzione primaria si intendono i criteri e modalità con le quali l'A.C. individua i punti di campionamento, le frequenze ed i parametri da ricercare nella zona di produzione/stabulazione anche in funzione dei potenziali rischi identificati.

Nel contesto della produzione post primaria criteri con cui vengono effettuate la scelta della tipologia di molluschi, tipologia di attività presso cui prelevare il campione e tipologia di analisi. La strategia di campionamento si concretizza nella definizione, da parte dell'A.C., di un programma e di un piano di campionamento.

### **Procedura di campionamento**

Guida

nell'ambito della produzione primaria e post primaria si intendono le modalità con cui l'A.C. effettua il prelievo ed il trasporto dei campioni dal luogo di prelievo fino alla consegna al laboratorio designato.

### **Molluschi bivalvi vivi**

Guida

Molluschi che offrono resistenza all'apertura, reazione adeguata alla percussione e livelli normali di liquido intervalvare.

### **Molluschi bivalvi vivi per il consumo umano**

Guida

Molluschi che offrono resistenza all'apertura, che presentano caratteristiche organolettiche tipiche del prodotto fresco e vitale, gusci privi di sudiciume, reazione adeguata alla percussione e livelli normali di liquido intervalvare e che rispondono ai criteri microbiologici e biotossicologici di sicurezza alimentare.

**PARTE PRIMA****GUIDA PER I CONTROLLI UFFICIALI SVOLTI AI SENSI DEL REGOLAMENTO (CE) 854/2004 - (REV. 0)**

Regolamento (CE) n. 854/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004 ALLEGATO II
<b>CAPO I: CAMPO DI APPLICAZIONE</b>
<b>Il presente allegato si applica ai molluschi bivalvi vivi e, per analogia, agli echinodermi vivi, ai tunicati vivi e ai gasteropodi marini vivi.</b>
<p><b>Guida</b></p> <p>Le presenti linee guida sono applicabili ai M.B.V., agli echinodermi vivi, ai tunicati vivi ed ai gasteropodi marini vivi.</p> <p><b>Integrazione regionale</b></p> <p>Ai sensi del Regolamento (CE) n. 853/2004, così come aggiornato dal Regolamento (CE) n. 558/2010, è previsto che i gasteropodi marini non filtratori possano essere raccolti da zone non classificate le cui specifiche sono riportate nella parte di guida relativa a "Controlli ufficiali sulle pectinidae raccolte al di fuori delle zone di produzione classificate".</p>
<b>CAPO II: CONTROLLI UFFICIALI SUI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI PROVENIENTI DA ZONE DI PRODUZIONE CLASSIFICATE</b>
<b>A. CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE E DI STABILIZZAZIONE</b>
<b>1. L'autorità competente fissa l'ubicazione e i confini delle zone di produzione e di stabilizzazione da essa classificate. Se del caso essa può farlo in collaborazione con l'operatore del settore alimentare.</b>
<p><b>Guida</b></p> <p>Per l'espletamento delle attività necessarie alla classificazione di un'area destinata alla produzione o alla stabilizzazione di M.B.V., l'AC dovrà reperire una serie di informazioni/documenti relativi all'area stessa in modo di valutare tutte le componenti necessarie alla programmazione dell'attività da svolgere.</p> <p>E' anche importante che l'AC sia a conoscenza delle attività che svolgerà l'OSA, in modo da avere una visione complessiva del sistema.</p> <p>La classificazione di uno specchio acqueo è generalmente riconducibile ad una delle seguenti tipologie:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nuova zona di produzione o di stabilizzazione per una o più specie situate in un'area che non è mai stata oggetto di classificazione;</li> <li>2) nuova zona di produzione in un'area già classificata, ma per una specie diversa;</li> <li>3) riclassificazione di una zona di produzione o di stabilizzazione, già precedentemente classificata. (Si rimanda alla parte specifica "Decisioni successive al monitoraggio")</li> </ol> <p><b>Integrazione regionale</b></p> <p>La ASL di competenza riceve la richiesta di classificazione, da parte dell'OSA interessato, utilizzando il modello riportato nella <b>parte sesta allegato A/1</b></p> <p><b>Prosecuzione guida</b></p> <p>Oltre alle informazioni relative alla destinazione d'uso dell'area da classificare (produzione-stabilizzazione), specie</p>

per le quali si chiede la classificazione e ulteriori informazioni/documentazione così come indicato nella parte seconda "norme specifiche per l'operatore del settore" Capitolo II, lettera A punto 1, è necessario che l'A.C. acquisisca ulteriori elementi tali da permettere di espletare, in modo esaustivo, quanto richiesto dalla Regolamentazione comunitaria.

In particolare l'A.C. dopo aver accertato la conformità e completezza delle informazioni fornite dall'operatore del settore, nella richiesta di classificazione, relativamente a:

**NUOVA ZONA DI PRODUZIONE O DI STABULAZIONE, PER UNA O PIÙ SPECIE, SITUATE IN UN'AREA CHE NON È MAI STATA OGGETTO DI CLASSIFICAZIONE**

- A) autorizzazione relativa alla concessione e scadenza della medesima, rilasciata dall'Ente competente in materia (non necessaria in caso di banchi naturali).
- B) planimetria riportante la superficie e le coordinate della zona di produzione/stabulazione da classificare; nel caso di presenza di più operatori del settore, e di conseguenza di più attività produttive, riportare le coordinate delle singole aree adibite a produzione/stabulazione (non prevista per banchi naturali). Il sistema di riferimento deve essere preferenzialmente Gauss-Boaga o WGS 84; l'operatore deve comunque dare l'indicazione del sistema di riferimento e del MAP DATUM utilizzato.
- C) copia della carta nautica con indicazione dell'ubicazione dei vertici della zona di produzione/stabulazione da classificare o riferimento cartografico disciplinato dalla Regione competente.
- D) certificato di iscrizione al Registro delle Imprese della Camera di Commercio aggiornato;
- E) dichiarazione di inizio attività, se impresa già registrata, ai sensi del Regolamento (CE) 852/2004. Nel caso di impresa non registrata la DIA dovrà essere presentata prima dell'inizio dell'esercizio dell'attività;
- F) relazione descrittiva esaustiva dell'area e dell'attività che si intende svolgere con particolare riferimento a:
- i. localizzazione della zona di produzione/stabulazione (coordinate identificative); nel caso di banchi naturali le indicazioni della loro identificazione può essere anche approssimativa prediligendo, ove possibile, i confini naturali della zona da classificare;
  - ii. disegno degli impianti e/o indicazione della localizzazione approssimativa dei banchi naturali e relative batimetriche di esercizio;
  - iii. tipologia di impianto che si intende allestire e sistema proposto come ad esempio: pali, lanterne, long-line, ecc. (non prevista per banchi naturali);
  - iv. modalità di gestione della zona di produzione/stabulazione (aree destinate a produzione di seme, ingrasso, raccolta, ecc.). Non prevista per banchi naturali a libera raccolta;
  - v. modalità approvvigionamento del prodotto/novellame (produzione interna, autoctona da altre aree limitrofe, nazionale, comunitario). Non prevista per banchi naturali;
  - vi. attrezzi utilizzati per le fasi lavorative nella zona di produzione/stabulazione
  - vii. ciclo produttivo con relativa durata (tempi del ciclo di allevamento, taglie, produzione stimata; in caso di classificazione di più specie la descrizione deve essere fatta per ognuna di esse). Per banchi naturali indicare il fermo pesca previsto, così come stabilito da norme specifiche (Ministero delle Politiche Agricole e Forestali).
  - viii. punti di sbarco previsti
  - ix. manuale di corretta prassi igienica (se adottato)

G) firma in originale degli elaborati tecnici (planimetrie e relazioni) da parte del richiedente o, in alternativa, da un tecnico abilitato.

Dovrà valutare se le informazioni ricevute, anche per i punti sotto elencati, sono esaustive o devono essere implementate al fine di espletare le attività necessarie alla classificazione.

1. apporti dulciacquicoli quali fiumi, canali e relativi meccanismi di regolazione di cui l'interessato è a conoscenza;
2. foci dei fiumi, bocche a mare di cui l'interessato è a conoscenza;
3. descrizione e localizzazione delle fonti di inquinamento (scarichi civili, industriali, depositi di rifiuti solidi, zone di balneazione, aree portuali, ecc.) di cui l'interessato è a conoscenza in base all'elenco di seguito riportato;
4. descrizione geografica e morfologica (inquadramento territoriale, distanza dalle coste, morfologia delle coste e dei fondali, profondità, venti e correnti predominanti) di cui l'interessato è a conoscenza, ed eventuale presenza di zone soggette a particolari restrizioni quali: Zone a Protezione Speciale (Z.P.S.) e Siti di Importanza Comunitaria (S.I.C.);
5. descrizione idrologica (correnti marine predominanti, numero e posizione delle bocche a mare, volumi idrici scambiati per fasi di marea, tempo per il ricambio totale, portata degli immissari) di cui l'interessato è a conoscenza;
6. descrizione biologica: (stato di trofia dell'acqua, descrizione sulla fisiologia e morfologia delle specie di molluschi che si intende classificare) di cui l'interessato è a conoscenza;
7. altre specie di interesse commerciale insite nella zona di produzione/stabulazione di cui l'interessato è a conoscenza;

#### **Integrazione regionale**

Per quanto concerne i punti di sbarco, per evitare che siano commesse infrazioni circa l'origine, la provenienza e la destinazione dei M.B.V di cui al Regolamento 854/2004, allegato II, Capo II, lettera B 1a, si rimandano le integrazioni regionali alla parte di linea guida dedicata alla Registrazione e scambio di informazioni.

#### **Prosecuzione guida**

##### ***CLASSIFICAZIONE DI UNA NUOVA ZONA DI PRODUZIONE O DI STABULAZIONE PER UNA O PIÙ SPECIE SITUATE IN UN'AREA GIÀ CLASSIFICATA, MA PER UNA SPECIE DIVERSA***

In tale caso si è già a conoscenza di una serie di informazioni fornite dall'impresa ai fini della classificazione precedentemente attuata; per tale motivo nella richiesta di classificazione per una nuova specie, all'interno di una zona di produzione già classificata, l'A.C. dovrà verificare eventuali variazioni rispetto a quanto già precedentemente acquisito.

A) planimetria riportante la superficie e le coordinate con indicazioni dell'ubicazione della nuova specie all'interno della zona di produzione già classificata. In caso di presenza di più operatori del settore le indicazioni

devono essere relative ad ogni operatore.

- B) relazione descrittiva esaustiva dell'area e della nuova attività contenente:
- i. localizzazione della specie rispetto alla zona di produzione già classificata (coordinate identificative); nel caso di banchi naturali le indicazioni della loro identificazione può essere anche approssimativa prediligendo, ove possibile, i confini naturali della zona da classificare;
  - ii. disegno dei nuovi impianti e/o indicazione della localizzazione dei banchi naturali in cui è presente la nuova specie e relative batimetriche di esercizio;
  - iii. tipologia di impianto che si intende allestire per la nuova specie e relativo sistema proposto (es. pali, lanterne, long-line, ecc.). Non previsto in caso di banchi naturali;
  - iv. modalità di gestione della nuova specie nella zona di produzione già classificata;
  - v. modalità approvvigionamento prodotto/novellame della nuova specie ai fini produttivi;
  - vi. ciclo produttivo con relativa durata e, nel caso dei banchi naturali, fermi pesca previsti per la specie in oggetto (tempi del ciclo di allevamento, taglie, produzione stimata);
  - vii. imbarcazioni e attrezzi utilizzati per le fasi lavorative (se diversi da quelli già indicati nella precedente relazione);
  - viii. indicazione dei punti di sbarco se diversi da quelli precedentemente definiti;
  - ix. adozione o meno di nuovi manuali di corretta prassi igienica per l'implementazione delle pratiche lavorative.

L'A.C. dovrà inoltre tenere conto delle nuove informazioni di cui è venuto a conoscenza dopo la prima classificazione, per la successiva valutazione e programmazione ai fini della classificazione per la nuova specie.

L'autorità competente, al fine di ottimizzare le risorse, si potrà avvalere del supporto logistico dell'impresa richiedente la classificazione, senza delega di compiti di controllo ufficiale.

### **Integrazione regionale**

- Nuovi allevamenti siti all'interno di zone di produzione già classificate per la medesima specie acquisiscono d'ufficio la classe sanitaria della zona classificata. In tal caso l'ASL dovrà valutare, se del caso, la necessità di revisionare il piano di monitoraggio dell'intera zona di produzione classificata.
- Per quanto concerne i punti di sbarco, per evitare che siano commesse infrazioni circa l'origine, la provenienza e la destinazione dei M.B.V di cui al Regolamento 854/2004, allegato II, Capo II, lettera B 1a, si rimandano le specifiche regionali alla parte di linea guida dedicata alla Registrazione e scambio di informazioni.

2. L'autorità competente classifica le zone di produzione in cui essa autorizza la raccolta di molluschi bivalvi vivi in base all'appartenenza ad una delle tre categorie in funzione del livello di contaminazione fecale. Se del caso, essa può farlo in collaborazione con l'operatore del settore alimentare.

3. L'autorità competente può classificare come zone di classe A le zone da cui possono essere raccolti molluschi bivalvi vivi direttamente destinati al consumo umano. I molluschi bivalvi vivi raccolti da queste zone devono soddisfare i requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi stabiliti nell'allegato III, sezione VII, capo V del regolamento (CE) n. 853/2004

4. L'autorità competente può classificare come zone di classe B le zone da cui possono essere raccolti ed essere immessi sul mercato ai fini del consumo umano i molluschi bivalvi vivi solo dopo che questi abbiano subito un trattamento in un centro di depurazione o previa stabulazione in modo da soddisfare i requisiti sanitari di cui al

paragrafo 3.

**5. L'autorità competente può classificare come zone di classe C le zone da cui i molluschi bivalvi vivi possono essere raccolti, ma possono essere immessi sul mercato soltanto previa stabulazione di lunga durata al fine di soddisfare i requisiti sanitari di cui al punto 3.**

Guida

L'autorità competente classifica le zone di produzione in cui autorizza la raccolta di molluschi bivalvi vivi in base all'appartenenza ad una delle tre categorie in funzione del livello di contaminazione fecale (E. coli) di seguito indicate nella tabella che segue. Le classi B e C derivano da quanto previsto nell'allegato II, capo II lettera A punti 4 e 5 del Regolamento 854/2004; i limiti di riferimento per E. coli per la classe A, sono definiti in considerazione di quanto riportato nel punto 3 e pertanto riferibile ai criteri di sicurezza alimentare riportati nel Regolamento 2073/2005.

CLASSIFICAZIONE	STANDARD MICROBIOLOGICO PER 100G DI CARNE E LIQUIDO INTRAVALVARE DI M.B.V.	TRATTAMENTO RICHIESTO
A	≤ 230 E. Coli (1)	Nessuno
B	I M.B.V. vivi raccolti in queste zone non devono superare i valori di 4.600 E. coli (2)	<ul style="list-style-type: none"> <li>•Depurazione in stabilimenti riconosciuti;</li> <li>•Depurazione in zone classificate ai fini della stabulazione</li> <li>•Trasformazione in stabilimenti riconosciuti in accordo con i metodi indicati nel Regolamento 853/2004, Allegato III, Capitolo II sezione VII</li> </ul>
C	I M.B.V. vivi raccolti in queste zone non devono superare i valori di 46.000 E. coli	Lunga depurazione (≥ 2 mesi) trasformazione in stabilimenti riconosciuti in accordo con le indicazioni del Regolamento 853/2004, Allegato III, Capitolo II sezione VII
PROIBITA	Qualora i valori riscontrati siano > 46.000 E coli	Divieto di raccolta

(1) zone da cui possono essere raccolti molluschi bivalvi vivi direttamente destinati al consumo umano: pertanto riferibile ai criteri di sicurezza alimentare indicati nel Regolamento 1441/2007 Allegato 1 punto 1.25 (metodo ISO TS 16649-3)

(2) I molluschi bivalvi vivi provenienti da queste zone non devono superare, nel 90 % dei campioni, i 4600E.coli per 100 g di polpa e di liquido intervalvare. Nel restante 10 % dei campioni, i molluschi bivalvi vivi non devono superare i 46000 E.coli per 100 g di polpa e di liquido intervalvare come indicato nel Regolamento 1021/2008

Il metodo di riferimento per la determinazione di *Escherichia coli* è il test del numero più probabile (Most Probable Number — MPN) in 5 provette e 3 diluizioni, come specificato nella norma ISO 16649-3 paragrafo 9 punto 9.2.1.

Il divieto di raccolta è applicabile anche alle aree non classificate o inadatte per ragioni sanitarie

L'autorità competente, al fine di ottimizzare le risorse, si potrà avvalere del supporto logistico dell'impresa richiedente la classificazione, senza delega di compiti di controllo ufficiale.

**6. Se decide in linea di principio di classificare una zona di produzione o di stabulazione, l'autorità competente deve:**

**a) effettuare un inventario delle fonti di inquinamento di origine umana o animale che possono costituire una fonte di contaminazione della zona di produzione;**

Guida

L'A.C. acquisisce le ulteriori informazioni utili, eventualmente da altri Enti competenti in materia, tenendo conto anche di quanto indicato nella relazione tecnica fornita dall'impresa e della necessità o meno di implementare le informazioni ivi contenute. L'A.C. deve tenere conto anche delle distanze che vi sono tra la zona di produzione/stabulazione e la fonte di inquinamento accertata.

Al fine di facilitare l'A.C., nell'identificazione delle potenziali fonti di contaminazione, è necessario inizialmente prendere in considerazione le caratteristiche geografiche della zona e successivamente, con l'ausilio di quanto riportato in tabella 1, fare un inventario delle potenziali fonti di inquinamento.

Le diverse fonti possono apportare un inquinamento "potenziale" che è in relazione con l'idrogeologia dell'area, l'apporto potenziale dato da ogni singola fonte, le misure preventive attuate (efficacia dei processi di trattamento delle acque reflue, scarichi derivanti da acque di superficie e reflue, canali di scolo, fiumi, fossati, attività agricole, ecc.) e la distanza delle suddette dalla zona da classificare.

Le informazioni relative alle potenziali fonti di inquinamento, qualora non disponibili, dovranno essere acquisite da altri Enti competenti (es. ARPA, Capitaneria di Porto, Corpo Forestale dello Stato, Polizia Provinciale, sezione Navale, Comuni, ecc.) e, se del caso, delle associazioni di categoria.

Al fine di facilitare l'individuazione delle potenziali fonti di contaminazione viene fatto a quanto riportato nel documento: "Microbiological monitoring of bivalve molluscs harvesting areas. Guide to good practice: technical application" EU working group on the microbiological monitoring of bivalve molluscs harvesting area edizione 2007 del European Community Reference Laboratory for Monitoring bacteriological and viral contamination of bivalve molluscs (CEFAS). Le tabelle 1 e 2 di riportano, a titolo indicativo, le potenziali fonti di inquinamento da prendere in considerazione.

**Tabella 1 FONTI DI INQUINAMENTO IDENTIFICABILI**

RIF.	FONTE	LIVELLO DI RISCHIO ALLA SALUTE PUBBLICA
I	Impianti di trattamento di acque reflue privati/comunali	Rischio più significativo per variabilità della popolazione e capacità depurativa; dipende da vari fattori tra cui volumi di acque reflue, tipo di trattamento e rendimento dell'impianto
II	Fonti di rifiuti industriali (impianti di lavorazione carni, trasformazione di vegetali, ecc)	Rischio significativo se i rifiuti riguardano patogeni capaci di causare malattie umane, o sostanze chimiche che possono essere bioaccumulate.
III	Scarichi di piena di fogne congiunte	Rischio significativo per contributo di rifiuti biologici non trattati
IV	Fosse settiche/pozzi di dispersione	Basso rischio in relazione ai limitati volumi trattati; il rischio potrebbe essere correlato ad un eventuale mal funzionamento dell'impianto
V	Punti di distribuzione di mangimi/allevamenti	Potenziale rischio derivato da inadeguato trattamento delle acque, da agenti zoonotici trasmissibili e dilavamento da acque superficiali in seguito ad eventi meteorologici sfavorevoli.
VI	Aree industriali diverse da II	Potenziale rischio derivato dalla lavorazione di industrie e dagli impianti in uso. Il potenziale rischio deve essere considerato sia nel caso in cui gli insediamenti sono situati in prossimità delle zone da classificare sia nel caso in cui vi possano essere influenze sui corpi idrici e sulle acque superficiali che si riversano in prossimità delle suddette zone. Verificare anche la presenza di zone di rispetto e di tutela che limitano lo sfruttamento all'uso delle zone circostanti.

**TABELLA 2 FONTI DI INQUINAMENTO DI DIFFICILE INDIVIDUZIONE E QUANTIFICAZIONE**

RIF.	FONTE	LIVELLO DI RISCHIO ALLA SALUTE PUBBLICA
VII	Scarichi di rifiuti da imbarcazioni	Rischio potenziale dovuto al possibile scarico intermittente di liquami non trattati ed idrocarburi incombusti.
VIII	Scoli di piena, acque meteorologiche	Rischio potenziale per la possibile presenza di contaminazione con liquami umani; rischio molto minore con condotte /fogge combinate/congiunte
IX	Terreno rurale con animali domestici	Rischio ridotto (aziende agricole, prati) rispetto a quelli derivanti da fonti umane dirette

X	Riserve naturali, foreste, paludi ecc (presenza di animali e volatili selvatici)	Rischio significativamente inferiore rispetto a quelli derivanti da fonti umane
---	--	---

Oltre alle fonti di contaminazione di origine umana o animale è opportuno effettuare un inventario delle fonti di contaminazione di origine diversa, in modo da valutare complessivamente i potenziali rischi nella zona da classificare.

In tal modo l'A.C., dopo il sopralluogo della zona, potrà avere un quadro completo ed esaustivo in merito ai potenziali rischi e potrà predisporre un opportuno programma di campionamento.

Propedeuticamente alla classificazione di un'area, va svolta una verifica sulla sussistenza di valori accettabili per quanto concerne i contaminanti chimici. Infatti, al fine di ottimizzare le risorse da investire per la classificazione di una zona e per il successivo monitoraggio, è bene sapere previamente se potranno essere rispettati i tenori massimi di contaminanti, di cui al Reg. (CE) 1881/2006, nei molluschi bivalvi che saranno prodotti/raccolti nell'area considerata.

Attualmente nei molluschi bivalvi sono previsti limiti relativamente ai seguenti contaminanti: Piombo, Cadmio, Mercurio, diossine e PCB benzopirene (idrocarburo policiclico aromatico)

#### METALLI

I metalli pesanti, originati dalle attività operate dall'uomo (Cd, Pb, Cr, Zn, Fe, Cu, ecc.), possono essere riscontrati nell'ambiente marino e, se presenti in concentrazioni elevate, possono originare un inquinamento di determinate aree. La concentrazione di queste sostanze dipende da molteplici fattori quali: specie e fisiologia, capacità naturale di assorbire e trattenere le sostanze, livello di esposizione, distanza dai siti industriali. Per alcuni metalli i limiti nei molluschi bivalvi sono previsti dalle norme comunitarie.

Gli altri metalli i cui limiti sui molluschi (es. Argento, Arsenico, Cromo, Rame, Nichelio, Zinco) non sono regolamentati dalla normativa comunitaria, possono essere ricercati dall'A.C. per la definizione dei valori di fondo (riferimento iniziale); in tal modo, proprio per nello spirito di valutazione del rischio, potranno essere poi valutate eventuali oscillazioni nel tempo.

#### DIOSSINE

La Commissione Europea per incoraggiare un approccio proattivo alla riduzione delle diossine e dei PCB diossina-simili presenti negli alimenti e nei mangimi, ha definito i livelli d'azione relativi alla riduzione della presenza di diossine, furani e PCB nei mangimi e negli alimenti. Individuando le potenziali fonti di contaminazione l'A.C. potrà definire i livelli fondo delle aree in modo tale da poter prendere opportuni provvedimenti ai fini di una riduzione o eliminazione nel tempo.

#### RADIONUCLIDI

Come nel caso dei metalli non regolamentati, l'AC potrà stabilire i valori di fondo dell'area per valutare eventuali oscillazioni nel tempo.

Presso le Regioni e le Province autonome deve essere disponibile uno schema nel quale, per area classificata

sul proprio territorio, siano indicate le informazioni di cui si è tenuto conto e della relativa fonte di informazione, nonché una mappa nella quale siano identificate le fonti di contaminazione individuate.

**b) esaminare i quantitativi di inquinanti organici emessi nei diversi periodi dell'anno in funzione delle variazioni stagionali della popolazione umana e animale nel bacino idrografico, delle precipitazioni, del trattamento delle acque di scarico, ecc.;**

Guida

La profondità dell'acqua (batimetria) e le correnti in una determinata zona hanno influenza sia sulla circolazione delle sostanze inquinanti in una zona sia sul bioaccumulo nei molluschi a seguito del processo di filtrazione; l'eventuale fattore di diluizione, anche in relazione alla distanza tra l'origine della contaminazione e l'area oggetto di classificazione, ha un ruolo importante nella valutazione da parte dell'A.C. Per quanto concerne il livello di contaminazione microbiologica l'influenza è dettata dalla stagionalità, correnti, maree, venti predominanti ecc.

L'A.C. acquisisce le ulteriori informazioni utili, eventualmente da altri Enti competenti in materia, tenendo conto anche di quanto indicato nella relazione tecnica dell'impresa (apporti dulciacquicoli quali fiumi, canali, ecc., e relativi meccanismi di regolazione) e della necessità o meno di implementare le informazioni ivi contenute, localizzazione delle potenziali fonti di inquinamento,

Una ulteriore variabile, di cui l'A.C. dovrà tenere conto, è quella legata all'aumento della densità di popolazione, in ambito costiero, durante il periodo estivo/festivo, variazioni stagionali delle condizioni meteo marine e pluviometria.

Per quanto concerne il trattamento delle acque di scarico gli impianti di trattamento potrebbero non essere sufficientemente dimensionati e correttamente funzionanti; pertanto il carico inquinante nelle acque reflue potrebbe aumentare influenzando lo stato sanitario della zona di produzione/stabulazione. Per quanto concerne le aree ad uso agricolo è da tenere in considerazione la presenza di zone ad intenso sfruttamento agrario o in abbandono che possono rappresentare, pur con motivazioni diverse, fonti di contaminazione delle zone da classificare.

**c) determinare le caratteristiche della circolazione degli inquinanti sulla base dell'andamento della corrente, della batimetria e del ciclo delle maree nella zona di produzione;**

Guida

L'entità dell'inquinamento, derivante da una qualsiasi delle fonti precedentemente citate, può variare anche in relazione alle maree, correnti ed altri fattori ambientali che possono contribuire alla salubrità del prodotto (stagione, vento temperature, salinità, ossigeno disciolto, ecc.). Le forze che mettono in movimento le correnti, tendono a muovere la massa d'acqua in una ben determinata direzione; anche altri fattori come natura e vicinanza della costa, presenza di golfi o stretti, maggiore o minore distanza tra la superficie del mare ed il fondo influiscono sulle correnti.

Con l'acquisizione delle informazioni locali relative a ai flussi di marea, correnti e venti predominanti, l'A.C. potrà valutare oggettivamente la circolazione dei potenziali inquinanti nella zona da classificare.

### **Integrazione regionale**

Le correnti esistono lungo tutta la massa d'acqua e, talvolta, solo in determinati strati senza causare effetti visibili in superficie. Esistono diversi tipi di correnti marine che possono essere classificate in base alle cause che

le creano (correnti di gradiente e correnti di deriva), in relazione alla temperatura dell'acqua che si sposta confrontata con la temperatura dell'acqua che la circonda (correnti calde o fredde) ed in relazione alla profondità ove si verificano (superficiali se interessano lo strato d'acqua /dalla superficie ai 200 metri; interne se interessano lo strato d'acqua al di sotto dei 200 metri; di fondo se interessano lo strato d'acqua vicino al fondale marino).

Le forze che mettono in movimento le correnti, tendono a muovere la massa d'acqua in una ben determinata direzione; anche altri fattori come natura e vicinanza della costa, presenza di golfi o stretti, maggiore o minore distanza tra la superficie del mare ed il fondo influiscono sulle correnti. Studi continui studi sulle correnti marine hanno permesso di ricavare dei "modelli di circolazione", ossia situazioni standard che si verificano in concomitanza con determinate situazioni meteorologiche stagionali.

**d) istituire un programma di campionamento dei molluschi bivalvi nella zona di produzione, basato sull'esame di dati prestabiliti e su un certo numero di campioni; la distribuzione geografica dei punti di campionamento e la frequenza del campionamento devono garantire risultati delle analisi il più possibile rappresentativi della zona considerata.**

#### Guida

Ai fini della classificazione, considerati anche l'arco temporale previsto da altri stati membri (es. 1 anno Inghilterra e Irlanda) e le precedenti linee guida (CSR/7 maggio 2007), si ritiene congrua la durata minima di **6 mesi** del programma di campionamento. La classe sanitaria dell'area da classificare dovrà essere attribuita sulla base dei risultati ottenuti per il parametro E. coli.

La strategia con cui viene concretizzato il campionamento scaturisce dall'implementazione dei rischi valutati, per ogni specifica zona, in sede preliminare; essa conduce alla definizione di un programma di campionamento e del periodo considerato (stagionalità), delle frequenze dei prelievi, della distribuzione spaziale dei punti di campionamento e della procedura di campionamento. Il programma di campionamento ha pertanto l'obiettivo di fornire un quadro dinamico esauriente e rappresentativo dello stato sanitario della zona considerata. Il programma dovrà riportare un piano di campionamento per ogni singolo punto di campionamento fissato dall'A.C. sulla base delle informazioni previamente raccolte. Qualora il programma stabilito in via preliminare subisca variazioni nel corso della fase attuativa l'A.C. dovrà dare evidenza delle modifiche apportate.

Proprio in virtù dei potenziali rischi ed al fine di ottimizzare sia le risorse che l'aggravio economico è importante che l'A.C. definisca su quali punti devono essere prelevati i campioni da sottoporre alle analisi e la relativa frequenza di campionamento.

Qualora il campionamento preveda il coinvolgimento di più Enti, secondo quanto regolamentato in ambito regionale, è necessario un flusso informativo in merito alle attività programmate.

#### **Integrazione regionale**

Ritenuta accoglibile la richiesta di classificazione la ASL valuta tutta la documentazione presentata dall'OSA implementandola, laddove necessario, per soddisfare quanto fissato alle precedenti lettere a), b) c) e permettere l'identificazione dei potenziali rischi della zona da classificare.

Prima di avviare le operazioni di campionamento la ASL invia alla Regione e per conoscenza all'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana, il programma di campionamento unitamente alla relazione preliminare della zona da classificare esplicitiva per i seguenti punti:

- verifica in loco e rispondenza delle coordinate nautiche;
- elenco, localizzazione e tipologia (umana, animale, industriale) delle potenziali fonti di inquinamento identificate;
- tipologia e impatto che le diverse sostanze organiche/inorganiche inquinanti hanno nei differenti periodi dell'anno;
- caratteristiche della circolazione delle sostanze inquinanti in virtù delle correnti, batimetria e ciclo delle maree;
- specie presenti nella zona di interesse e identificazione di quelle che saranno oggetto di classificazione;
- presenza o meno di impianti di acquacoltura nello stesso areale;
- descrizione del sistema di allevamento che l'OSA intende adottare;
- potenziale capacità produttiva della zona;
- stagionalità della raccolta se prevista;
- tecniche di raccolta utilizzate dall'OSA;
- misure adottate per la conservazione della specie se previste

### **Prosecuzione guida**

Resta comunque obbligo per l'A.C. effettuare un campionamento con frequenza quindicinale, per la ricerca del parametro E. coli, nei punti ritenuti più sfavorevoli. Per punto di campionamento sfavorevole si intende quello che, in base alle informazioni raccolte, ha maggiore probabilità di fornire risultati sfavorevoli per il parametro considerato (es. *Escherichia coli*). In fase di classificazione, proprio perché non vi sono dati oggettivi pregressi, non è detto che un punto ad elevato rischio per un parametro (es. metalli pesanti) possa coincidere con quello a quello sfavorevole per E. coli.

Nel caso di prodotto allevato, le analisi dovranno essere effettuate su campioni di molluschi della specie oggetto di classificazione; al fine di evitare risultati inattesi è utile considerare un periodo di acclimatemento nel caso di trasferimento di prodotto da un'altra zona di produzione. I molluschi oggetto di campionamento devono essere di taglia commerciale e forniti dal richiedente la classificazione, ma devono essere prelevati, dall'A.C.

La classificazione deve riguardare le specie di M.B.V. di interesse commerciale, ciascuna delle quali deve essere oggetto di campionamento a se stante. Se è noto il livello di contaminazione microbiologica di un gruppo di specie che vivono nella stessa zona, la specie con il livello di contaminazione più elevato potrà essere utilizzata come "indicatore", rendendo possibile la classificazione di tutte le specie del gruppo. Tra più specie è definibile "indicatore" quella che, da dati scientifici oggettivi, ha la maggiore probabilità di accumulare microrganismi e pertanto in grado di dare esiti microbiologici sfavorevoli.

### **Integrazione regionale**

I gruppi di specie dovranno essere definiti in relazione alle caratteristiche fisiologiche ed ecologiche e le modalità di allevamento/raccolta delle diverse specie di molluschi oggetto di classificazione. Le specie considerate dovranno essere presenti alla medesima batimetrica e comunque dovrà essere di volta in volta analizzato il caso specifico. In linea di principio, ad esempio, mitili allevati in reste non possono essere associati a vongole presenti su fondale di banchi naturali – mitili allevati in reste possono essere associati ad ostriche allevate con sistema a lanterna – mitili allevati non possono essere associati a vongole veraci allevate.

**Prosecuzione guida**

Qualora un'area di produzione presenti particolari caratteristiche che determinano un ciclo produttivo non continuo nell'arco dell'anno, deve essere chiaramente specificato il periodo e la motivazione che porta alla discontinuità delle frequenze di campionamento stabilite (es. temperature elevate, carenza di ossigeno, variazioni di salinità, esigenze aziendali specifiche). Le motivazioni, che non devono comunque influire sullo stato sanitario dell'area, devono essere coerenti con il piano produttivo aziendale e di allevamento/raccolta.

Il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali o altri Enti competenti possono promuovere annualmente piani di protezione e/o ripopolamento delle risorse acquatiche; pertanto sarà necessario tener conto, in caso di banchi naturali, dei periodi di fermo pesca. Nel caso di allevamenti (produzione/raccolta), zone di stabulazione o aree ove sia prevista una gestione controllata della risorsa, dovrà essere definita la stagionalità della raccolta; in questo caso il titolare della concessione dovrà definire il periodo della raccolta dandone comunicazione all'autorità competente e delle motivazioni che portano ad eventuali interruzioni temporali nell'arco dell'anno.

Solo a fini esemplificativi si riportano di seguito due tabelle relative ad un possibile programma ed al relativo piano di campionamento di una zona di produzione/stabulazione da classificare.

Programma di campionamento della zona YYY							
Id punto	Lat. Nord	Long. Est	Rischio per parametro considerato				
			E. coli	Salmonella	Metalli	Fitoplancton	Diossina
Punto 1			Si	medio	nessuno	No*	
Punto 2			si	Basso	Rame	Alexandrium*	
Punto 3			nessuno	nessuno	mercurio	nessuno	si
Punto XXX			si	basso	Cadmio	Si	

\* in prossimità di area già monitorata da altro Ente (es. ARPA)

Il programma avrà inizio a partire dal mese di ..... (omissis) e continuerà per sei mesi ..... (omissis); sono previste campionamenti con frequenza quindicinale per valutare i valori di E. coli; i campioni saranno prelevati da ..... (omissis) con l'ausilio della motobarca xxxx messa a disposizione dell'interessato e ..... (omissis). Qualora si manifestino condizioni meteo marine sfavorevoli quali mareggiate, piogge ..... (omissis).

Nel presente programma di campionamento viene stabilito che al termine del terzo campionamento, valutate anche le condizioni ambientali, il punto 2 non sarà più oggetto di campionamento se i valori di E. coli saranno comparabili o qualora se i valori del punto 2 saranno inferiori a quelli del punto 1.

Piano di campionamento della zona YYY					
Id punto	Rischio per parametro considerato				
	quindicinale	Salmonella	Metalli	Fitoplancton	Diossina
Punto 1	quindicinale	primo campionamento ed in caso di eventi meteo marini sfavorevoli (es. piogge)	Nessuno	No*	
Punto 2	Nessuno	nella stagione estiva (es. quando aumenta il flusso turistico)	Primo campionamento	Alexandrium*	
Punto 3	Quindicinale	nessuno	Primo campionamento	nessuno	primo campionamento
Punto XXX	Quindicinale	basso	Primo campionamento	Mensile per valutare le specie presenti e possibili	

				biotossine correlate	
* dati disponibili in quanto trattasi di area già monitorata da altro Ente (es. ARPA)					

Nel caso in cui l'AC si trovi di fronte a:

1. risultati contrastanti tra informazioni reperite attraverso diverse fonti (Enti, impresa del settore, bibliografia, ecc.) rilevamento sanitario (sopralluogo presso la zona di produzione/stabulazione)
2. risultati con valori inattesi ottenuti durante l'attuazione del programma di campionamento;
3. sospetto di inquinamento

dovrà effettuare ulteriori approfondimenti per valutare quanto riscontrato definendo, contestualmente e dandone evidenza, le modifiche da effettuare rispetto a quanto previsto nel programma di campionamento.

#### INTERPRETAZIONE DEI DATI

Al termine del periodo stabilito per la classificazione (6 mesi) delle aree destinate alla produzione/raccolta/stabulazione di molluschi bivalvi, l'autorità competente, alla luce di quanto riscontrato dagli esiti analitici e valutata la documentazione a supporto (documenti, cartografie, ecc.) e delle informazioni acquisite nel corso della classificazione (discrepanze tra dato atteso e riscontrato, dati chimico fisici delle acque, direzione delle correnti e venti rilevati, ecc) esprime un parere per la classificazione della zona oggetto della classificazione in una delle tre tipologie sanitarie:

1. Qualora tutti i risultati delle analisi siano conformi ai parametri di E. coli previsti dal Regolamento (CE) 2073/2005 e sue successive modifiche l'area verrà classificata come "A"; qualora anche solo un campione non rispetti i parametri di cui al punto precedente la zona non potrà essere classificata come "A" per la specie XXXX. Pertanto, qualora anche un solo campione non dovesse rispettare i parametri di E. coli previsti dal Regolamento (CE) 2073/2004 come criterio di sicurezza alimentare e non sia garantito il rispetto del criterio di sicurezza alimentare previsto per Salmonella, la zona non può essere classificata come "A".
2. Qualora i risultati forniscano valori di *Escherichia coli* superiori a 230 MPN/100g. ma inferiori a 4.600 MPN/100g la zona sarà classificata come zona "B". La presenza del 10 % di campioni non conformi per il parametro E. coli (valori superiori a 4.600 MPN/100 g. ma inferiori a 46.000 MPN/100g.) per singolo punto di campionamento, rispetto a quelli previsti nel semestre, non incide sulla classificazione dell'area stessa. Infatti, con il Reg. (CE) 1021/2008 del 17 ottobre 2008 è stato previsto che i M.B.V. provenienti da zona classificata come B non devono superare, nel 90% dei campioni i 4.600 E.coli per 100 gr. Di polpa e di liquido intervalvare e che nel restante 10% dei campioni non devono essere superati i 46.000 E.coli per 100g. Di polpa e di liquido intervalvare.
3. Qualora i risultati forniscano valori di *Escherichia coli* superiori a 4.600 MPN/100g. ma inferiori a 46000 MPN/100g la zona sarà classificata come zona "C". Nel caso in cui anche un solo campione fornisca un risultato di E. coli superiore a 46.000 la zona non potrà essere classificata.

CLASSIFICAZIONE	STANDARD MICROBIOLOGICO PER 100G DI CARNE E LIQUIDO INTRAVALVARE DI M.B.V.	TRATTAMENTO RICHIESTO
A	≤ 230 E. coli (metodo ISO TS 16649-3)	NESSUNO

B	I M.B.V. raccolti in queste zone non devono superare nel 90 % dei campioni i valori di 4.600 E. coli (metodo ISO TS 16649-3)	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Depurazione in stabilimenti riconosciuti;</li> <li>• Depurazione in zone classificate ai fini della stabulazione</li> <li>• Trasformazione in stabilimenti riconosciuti dopo trattamento termico in accordo con i metodi indicati nel Regolamento 853/2004, Allegato III, Capitolo II sezione VII.</li> </ul>
C	<p>I M.B.V. raccolti in queste zone non devono superare i valori di 4.600 E. coli (metodo ISO TS 16649-3)</p> <p><b>Integrazione regionale</b></p> <p>Per errore di trascrizione i valori massimi sono da intendersi 46.000 e non 4.600 come erroneamente riportato</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lunga depurazione (<math>\geq 2</math> mesi); l'A.C. può stabilire un periodo di depurazione naturale inferiore ai 2 mesi sulla base dell'analisi del rischio effettuata dall'operatore del settore.</li> <li>• Trasformazione in stabilimenti riconosciuti in accordo con i metodi indicati nel Regolamento 853/2004, Allegato III, Capitolo II sezione VII</li> </ul>
PROIBITA	Qualora i valori riscontrati siano $> 46.000$ E. coli (metodo ISO TS 16649-3)	DIVIETO DI RACCOLTA

### Integrazione regionale

Il Servizio Veterinario dell'Azienda USL di competenza, deve presentare alla Regione la proposta di classificazione dell'area (zona A, zona B, zona C) accompagnata da un report finale in cui vengono riportate le conclusioni sui punti di seguito riportati (1 → 12) e gli eventuali scostamenti rispetto a quanto riportato nella relazione preliminare:

1. l'area oggetto della classificazione con relativa identificazione su carta nautica
2. sistema produttivo (allevamento, banco naturale, zona di stabulazione);
3. elenco e localizzazione delle fonti di inquinamento e l'eventuale impatto che le diverse sostanze inquinanti hanno nei differenti periodi dell'anno (variazioni stagionali, precipitazioni atmosferiche, trattamento di acque reflue, ecc.);
4. caratteristiche della circolazione delle sostanze inquinanti;
5. specie oggetto di classificazione e presenza o meno di impianti di acquacoltura;
6. metodo di allevamento proposto e, in linea di massima, la capacità produttiva della zona classificata;
7. stagionalità della raccolta (se prevista);
8. tecniche di raccolta utilizzate;
9. eventuali misure adottate per la conservazione della specie (es. periodi di fermo pesca o gestione controllata dell'area);
10. eventuali scostamenti rispetto alla relazione
11. indicazioni relative alle specie di fitoplancton potenzialmente tossico riscontrato e loro abbondanza nei diversi periodi;
12. riassunto degli esiti delle prove di laboratorio sui molluschi secondo lo schema indicato nella tabella qui di seguito riportata

DATA	PARAMETRO	CAMPIONAMENTO											
		1°MESE		2°MESE		3°MESE		4°MESE		5°MESE		6°MESE	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

**Prosecuzione guida**

Dalle aree che non sono stato oggetto di classificazione e valutazione da parte dell'Autorità Competente non potranno essere prelevati molluschi da destinarsi al consumo umano.

**B. MONITORAGGIO DELLE ZONE DI STABULAZIONE E DI PRODUZIONE CLASSIFICATE**

**1. Le zone di stabulazione e produzione classificate devono essere monitorate periodicamente al fine di verificare:**  
**a) che non siano commesse infrazioni circa l'origine, la provenienza e la destinazione dei molluschi bivalvi vivi;**

**Guida**

Al termine del periodo di classificazione l'A.C. redige un piano di monitoraggio in cui, sulla base quanto emerso dalle attività di classificazione stabilisce le frequenze di prelievo per ogni singolo punto di campionamento e le analisi da effettuarsi sui molluschi. Il piano di monitoraggio, in accordo con quanto stabilito nel Regolamento (CE) 854 Allegato II Capo II lettera B punto 1 e punto 2 dovrà definire anche le frequenze e la tipologia di analisi per valutare la qualità microbiologica, presenza di plancton tossico, biotossine algali e contaminanti chimici.

**Integrazione regionale**

I campioni effettuati ai fini della sorveglianza delle aree classificate (sorveglianza è l'osservazione approfondita da parte dell'autorità competente delle zone di produzione classificate in cui la stessa ha vietato o sottoposto a particolari condizioni la raccolta di molluschi bivalvi) devono essere considerati in modo separato rispetto a quelli del piano di monitoraggio anche ai fini del conteggio delle non conformità.

**Prosecuzione guida**

Il campionamento deve riguardare le specie di M.B.V. di interesse commerciale, ciascuna delle quali deve essere oggetto di monitoraggio a se stante. Se è noto il livello di contaminazione microbiologica di un gruppo di specie che vivono nella stessa zona e la capacità fisiologica di accumulo delle biotossine marine e dei metalli, le specie con il livello di contaminazione più elevato potrà essere utilizzata come indicatore. Tra più specie è definibile "indicatore" quella che, da dati scientifici oggettivi, ha la maggiore probabilità di accumulare i microrganismi (E. coli, Salmonella), biotossine algali, metalli e pertanto in grado di dare esiti sfavorevoli.

**Integrazione regionale**

I gruppi di specie dovranno essere definiti in relazione alle caratteristiche fisiologiche ed ecologiche e le modalità di allevamento/raccolta delle diverse specie di molluschi oggetto di classificazione. Le specie considerate dovranno essere presenti alla medesima batimetrica e comunque dovrà essere di volta in volta analizzato il caso specifico. In linea di principio mitili allevati in reste non possono essere associati a vongole presenti su fondale di banchi naturali – mitili allevati in reste possono essere associati ad ostriche allevate con sistema a lanterna – mitili allevati non possono essere associati a vongole veraci allevate).

I parametri per i quali può essere utilizzata una specie indicatore devono derivare da dati scientifici oggettivi, pertanto una specie può essere, o meno, utilizzata come indicatore per i diversi parametri previsti dalla normativa (microbiologico, biotossine marine, metalli); oppure possono essere utilizzate diverse specie ognuna per uno specifico parametro.

**Prosecuzione guida**

Quando i livelli di contaminazione della specie indicatore sono al di sopra dei limiti prescritti, la raccolta delle altre specie è permesso soltanto se ulteriori analisi sulle altre specie mostrano che i loro livelli di contaminazione restano al di sotto dei limiti.

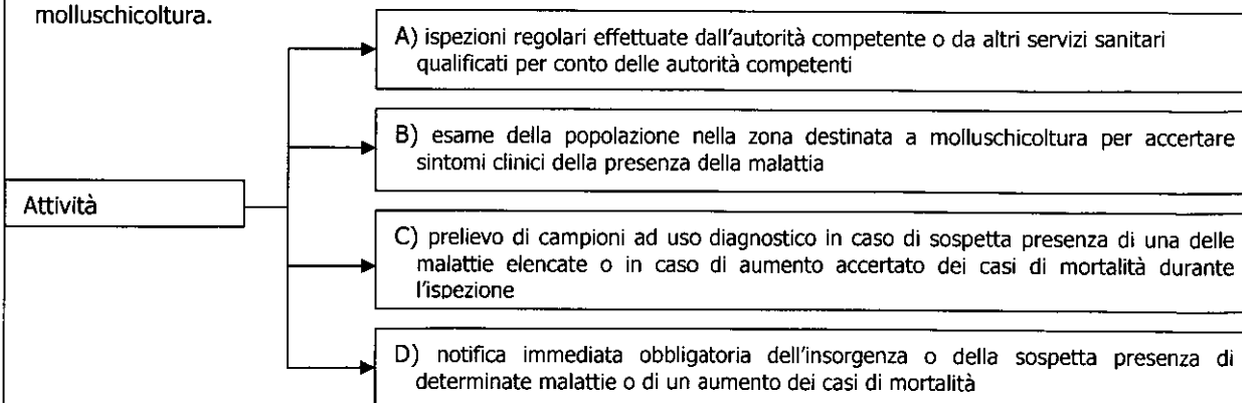
Qualora un'area di produzione presenti particolari caratteristiche che determinano un ciclo produttivo non continuo nell'arco dell'anno, deve essere chiaramente specificato il periodo e la motivazione che porta alla discontinuità (es. temperature elevate, carenza di ossigeno, variazioni di salinità, esigenze aziendali specifiche). Le motivazioni, che non devono comunque influire sullo stato sanitario dell'area, devono essere coerenti con il piano produttivo aziendale e di allevamento/raccolta.

Il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali o altri Enti competenti possono promuovere annualmente piani di protezione e/o ripopolamento delle risorse acquatiche; pertanto sarà necessario tener conto, in caso di banchi naturali, dei periodi di fermo pesca. Nel caso di allevamenti (produzione/raccolta), zone di stabulazione o aree ove sia prevista una gestione controllata della risorsa, dovrà essere definita la stagionalità della raccolta; in questo caso il titolare della concessione dovrà definire il periodo della raccolta dandone comunicazione all'autorità competente e delle motivazioni che portano ad eventuali interruzioni temporali nell'arco dell'anno.

**Integrazione regionale**

Al fine di evitare la propagazione di malattie che colpiscono i molluschi bivalvi (esotiche e non esotiche) e prevenirle si è ritenuto opportuno organizzare un sistema che permetta di valutare lo stato sanitario dell'areale, anche in relazione agli eventuali spostamenti futuri dei M.B.V. Una valutazione complessiva delle specie di interesse commerciale anche per le malattie non soggette a misure comunitarie (non esotiche), che abbiano tuttavia una importanza a livello locale, è di interesse regionale onde prevenirne la diffusione, o lottare contro di esse, tramite misure che portino ad una regolamentazione programmata.

Il programma di sorveglianza sanitaria di cui al Decreto Legislativo 148/2008 è applicabile in tutte le aziende e in tutte le zone destinate a produzione e raccolta di M.B.V., poggia le sue fondamenta sulle indagini condotte già in fase di classificazione; esso si baserà sulla valutazione dei rischi in funzione della specie e del tipo di produzione rilevando, nel tempo e secondo quanto indicato nel D. Lgs 148/2008, un eventuale aumento del tasso di prevalenza della malattia e di mortalità nel complesso delle aziende e delle zone destinate a molluschicoltura.



Al fine di integrare le informazioni sullo stato sanitario dell'area classificata e, per le successive valutazioni ai fini

della reimmersione dei molluschi in tale specchio acqueo, la tabella di seguito riportata fornisce, per specie, i periodi/stagioni in cui è possibile riscontrare taluni tipi di malattie dei molluschi. Il riscontro di talune malattie, alcune delle quali non indicate nell'allegato IV parte II della Dir. 2006/88/CE e pertanto non da considerarsi esotiche (VEDERE 148/2008), ha lo scopo di redigere una mappatura della situazione delle zone classificate in ambito regionale e valutare, nel tempo, le eventuali variazioni.

Nome comune	Nome scientifico	Malattia	Periodo di campionamento
Ostrica del pacifico	<i>Crossostea gigas</i>	<i>Haplosporidium nelsoni</i> <i>Mikrocytos mackini</i>	Tutto l'anno
Ostrica piatta europea	<i>Ostrea edulis</i>	<i>Bonamia ostreae</i> <i>Marteilia refringens</i>	Primavera e autunno
Mitilo	<i>Mytilus galloprovincialis</i>	<i>Martella spp.</i>	Primavera (temperatura dell'acqua è >17 °C)
Vongola verace	<i>Ruditapes philippinarum</i>	<i>Perkinsus sp.</i>	Autunno
Vongola verace	<i>Ruditapes decussatus</i>	<i>Perkinsus sp.</i>	Autunno
Vongola	<i>Chamelea gallina</i>	<i>Perkinsus sp.</i>	Autunno
Cannolicchio	<i>Ensis spp., Solen spp.</i>	<i>Haplosporidium sp.</i>	Autunno/Inverno in relazione al periodo di pesca
Tellina	<i>Donax spp.</i>	<i>Nematopsis sp.</i>	Primavera/estate in relazione al periodo di pesca

In caso di mortalità anomala di M.B.V. all'interno di una zona classificata, il Servizio Veterinario territorialmente competente, in collaborazione con l'O.S.A. provvederà a ricercare le cause del fenomeno ovvero;

- procedere a campionamenti sugli animali da conferire al Laboratorio di riferimento regionale;
- informare prima possibile il personale degli Enti coinvolti onde concordare le attività più opportune del caso;
- informare i titolari delle concessioni o il consorzio di gestione e la Regione per gli adempimenti di competenza

#### Prosecuzione guida

#### Zone di stabulazione

Nelle zone di stabulazione potranno essere immessi, per la depurazione naturale, M.B.V. provenienti da zone di classe B e C per il periodo necessario al raggiungimento dei valori indicati dai criteri di sicurezza alimentare (Regolamento (CE) 2073/2005). I confini di tali zone devono essere chiaramente segnalate con boe, pali o altri materiali fissi; una distanza minima deve separare le zone di stabulazione tra di loro e queste ultime dalle zone di produzione, in modo da ridurre al minimo i rischi di estensione della contaminazione.

Particolare attenzione va posta al monitoraggio nelle zone di stabulazione in cui la scelta dei punti di campionamento dovrà tenere in considerazione alcuni fattori tra cui circolazione delle correnti, modalità di gestione dei prodotti nelle zone e valutazione in merito al rilascio, nel mezzo acquoso, di contaminanti microbiologici in seguito alla depurazione naturale dei molluschi.

Nell'ambito della zona di stabulazione, devono provvedere ad una separazione dei settori in modo sufficiente ad impedire che i diversi lotti si mescolino tra loro; si deve ricorrere al sistema - tutto dentro tutto fuori - in modo che non sia possibile introdurre un nuovo lotto prima che sia stata estratta la totalità di quello precedente.

Per una valutazione da parte dell'A.C. deve essere disponibile una planimetria della zona di stabulazione in cui

siano evidenziati i diversi settori destinati all'introduzione di lotti/specie.

L'autorità competente deve verificare che ogni O.S.A. che gestisce zone di stabulazione annoti regolarmente sui registri di carico e scarico la provenienza dei M.B.V., i periodi di stabulazione impiegati e la successiva destinazione di ciascun lotto stabulato.

Inoltre, deve verificare che l'O.S.A. sia in grado di identificare ciascun lotto in fase di stabulazione mantenendolo in correlazione con le relative registrazioni

### **Valutazioni del piano di monitoraggio**

Per le zone di produzione e per quelle di stabulazione il piano di monitoraggio viene confermato anche per gli anni successivi, se non vi sono particolari evidenze che portano ad una rivalutazione del sistema adottato.

L'attività di monitoraggio periodico deve riguardare anche l'origine, la destinazione e la provenienza dei Molluschi bivalvi vivi, echinodermi, tunicati e gasteropodi marini.

### **Integrazione regionale**

L'ASL competente per l'area classificata redige e trasmette annualmente alla Regione, entro il 30 gennaio dell'anno successivo a quello di riferimento, una relazione esplicativa del piano di monitoraggio, contenente i seguenti punti:

1. riferimento dell'atto regionale di classificazione e data di pubblicazione
2. identificazione su carta nautica dell'area oggetto di monitoraggio
3. sistema produttivo (allevamento, banco naturale, zona di stabulazione);
4. scostamenti riscontrati rispetto all'elenco, localizzazione e mappatura delle fonti di inquinamento e l'eventuale impatto che le diverse sostanze inquinanti hanno nei differenti periodi dell'anno (variazioni stagionali, precipitazioni atmosferiche, trattamento di acque reflue, ecc.) riportate nella relazione che ha portato alla classificazione della zona;
5. scostamenti riscontrati rispetto alle caratteristiche della circolazione delle sostanze inquinanti riportate nella relazione che ha portato alla classificazione della zona;
6. specie di M.B.V. oggetto di monitoraggio e utilizzo, o meno, di specie "indicatori"
7. scostamenti riscontrati per la presenza o meno di impianti di acquacoltura diversi dai molluschi rispetto a quanto riportato nella relazione che ha portato alla classificazione della zona;
8. scostamenti riscontrati per il metodo di allevamento utilizzato e capacità produttiva della zona classificata rispetto a quanto riportato nella relazione che ha portato alla classificazione della zona;
9. stagionalità della raccolta (se prevista);
10. scostamenti riscontrati per le tecniche di raccolta utilizzate rispetto a quanto riportato nella relazione che ha portato alla classificazione della zona ;
11. individuazione (specie campionata in relazione al parametro da ricercare se previsto), mappatura (georeferenziazione dei punti) ed identificativo delle stazioni di campionamento (codice/nome)
12. scostamenti rispetto a quanto predisposto nel piano di monitoraggio della zona di produzione e/o stabulazione classificata (strategia di campionamento, frequenza dei campionamenti, analisi previste)
13. gestione delle non conformità e attività di sorveglianza della zona classificata per il ripristino dello status

sanitario e conformità ai valori di riferimento richiesti dalla normativa (biotossine algali, contaminanti chimici, ecc)

14. interpretazione dei risultati ottenuti per le attività svolte di cui al Decreto Legislativo 148/2008

15. schema riassuntivo dei dati raccolti utilizzando i modelli di tabelle di rendicontazione (Allegato A/8), tali da soddisfare il flusso informativo richiesto (vedi Registrazione e scambio di informazioni).

I punti compresi da 1 a 10 possono essere desunti da quanto emerso nelle fasi che hanno portato alla classificazione della Zona se non modificate o integrati con nuove informazioni reperite in fase di monitoraggio; per quanto concerne i punti che vanno da 11 a 15 sono propri di quanto espletato nel corso del piano di monitoraggio annuale ed eventuali attività svolte in regime di sorveglianza in seguito a non conformità.

I campioni di M.B.V. prelevati nel corso della sorveglianza delle aree classificate in seguito a non conformità (sorveglianza è l'osservazione approfondita da parte dell'autorità competente delle zone di produzione classificate in cui la stessa ha vietato o sottoposto a particolari condizioni la raccolta di molluschi bivalvi) devono essere considerati in modo separato rispetto a quelli prelevati in fase di monitoraggio.

### **Prosecuzione guida**

#### **Novellame (stadio giovanile)**

L'autorità competente deve verificare che ogni O.S.A. dimostri oggettivamente, nell'ambito della zona di produzione classificata, di poter identificare, il prodotto allevato in base all'origine ed alla provenienza del seme o del novellame (stadio giovanile), nonché in base alla data d'introduzione.

Allo stato attuale per poter definire la dimensione minima dei molluschi bivalvi, che possono essere considerati allo stadio giovanile, viene fatto riferimento al titolo III Capo I del D.P.R. 2/10/1968 N. 1639 "Regolamento per l'esecuzione della L. 14 luglio 1965, n. 963, concernente la disciplina della pesca marittima" e Regolamento (CE) n. 1967/2006 del Consiglio de 21 dicembre 2006 "Relativo alle misure di gestione per lo sfruttamento sostenibile delle risorse della pesca nel Mar Mediterraneo e recante la modifica del Regolamento (CE) n. 2847/93 e che abroga il Regolamento (CE) n. 1626/94".

#### Raccolta da zone non classificate

Qualora il novellame provenga da zone vietate alla raccolta su base di specifica autorizzazione rilasciata dai competenti Enti ed Amministrazioni particolare attenzione va posta alla verifica dei seguenti aspetti:

- Eventuali analisi per valutare la presenza di contaminanti o di agenti patogeni effettuate in relazione alla zona di raccolta;
- nulla osta da parte dell'A.C. coinvolte dalla movimentazione (raccolta e semina);
- compilazione del Documento di trasporto novellame D.t.N, riportato in allegato, prima che il novellame lasci la zona di raccolta. Sul documento dovranno essere riportate le coordinate geografiche del banco naturale ove viene effettuato il prelievo e quelle della zona di reimmersione. Eventuale prodotto adulto giacente nella zona di reimmersione dovrà essere sottoposto alle condizioni di raccolta previste per la raccolta del novellame seminato. L'A.C. per la zona di raccolta ed l'A.C. ricevente devono essere informati in tempi utili (almeno 48 ore prima delle operazioni) per programmare l'eventuale attività di sorveglianza ritenuta opportuna;

- regolare tenuta del Registro di carico scarico;
- che gli animali siano tenuti nell'allevamento per un periodo non inferiore a 2 mesi; qualora necessario, in particolare in considerazione della provenienza e/o delle eventuali analisi svolte, l'autorità competente può prescrivere un periodo di mantenimento più lungo. L'A.C. può stabilire un tempo inferiore ai 2 mesi sulla base di un'analisi del rischio (es. dati ottenuti dallo stesso sito in periodi precedenti).

#### Raccolta da zone classificate

Qualora il novellame provenga da banchi naturali classificati e venga destinato a zone di allevamento, particolare attenzione va posta alla verifica dei seguenti aspetti:

- Autorizzazione degli Enti competenti alla raccolta del novellame
- compilazione del Documento di trasporto novellame D.t.N, (modello riportato in allegato A/2), prima che il novellame lasci la zona di raccolta. Sul documento dovranno essere riportate le coordinate geografiche del banco naturale ove viene effettuato il prelievo e quelle della zona di reimmersione. Eventuale prodotto adulto giacente nella zona di reimmersione dovrà essere sottoposto alle condizioni di raccolta previste per la raccolta del novellame seminato. L'A.C. deve essere informata in tempi utili per programmare l'eventuale attività di sorveglianza ritenuta opportuna;
- regolare tenuta del Registro di carico scarico;

#### **Movimentazione dei M.B.V. tra aree di produzione classificate**

L'operatore può commercializzare raccolto in zone classificate al fine della reimmersione in altre zone di allevamento classificate per la medesima classe sanitaria. Tale pratica è consentita previa comunicazione (es. via fax, posta elettronica, ecc.) almeno 48 ore prima della spedizione, da parte dell'operatore all'A.C. territorialmente competente per la zona di spedizione ed all'A.C. ricevente per l'eventuale attività di controllo ufficiale. Particolare attenzione va posta alla verifica dei seguenti aspetti:

- compilazione del Documento di registrazione D.d.R. prima che il prodotto lasci la zona di produzione da cui è stato raccolto;
- in caso di commercializzazione tra allevamenti gli operatori interessati sono tenuti a detenere il registro di carico/scarico;
- i lotti di molluschi reimmersi in allevamento devono essere individuabili geograficamente al fine della tracciabilità del prodotto;

Nel caso di movimentazione di M.B.V. proveniente da zone classificate e sottoposte a divieto di raccolta per presenza di biotossine algali, è consentito lo spostamento del prodotto al fine della reimmersione in zone di allevamento classificate. Tale possibilità è attuabile solo in seguito a richiesta del produttore e previo nulla osta delle A.C. interessate (zona di prelievo e zona di reimmersione).

È consentito la movimentazione di M.B.V. che presentano livelli di biotossine superiori ai limiti previsti dal Capitolo V ai fini della detossificazione; in questo caso, trattandosi di zone di produzione ove è vietata la raccolta il trasferimento dei M.B.V. dovrà essere effettuato in vincolo sanitario. Le Regioni potranno disciplinare nel proprio ambito territoriale le modalità di trasferimento dei M.B.V. con limiti di biotossine superiori a quelli previsti dal capitolo V.

Particolare attenzione va posta alla verifica dei seguenti aspetti:

- Il produttore comunica (es. fax, posta elettronica, ecc) almeno 48 ore prima dello spostamento la richiesta all'A.C. territorialmente competente per la zona di produzione ed a quello ricevente; tale comunicazione deve includere le seguenti informazioni: a) nome o ragione sociale del destinatario; b) luogo di destinazione e riferimenti geografici dell'allevamento; c) specie oggetto della movimentazione (reimmersione); d) tipo di prodotto spedito ("novellame, pezzatura commerciale, etc.); e) quantitativo e modalità di invio (reste, calze, etc.).
- Documento di registrazione D.d.R.
- Programma di movimentazione

La movimentazione è possibile solo in seguito a nulla osta da parte dell'A.C. per il luogo di destinazione e deve essere effettuata in vincolo sanitario.

I lotti di molluschi reimmersi devono essere individuabili geograficamente al fine della tracciabilità del prodotto e per la valutazione della detossificazione nel tempo.

### **Integrazione regionale**

La ASL di competenza per la zona classificata dovrà valutare di caso in caso l'opportunità di concedere il trasferimento dei M.B.V. con limiti di biotossine superiori a quelli previsti dal capitolo V sulla base del reale rischio per biotossine algali nella zona di produzione ricevente (es. precedenti positività, dati fitoplancton, ecc).

#### **b) la qualità microbiologica dei molluschi bivalvi vivi relativamente alla zona di produzione e di stabulazione;**

Guida

Il monitoraggio relativo alla qualità microbiologica dei M.B.V. viene espletato mediante un'attività pianificata di campionamento che tiene conto della classificazione della zona e di tutte le informazioni già acquisite ai fini della classificazione stessa (fonti di inquinamento e relative possibili variazioni stagionali, batimetria, circolazione delle acque ecc.) nonché, in maniera dinamica, vanno considerati anche gli eventuali dati relativi ad eventi meteo eccezionali (corsi d'acqua in piena che sversano in prossimità dell'area classificata), informazioni del produttore, eventuali informazioni di ritorno dalla filiera post primaria da prodotti della stessa provenienza ecc.

L'attività di monitoraggio microbiologico ha lo scopo di verificare che lo stato assegnato in fase di classificazione (A,B, C) rimanga invariato; a tal fine pertanto viene valutata la contaminazione dei M.B.V. da E. coli, nonché, in particolare per le aree classificate A e per le zone di stabulazione, anche alla verifica dell'assenza di Salmonella.

#### **c) la presenza di plancton tossico nelle acque di produzione e di stabulazione e di biotossine nei molluschi bivalvi vivi;**

Guida

Per quanto concerne le modalità di campionamento fare riferimento all'allegato tecnico "prelievo e trasporto del campione".

#### **d) la presenza di contaminanti chimici nei molluschi bivalvi vivi.**

Guida

Sulla base delle indagini preliminari effettuate durante la fase di classificazione, l'A.C. può effettuare una valutazione dei potenziali contaminanti che possono accumularsi nei molluschi; i contaminanti dovranno essere relazionati alla potenziale fonte di contaminazione sulla base di quanto riportato nella tabella già proposta nella parte di guida relativa alla classificazione e di seguito nuovamente proposta in forma sintetica

**FONTI DI INQUINAMENTO IDENTIFICABILI**

<b>RIF.</b>	<b>FONTE</b>
I	Impianti di trattamento di acque reflue privati/comunali
II	Fonti di rifiuti industriali (impianti di lavorazione carni, trasformazione di vegetali, ecc)
III	Scarichi di piena di fogne congiunte
IV	Fosse settiche/pozzi di dispersione
V	Punti di distribuzione di mangimi/allevamenti
VI	Aree industriali diverse da II

**FONTI DI INQUINAMENTO DI DIFFICILE INDIVIDUZIONE E QUANTIFICAZIONE**

<b>RIF.</b>	<b>FONTE</b>
VII	Scarichi di rifiuti da imbarcazioni
VIII	Scoli di piena, acque meteorologiche
IX	Terreno rurale con animali domestici
X	Riserve naturali, foreste, paludi ecc (presenza di animali e volatili selvatici)

È utile valutare periodicamente l'eventuale presenza di nuove fonti di contaminazione o le eventuali variazioni di quelle già identificate; la scelta del tipo di contaminante, in relazione alla potenziale contaminazione, dovrà essere effettuata sulla base di una strategia fornita di fondamento (es. per aree portuali turistiche gli idrocarburi dovrebbero essere ricercati preferenzialmente nel periodo estivo).

**2. Per attuare il punto 1, lettere b), c) e d), devono essere definiti piani di campionamento che prevedano lo svolgimento di tali controlli ad intervalli regolari, o caso per caso se i periodi di raccolta sono irregolari. La distribuzione geografica dei punti di campionamento e la frequenza del campionamento devono garantire risultati delle analisi il più possibile rappresentativi della zona considerata.**

**Guida**

Sulla base di quanto emerso dalle attività che hanno portato alla classificazione, le informazioni raccolte, il programma ed il piano di campionamento, la strategia di campionamento adottata, i risultati delle analisi e l'interpretazione dei dati effettuata dall'A.C., e le analisi dei dati può essere definito un piano di campionamento, la cui attuazione permette una sufficiente garanzia della rappresentatività della zona in base ai risultati ottenuti dalle analisi.

Il piano dovrà essere redatto e dovrà essere specifico per la zona di produzione/stabulazione considerata evidenziando le eventuali peculiarità della medesima e le criticità prevedibili; in tal modo potranno essere anche definite le eventuali azioni da intraprendere nel caso in cui siano riscontrati risultati delle analisi non conformi.

Il Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali o altri Enti competenti possono promuovere annualmente piani di protezione e/o ripopolamento delle risorse acquatiche; pertanto sarà necessario tener conto, in caso di banchi naturali, dei periodi di fermo pesca. Nel caso di allevamenti (produzione/raccolta), zone di stabulazione o aree ove sia prevista una gestione controllata della risorsa, dovrà essere definita la stagionalità della raccolta; in questo caso il titolare della concessione dovrà definire il periodo della raccolta dandone comunicazione all'autorità competente e delle motivazioni che portano ad eventuali interruzioni temporali nell'arco dell'anno. Le frequenze di campionamento dovranno essere definite in relazione alla specie oggetto di campionamento, parametro da ricercare e punto di campionamento.

**3. I piani di campionamento per il controllo della qualità microbiologica dei molluschi bivalvi vivi devono in particolar modo tenere conto:**

**a) delle probabili variazioni della contaminazione fecale;**

**Guida**

Sulla base dei dati acquisiti nella fase preliminare alla classificazione e durante tale periodo potranno essere identificate le criticità, intese come stagione o fenomeni meteorologici, in seguito ai quali possono esservi delle situazioni sfavorevoli al mantenimento della classe sanitaria (A, B, C) della zona di produzione/stabulazione. Qualora siano disponibili informazioni approfondite su impianti di trattamento delle acque reflue, potranno essere fatte ulteriori valutazioni in merito alle possibili variazioni della contaminazione fecale.

**b) dei parametri di cui al punto 6 della parte A.**

**Guida**

È auspicabile che ogni qualvolta l'A.C. riceva informazioni da altre Amministrazioni/Enti, o da parte dell'OSA, relativamente ad aspetti che potrebbero influire sulla classe sanitaria della zona di produzione/stabulazione classificata proceda ad una rivalutazione dei rischi considerati. Qualora vi siano cambiamenti l'A.C. dovrà revisionare il piano di monitoraggio per la specifica zona di produzione/stabulazione.

Ciò fa riferimento a:

- fonti di inquinamento di origine umana o animale inventariate che possono costituire una fonte di contaminazione della zona di produzione;
- quantitativi di inquinanti organici emessi nei diversi periodi dell'anno in funzione delle variazioni stagionali della popolazione umana e animale nel bacino idrografico, delle precipitazioni, del trattamento delle acque di scarico, ecc.;
- variazioni delle caratteristiche della circolazione degli inquinanti sulla base dell'andamento della corrente, della batimetria e del ciclo delle maree nella zona di produzione

Qualora vi siano variazioni che possano influenzare l'efficacia del programma di campionamento dei molluschi bivalvi nella zona di produzione/stabulazione, è necessario provvedere ad una integrazione e/o revisione del medesimo.

**Integrazione regionale**

L'efficacia del programma di campionamento può essere influenzato, oltre che da quanto riportato nei punti sopra esposti, anche da prelievo di molluschi che non sono propriamente caratteristici della zona classificata, come ad esempio nel caso di prelievo di molluschi provenienti da altre zone di produzione e reimessi nei giorni precedenti al campionamento o prodotto oggetto di tecniche di lavorazione (es. sgranatura). In tal caso il responsabile del campionamento dovrà accertarsi che nell'intorno del punto di prelievo non vi siano state movimentazioni tali da poter alterare i risultati delle prove di laboratorio.

4. I piani di campionamento per rilevare la presenza di plancton tossico nelle acque di produzione e stabulazione e di biotossine nei molluschi bivalvi vivi devono tener conto in particolare delle possibili variazioni della presenza di plancton contenente biotossine marine. Il campionamento deve comprendere quanto segue:

- a) campionamento periodico volto a individuare eventuali cambiamenti nella composizione del plancton contenente tossine e nella relativa distribuzione geografica; qualora i risultati ottenuti facciano sospettare un accumulo di tossine nella polpa dei molluschi, si procede a un campionamento intensivo;
- b) prove periodiche di tossicità sui molluschi più sensibili alla contaminazione provenienti dalla zona in questione.

5. Il prelievo di campioni ai fini dell'analisi delle tossine nei molluschi deve avere, come regola generale, cadenza settimanale nei periodi in cui è consentita la raccolta. Tale frequenza può essere ridotta in determinate zone e per determinati tipi di molluschi se la valutazione dei rischi relativa alla presenza di tossine o fitoplancton suggerisce un rischio molto basso di tossicità. Essa deve essere aumentata se tale valutazione indica che il prelievo di campioni settimanale sarebbe insufficiente. La valutazione dei rischi dev'essere periodicamente rivista, al fine di valutare il rischio di tossicità connesso coi molluschi bivalvi vivi provenienti dalle zone in questione.

6. Se sono noti i tassi di accumulazione delle tossine di un gruppo di specie che vivono nella stessa zona, una delle specie con il tasso più elevato può essere utilizzata in qualità di indicatore, rendendo possibile lo sfruttamento di tutte le specie del gruppo se i livelli di tossine della specie che fa da indicatore sono sotto i limiti prescritti. Quando i livelli di tossine della specie che fa da indicatore sono al di sopra dei limiti prescritti, il raccolto delle altre specie è permesso soltanto se ulteriori analisi sulle altre specie mostrano che i loro livelli di tossine restano al di sotto dei limiti.

7. Per quanto riguarda il monitoraggio del plancton, i campioni devono essere rappresentativi della colonna d'acqua e devono fornire informazioni sulla presenza di specie tossiche e sulle tendenze in atto all'interno della popolazione esaminata. Qualora siano rilevati cambiamenti delle popolazioni tossiche che possono portare a un accumulo di tossine, si deve aumentare la frequenza del campionamento dei molluschi oppure decidere la chiusura precauzionale delle zone interessate fino all'ottenimento dei risultati dell'analisi delle tossine.

8. I piani di campionamento per il controllo della presenza di contaminanti chimici devono consentire di rilevare qualsiasi superamento dei livelli stabiliti nel regolamento (CE) n. 466/2001(1).

#### C. DECISIONI SUCCESSIVE AL MONITORAGGIO

1. Se i risultati del campionamento indicano che i requisiti sanitari per i molluschi non sono rispettati o che potrebbe esservi un altro rischio per la salute umana, l'autorità competente deve chiudere la zona di produzione interessata impedendo la raccolta di molluschi bivalvi vivi. Tuttavia, l'autorità competente può riclassificare una zona di produzione come zona delle classi B o C se essa soddisfa i pertinenti criteri stabiliti nella parte A e non presenta altri rischi per la salute umana.

#### Guida

Le possibili non conformità di M.B.V., relative alla presente linea guida, possono riguardare:

##### **Parametri microbiologici**

Tale situazione, può interessare solamente le produzioni di molluschi bivalvi vivi classificati all'interno di una zona appartenente alla classe di Tipo "A", "B" o "C".

##### **Non conformità parametri microbiologici per la Zona di produzione classificata Tipo "A"**

La non conformità ai requisiti sanitari microbiologici per i molluschi bivalvi vivi raccolti da zone di produzione classificate di Tipo "A" comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo ed urgente riguardante la zona di produzione interessata. In alternativa il provvedimento, a carattere cautelativo ed urgente può prevedere l'obbligo di sottoporre i M.B.V. dell'area interessata a trattamento di depurazione e/o stabulazione; questa possibilità è prevista solo nel caso in cui la difformità sia relativa a valori di *Escherichia coli* inferiori o uguali a 4.600 MPN/100 g. o per presenza di *Salmonella* spp. In caso di presenza di *Salmonella* l'OSA ha l'obbligo di darne indicazione sul D.d.R in modo da permettere al CDM ricevente le

opportune valutazioni;

- b. notifica del provvedimento a tutte le Ditte operanti all'interno della zona classificata che raccolgono molluschi bivalvi vivi per gli adempimenti di competenza;
- c. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- d. avvio da parte dell'A.C. di piani di campionamento, in regime di sorveglianza, riguardanti anche gli altri gruppi di specie di molluschi bivalvi vivi appartenenti alla stessa zona classificata e, qualora il prelievo che ha portato alla non conformità fosse stato effettuato in prossimità del perimetro esterno, anche alle aree classificate contermini;
- e. la revoca delle misure restrittive potranno essere adottate dall'A.C., solo dopo aver accertato il ripristino dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi oggetto di non conformità; qualora sia nota la causa che ha originato la non conformità essa deve essere opportunamente registrata per le successive valutazioni in fase di riclassificazione.

#### **Non conformità parametri microbiologici per la Zona di stabulazione riconosciuta di Tipo "A"**

La non conformità ai requisiti sanitari microbiologici per i molluschi bivalvi vivi raccolti da zone di produzione classificate di Tipo "A" comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento a carattere cautelativo ed urgente di divieto di immissione diretta al consumo umano dei molluschi bivalvi vivi non conformi alla classe di Tipo "A" o declassificazione temporanea in caso di:
  - valori di E. coli rispondenti alla classe B e/o presenza di Salmonella con obbligo di sottoporre i M.B.V. raccolti a trattamento di depurazione presso C.D.M. o stabulazione o invio ad un Centro di Trasformazione;
  - valori di E. coli rispondenti alla classe C e/o presenza di Salmonella con obbligo di sottoporre i M.B.V. a trattamento di stabulazione o invio ad un Centro di trasformazione;
- b. notifica del provvedimento a tutte le Ditte operanti all'interno della zona di stabulazione per gli adempimenti di competenza;
- c. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- d. avvio da parte dell'A.C. di piani di campionamento, in regime di sorveglianza, riguardanti la specie non conforme ed in altri gruppi di molluschi bivalvi vivi situati all'interno della zona di stabulazione. In relazione al fatto che non sussiste una distanza minima "definita" tra zona di stabulazione e zona di produzione, l'autorità competente valuterà se effettuare o meno accertamenti nelle zone di produzione attigue;
- e. la revoca delle misure restrittive potranno essere proposte/adottate dall'A.C. territorialmente competente, potrà avvenire solo dopo aver accertato il ripristino dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi oggetto di non conformità nella zona di stabulazione; qualora sia nota la causa che ha originato la non conformità essa deve essere opportunamente registrata per le successive valutazioni in fase di riclassificazione.

#### **Integrazione regionale**

La zona di stabulazione essendo considerata come una zona destinata alla depurazione naturale di molluschi raccolti da zone B o C e comunque soggetta a influenze di carattere ambientali deve essere considerata particolarmente soggetta a controlli da parte della ASL; pertanto il riscontro di non conformità per E. coli > 230 MPN/100g o presenza di Salmonella spp. dovrà portare ad un immediato provvedimento a carattere cautelativo

ed urgente di divieto di immissione diretta al consumo umano dei molluschi bivalvi vivi ed avvio di verifiche ed attuazione di piani di campionamento in regime di sorveglianza per valutare se la non conformità è da considerarsi occasionale o meno.

#### **Prosecuzione guida**

##### **Non conformità parametri microbiologici per la Zona di produzione classificata di tipo "B"**

La non conformità ai requisiti sanitari microbiologici per i molluschi bivalvi vivi raccolti da zone di produzione classificate di Tipo "B" comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo ed urgente riguardante l'area interessata e l'eventuale invio dei molluschi bivalvi vivi della specie ritrovata non conforme ad una zona di stabulazione per il tempo necessario alla depurazione. In alternativa i M.B.V. possono essere destinati alla trasformazione presso stabilimenti riconosciuti;
- b. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- c. avvio da parte dell'A.C. di piani di campionamento riguardanti la specie ritrovata non conforme ed altre specie di M.B.V. presenti nella stessa zona; qualora il prelievo che ha portato alla non conformità fosse stato effettuato in prossimità del perimetro esterno, ove sussistono zone di produzione di classe A, dovranno essere effettuati accertamenti anche presso le aree contermini;
- d. la revoca delle misure restrittive potranno essere adottate dall'A.C., solo dopo aver accertato il ripristino dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi oggetto di non conformità; qualora sia nota la causa che ha originato la non conformità essa deve essere opportunamente registrata per le successive valutazioni in fase di riclassificazione.

#### **Integrazione regionale**

##### **Non conformità parametri microbiologici per la Zona di produzione classificata di tipo "C"**

La non conformità ai requisiti sanitari microbiologici per i molluschi bivalvi vivi raccolti da zone di produzione classificate di Tipo "C" comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo ed urgente riguardante l'area interessata;
- b. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- c. avvio da parte dell'A.C. di piani di campionamento riguardanti la specie ritrovata non conforme ed altre specie di M.B.V. presenti nella stessa zona; qualora il prelievo che ha portato alla non conformità fosse stato effettuato in prossimità del perimetro esterno, dovranno essere effettuati accertamenti anche presso le aree contermini;
- d. la revoca delle misure restrittive potranno essere adottate dall'A.C., solo dopo aver accertato il ripristino dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi oggetto di non conformità; qualora sia nota la causa che ha originato la non conformità essa deve essere opportunamente registrata per le successive valutazioni in fase di riclassificazione.

### **Proseguizione guida**

#### **Non conformità per valori di biotossine algali superiori ai limiti**

La non conformità ai requisiti sanitari microbiologici per i molluschi bivalvi vivi raccolti da zone di produzione classificate comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo ed urgente riguardante tutte le specie classificate nella zona interessata;
- b. notifica del provvedimento alla Ditta/Ditte interessate per i provvedimenti di competenza;
- c. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- d. avvio di un piano di campionamento, in regime di sorveglianza, in allevamenti contigui, banchi naturali appartenenti alla stessa zona classificata ed eventualmente in quelle contermini, riguardante sia la specie di M.B.V. non conforme sia in altre di interesse commerciale. Qualora siano utilizzate specie sensibili come riferimento, queste dovranno essere analizzate prioritariamente;
- e. adozione del provvedimento di revoca solo dopo accertamento del ripristino dei requisiti sanitari dei M.B.V. interessati alla non conformità; tale provvedimento di revoca potrà essere effettuato solo nel caso in cui vi siano almeno due risultati conformi consecutivi al di sotto dei valori limite prescritti, separati da un intervallo di almeno 48 ore.

Qualora sia utilizzata la specie "sensibile" come indicatore, potranno essere commercializzati le altre specie di M.B.V. solo dopo aver accertamento della rispondenza ai limiti previsti. L'A.C. dovrà pertanto accertare eventuali positività in specie diverse da quella non conforme. Qualora le prove di laboratorio diano esito negativo, l'A.C. adotterà un provvedimento di revoca per la specie conforme ai limiti normativi.

#### **Superamento dei limiti previsti per i metalli pesanti**

La non conformità comporta da parte dell'A.C.:

- a. immediato provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo ed urgente riguardante tutte le specie classificate nella zona interessata;
- b. notifica del provvedimento alla Ditta/Ditte interessate per i provvedimenti di competenza;
- c. notifica del provvedimento alla Regione per i provvedimenti di competenza;
- d. avvio di un piano di campionamento, in regime di sorveglianza, in allevamenti contigui, banchi naturali appartenenti alla stessa zona classificata ed eventualmente in quelle contermini, riguardante sia la specie di M.B.V. non conforme sia in altre di interesse commerciale. Qualora siano utilizzate specie sensibili come riferimento, queste dovranno essere analizzate prioritariamente;

La non conformità comporta da parte dell'A.C. l'adozione di un provvedimento di temporanea sospensione della raccolta a carattere cautelativo riguardante tutte le specie presenti nella zona di produzione interessata dal superamento dei valori di riferimento. Contestualmente, in regime di sorveglianza, l'A.C. intensificherà i controlli su più punti della stessa zona di produzione/stabulazione e/o aree contermini, al fine di localizzare e circoscrivere la fonte di contaminazione. La revoca del provvedimento sarà possibile nel momento in cui i valori rientrano nei limiti stabiliti dalla norma di riferimento.

Qualora sia utilizzata la specie "sensibile" come indicatore, potranno essere commercializzati le altre specie di M.B.V. solo dopo aver accertato della rispondenza ai limiti previsti. L'A.C. dovrà pertanto verificare eventuali non conformità in specie diverse da quella non conforme. Qualora non fossero riscontrate positività l'A.C., adotterà un provvedimento di revoca per la specie conforme ai limiti normativi.

### **Integrazione regionale**

Per tutti i tipi di non conformità il riscontro in fase di monitoraggio di un parametro non conforme alla norma comporta l'attivazione di attività in regime di sorveglianza, che prevede anche quella di campionamento, Quest'ultima deve essere distinta rispetto a quella prevista nel monitoraggio ed indirizzata alla ricerca del parametro risultato non conforme in monitoraggio. Al ripristino dei parametri conformi alla normativa di riferimento sarà riavviata l'attività prevista dal piano di monitoraggio.

Nella parte Sesta è riportato il diagramma di flusso che riassume il flusso gestionale per le diverse non conformità riscontrabili in produzione primaria

La gestione delle non conformità igienico sanitarie delle zone di produzione nella regione Lazio è regolamentata dalla nota della Direzione Affari Giuridici e Legislativi del Dipartimento Istituzionale della Regione Lazio (prot. 116864 del 2 settembre 2005) in cui si ribadisce il concetto di cui alla L. 23 dicembre 1978 n. 833 che assegna alle ASL la competenza a provvedere all'igiene della produzione, lavorazione, distribuzione e commercio degli alimenti e delle bevande (art. 14 lett. O). Ogni zona classificata è di norma riconducibile ad una singola unità amministrativa locale consentendo pertanto, a tutela della salute pubblica, di emanare provvedimenti sanitari di carattere temporaneo contingibile ed urgente.

La revoca delle misure restrittive potrà essere proposta dal Servizio Veterinario territorialmente competente, solo dopo aver accertato il ripristino dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi oggetto di non conformità; la ASL competente dovrà garantire il massimo impegno volto alla determinazione delle cause che hanno determinato il superamento dei limiti di riferimento, producendo una o più relazioni da mantenere agli atti per le successive valutazioni e/o verifiche.

### **Proseguimento guida**

#### **RICLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE**

Con frequenza minima triennale l'autorità competente, con provvedimento formale, riclassifica le aree di produzione/stabulazione; qualora i dati e le relative valutazioni da parte dell'A.C. siano tali da non evidenziare cambiamenti della classe sanitaria (A,B,C), il provvedimento confermerà le informazioni contenute nel precedente atto (specie, l'ubicazione, ecc.).

Qualora le analisi condotte nel piano di monitoraggio annuale, evidenzino il superamento ripetuto dei limiti microbiologici per la classe di appartenenza senza che vi sia un giustificativo tale da definire la non conformità come "isolata" (es. sversamento di reflui dovuti a rotture di impianti, lavori di manutenzione di condotte a mare) è necessario procedere ad una riclassificazione. In taluni casi, se la situazione dovesse essere in rapida evoluzione peggiorativa può essere necessario procedere ad una riclassificazione senza attendere i tre anni.

**Integrazione regionale**

Decorsi tre anni dalla prima classificazione o dalla precedente riclassificazione, l'ASL dovrà inviare una relazione che riassume quanto espletato nel corso del triennio con la proposta di riclassificazione della zona (classe A ; classe B; classe C); qualora l'ASL non presenti la suddetta relazione e contestuale proposta di riclassificazione entro **quattro mesi**, la Regione revocherà d'ufficio la classificazione della zona di produzione/stabulazione.

**Prosecuzione guida**

Nelle valutazioni effettuate da parte dell'A.C. devono essere considerati attentamente tutti quei fattori che sono stati esplicitati nella parte relativa alla classificazione e soprattutto in termini di:

- variazioni delle fonti di contaminazione in prossimità dell'area;
- flusso delle correnti e delle maree;
- valutazione dei risultati analitici sui molluschi e dati a supporto del piano di monitoraggio relativi al triennio precedente.

Tali considerazioni devono essere effettuate sia nel caso in cui ci si trovi di fronte ad un contesto di declassamento (A → B → C → proibita), che di proposta di miglioramento della classe sanitaria (C → B → A). Nella riclassificazione di una zona di produzione/stabulazione dovranno essere presi in considerazione tutti gli aspetti elencati nel Regolamento 854/2004 Allegato II capo II lettera A e B, ed esplicitati nella presente linea guida.

**zona di produzione/stabulazione di classe A riconfermata nel caso in cui:**

1. non vi siano variazioni in termini di fonti di contaminazione, variazioni di correnti e maree tali da influenzare la zona di produzione/stabulazione ed i risultati del piano di monitoraggio dimostrano il non superamento dei limiti previsti per la classe A.
2. sono state individuate nuove fonti di contaminazioni, ma lo studio sulle circolazioni delle correnti e flussi maree effettuato dall'A.C., eventualmente in collaborazione dell'OSA, dimostra che non vi sono influenze sfavorevoli sulla qualità microbiologica della zona considerata. La non influenza delle nuove fonti di contaminazione è dimostrata dalle valutazioni da parte dell'A.C. e confermata dai risultati ottenuti dal piano di monitoraggio;
3. Né l'A.C. né l'O.S.A. sono stati in grado di raccogliere sufficienti informazioni sulla circolazione delle correnti e sui flussi di marea, il piano di monitoraggio relativo ai tre anni evidenzia valori propri di una zona di classe A. L'eventuale superamento dei limiti previsti per la classe A possono essere accettati solo nel caso in cui siano attribuibili a situazioni giustificabili, ma non continuative e comunque poste in evidenza dalla documentazione agli atti dall'A.C.

Qualora non vi sia una delle 3 condizioni sopra elencate la zona di produzione dovrà essere declassificata.

**zona di produzione di classe B riconfermata nel caso in cui:**

1. non vi sono variazioni in termini di fonti di contaminazione, variazioni di correnti e maree tali da influenzare

la zona di produzione/stabulazione ed i risultati del piano di monitoraggio dimostrano il non superamento dei limiti previsti per la classe B.

2. sono state individuate nuove fonti di contaminazioni, ma lo studio sulle circolazioni delle correnti e flussi maree effettuato dall'A.C., eventualmente in collaborazione dell'OSA, dimostra che non vi sono influenze sfavorevoli sulla qualità microbiologica della zona considerata. La non influenza è dimostrata dalle valutazioni da parte dell'A.C. e confermata dai risultati ottenuti dal piano di monitoraggio;
3. Né l'A.C. né l'O.S.A. sono stati in grado di raccogliere sufficienti informazioni sulla circolazione delle correnti e sui flussi di marea, il piano di monitoraggio relativo ai tre anni evidenzia valori propri di una zona di classe B. L'eventuale superamento dei limiti previsti per la classe B possono essere accettati solo nel caso in cui siano attribuibili a situazioni giustificabili, non ricorrenti, e comunque poste in evidenza dalla documentazione agli atti dall'A.C.;
4. il monitoraggio nei tre anni ha evidenziato un tenore di *Escherichia coli* superiore ai limiti previsti per la classe B, ma non ha mai rilevato, in più del 10 % dei campioni di M.B.V. valori superiori a 46.000 MPN/100g. L'eventuale superamento dei valori di 46.000 MPN/100g può essere accettata solo nel caso in cui siano attribuibili a situazioni giustificabili, non ricorrenti, e comunque poste in evidenza dalla documentazione agli atti dall'A.C.. Qualora la zona non evidenzia una stabilità nei limiti massimi di 4.600 è obbligo dell'OSA riportare tale informazione sul D.d.R. in modo che i titolari dei CDM possano valutare correttamente i tempi di depurazione.

Qualora non vi sia una delle 4 condizioni sopra elencate la zona di produzione dovrà essere declassificata.

#### **zona di produzione di classe C riconfermata nel caso in cui:**

1. non vi sono variazioni in termini di fonti di contaminazione, variazioni di correnti e maree tali da influenzare la zona di produzione/stabulazione ed i risultati del piano di monitoraggio dimostrano il non superamento dei limiti previsti per la classe C.
2. sono state individuate nuove fonti di contaminazioni, ma lo studio sulle circolazioni delle correnti e flussi maree effettuato dall'A.C., eventualmente in collaborazione dell'OSA, dimostra che non vi sono influenze sfavorevoli sulla qualità microbiologica della zona considerata. La non influenza è dimostrata dalle valutazioni da parte dell'A.C. e confermata dai risultati ottenuti dal piano di monitoraggio.

Qualora non vi sia una delle 2 condizioni sopra elencate la zona di produzione non potrà più essere classificata fino ad un evidente miglioramento delle condizioni microbiologiche.

#### **Integrazione regionale**

Nella parte Sesta è riportato il diagramma di flusso che riassume il flusso per la riclassificazione delle zone di produzione/stabulazione

2. L'autorità competente può riaprire una zona di produzione chiusa soltanto una volta che i requisiti sanitari per i molluschi risultino nuovamente conformi alla normativa comunitaria. Se, per via della presenza di plancton o per livelli eccessivi di tossine nei molluschi, l'autorità competente chiude una zona di produzione, sono necessari almeno

due risultati consecutivi al di sotto dei valori limite prescritti, separati da un intervallo di almeno 48 ore, affinché la zona possa essere riaperta. Nell'assunzione della decisione, l'autorità competente può tener conto di informazioni sulle tendenze concernenti il fitoplancton. Qualora vi siano dati attendibili relativi alla dinamica della tossicità di una data zona, e purché siano disponibili dati recenti indicanti una tendenza decrescente della tossicità stessa, l'autorità competente può decidere di riaprire la zona in presenza di risultati al di sotto dei valori limite ottenuti con un solo campionamento.

#### **D. ALTRI REQUISITI DI MONITORAGGIO**

**1.** L'autorità competente provvede a sorvegliare le zone di produzione classificate, in cui ha vietato o sottoposto a particolari condizioni la raccolta di molluschi bivalvi, in modo da evitare la commercializzazione di prodotti nocivi per la salute umana.

##### **Guida**

Un provvedimento a carattere cautelativo, come ad esempio il divieto di raccolta di M.B.V., dovrà essere notificato alle parti interessate ed alle A.C. collegate all'uso del mare per attività connesse con la navigazione commerciale e da diporto ed aventi anche funzioni di controllo sulla pesca marittima. In seguito a tale provvedimento l'A.C. sanitaria, dovrà espletare le necessarie attività affinché siano rispettati i vincoli di cui alla lettera C punto 1 "Decisioni successive al monitoraggio".

**2.** Oltre al monitoraggio delle zone di stabulazione e produzione di cui al punto 7, dev'essere istituito un sistema di controllo comprendente analisi di laboratorio volte ad accertare il rispetto, da parte degli operatori del settore alimentare, dei requisiti per il prodotto finito in tutte le fasi della produzione, della trasformazione e della distribuzione. Tale sistema di controllo è volto in particolare a verificare che i livelli delle biotossine marine e dei contaminanti non superino i limiti di sicurezza e che la qualità microbiologica dei molluschi non costituisca un rischio per la salute umana.

#### **E. REGISTRAZIONE E SCAMBIO DI INFORMAZIONI**

L'autorità competente:

**a)** redige e tiene aggiornato un elenco delle zone di produzione e di stabulazione riconosciute dalle quali i molluschi bivalvi vivi possono essere prelevati conformemente alle disposizioni del presente allegato, precisandone l'ubicazione, i confini e la classe di appartenenza. L'elenco dev'essere comunicato alle parti interessate dal presente allegato, come i produttori, raccoglitori e responsabili dei centri di depurazione e dei centri di spedizione;

##### **Guida**

Le Regioni e Province Autonome trasmettono su base annuale, e comunque entro il febbraio dell'anno successivo a quello di riferimento, i seguenti dati di attività relativi alla molluschicoltura:

**1.** Zone di produzione classificate al 31 dicembre dell'anno di riferimento. Relativamente alle zone di produzione classificate indicare:

- a. stato sanitario della zona di produzione per specie allevata (A,B,C);
- b. superficie della zona di produzione;
- c. coordinate geografiche del poligono delimitante la zona di produzione.

Qualora non vi siano variazioni rispetto all'anno precedente viene data solo conferma della corrispondenza dei dati rispetto all'anno precedente.

**2.** Controlli ufficiali, attività svolta al 31 dicembre dell'anno di riferimento:

**a.** Non conformità rilevate associata alla zona di produzione/stabulazione per:

- E. coli
- Salmonella spp.
- Biotossine algali
- Altro (es. metalli pesanti)

**b.** Numero di provvedimenti di sospensione raccolta e commercializzazione molluschi bivalvi vivi (Ordinanze sospensione), indicando la durata temporale degli stessi e la natura della non conformità, presso:

- Zone di produzione in laguna/acque interne
- Zone di produzione a mare

Il format per la trasmissione dei dati sarà inviato alle Regioni ed alle Province Autonome di Trento e Bolzano con nota del Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali.

### **Integrazione regionale**

I dati raccolti a livello regionale saranno aggregati e riportati secondo il format concordato per la trasmissione dei dati dalla Regione al Ministero della Salute riportato nella parte Settima allegato A/8

*Conteggio delle non conformità:* i campioni prelevati nel corso della sorveglianza in seguito a non conformità, non dovranno essere conteggiati in quanto trattasi di verifiche che la ASL effettua per il ripristino delle condizioni proprie della zona classificata, onde poter quindi riprendere le attività di monitoraggio (es. raccolta vietata → C → B → A; chiusura e riapertura della zona per superamento dei limiti per biotossine algali o contaminanti chimici).

*Punti di sbarco:* per soddisfare che non siano commesse infrazioni circa l'origine, la provenienza e la destinazione dei molluschi bivalvi vivi viene definito, per ogni zona classificata, i punti ove possono essere sbarcati i MBV raccolti dalle zone di produzione classificate.

I servizi veterinari dell'ASL richiedono per le programmazioni delle verifiche, all'ente competente sui punti di sbarco, ove esistente, (es. Capitanerie di Porto, demanio marittimo, Comune, Autorità portuale, privato), l'elenco dei medesimi identificati dal suddetto ente. Qualora in ambito territoriale non siano stati ancora censiti i punti di sbarco utilizzati, al fine di garantire l'effettuazione dei controlli di cui al Regolamento CE 854/2004, allegato III, capo I. punto 1 lett. a, l'ASL acquisisce dagli OSA informazioni in merito ai punti di sbarco utilizzati tramite le informazioni notificate dall'operatore del settore primario come precedentemente indicato. Successivamente stila un elenco di punti di sbarco abitualmente utilizzati per una programmazione e organizzazione coordinata dei controlli sul proprio territorio di competenza.

A livello locale i controlli devono essere organizzati dal Servizio Veterinario della ASL, se del caso di concerto con altri Enti competenti, al fine di assicurare un adeguato coordinamento e cooperazione delle attività di controllo, così come previsto dal Regolamento (CE) 882/2004. A seguito delle valutazioni a carattere locale di cui sopra, e di ulteriori elementi di rischio peculiari, sono stabilite la frequenza e tipologia di controllo per ogni punto di sbarco.

Qualora, nell'ambito del controllo ufficiale, un punto di sbarco risulti in condizioni igieniche tali da non assicurare la sicurezza igienico sanitaria dei M.B.V. allo sbarco, il Servizio Veterinario dell'A.S.L., può sospenderne temporaneamente l'utilizzo. Il provvedimento di sospensione, come requisito minimo, dovrà essere notificato alla Capitaneria di Porto competente per territorio, all'Ente competente ed agli operatori del settore che utilizzano abitualmente il suddetto punto sbarco.

In riferimento a quanto sopra, qualora l'OSA individui ulteriori punti presso cui poter potenzialmente sbarcare i MBV, dovrà richiedere alla ASL di verificarne le caratteristiche di idoneità al fine di una eventuale l'autorizzazione.

**b) informa senza indugio le parti interessate dal presente allegato, quali i produttori, i raccoglitori e i responsabili**

dei centri di depurazione e di spedizione, di qualsiasi variazione relativa all'ubicazione, ai confini e alla classe di una zona di produzione, nonché della chiusura, temporanea o definitiva, della medesima;
<p>Guida</p> <p>Per gli aspetti relativi a questa parte di guida fare riferimento alla lettera C punto 1 "Decisioni successive al monitoraggio" e Riclassificazione di una zona di produzione o di stabulazione.</p>
e) agisce tempestivamente qualora i controlli di cui al presente allegato indichino che una zona di produzione dev'essere chiusa o riclassificata o può essere riaperta.
<p><b>F. CONTROLLI DELL'OPERATORE DEL SETTORE ALIMENTARE</b></p> <p>Per decidere in merito a classificazione, apertura o chiusura delle zone di produzione, l'autorità competente può tener conto dei risultati dei controlli effettuati dagli operatori del settore alimentare o dalle organizzazioni che li rappresentano. In tal caso, l'autorità competente deve avere designato il laboratorio in cui effettuare l'analisi e, ove necessario, il campionamento e l'analisi devono essere stati eseguiti in conformità di un protocollo concordato fra l'autorità competente e gli operatori del settore alimentare o l'organizzazione interessati.</p>
<p><b>CAPO III: CONTROLLI UFFICIALI SULLE PECTINIDAE RACCOLTE AL DI FUORI DELLE ZONE DI PRODUZIONE CLASSIFICATE</b></p>
<p>I controlli ufficiali sulle pectinidae raccolte al di fuori delle zone di produzione classificate sono effettuati alle vendite all'asta, nei centri di spedizione e negli stabilimenti di lavorazione. Tali controlli ufficiali verificano il rispetto dei requisiti sanitari per i molluschi bivalvi vivi stabiliti nell'allegato III, sezione VII, capo V del regolamento (CE) n. 853/2004 e degli altri requisiti di cui all'allegato III, sezione VII, capo IX, di tale regolamento.</p>
<p>Guida</p> <p>Unicamente per i pettinidi è previsto che questi possano essere raccolti da banchi naturali non classificati. In tal caso i controlli ufficiali vanno effettuati alle vendite all'asta, nei centri di spedizione e negli stabilimenti di lavorazione, ove obbligatoriamente devono transitare non essendo prevista l'applicazione di alcuna deroga per la cessione diretta di piccoli quantitativi di prodotto</p> <p><b>Integrazione regionale</b></p> <p>Ai sensi del Regolamento (CE) n. 853/2004, così come aggiornato dal Regolamento (CE) n. 558/2010, è previsto che i gasteropodi marini non filtratori possano essere raccolti da zone non classificate. In tal caso i controlli ufficiali vanno effettuati alle vendite all'asta, nei centri di spedizione e negli stabilimenti di trasformazione, ove obbligatoriamente devono transitare non essendo prevista l'applicazione di alcuna deroga per la cessione diretta di piccoli quantitativi di prodotto.</p>

**GUIDA PER I CONTROLLI UFFICIALI SVOLTI NELL'AMBITO DELL'ATTIVITA' DI VERIFICA PER STABILIRE SE SIANO SODDISFATTI I REQUISITI SPECIFICI PREVISTI DAL REGOLAMENTO (CE) 853/2004 - (REV. 0)**

L'A.C., secondo quanto definito dal Regolamento (CE) 882/2004 ha l'obbligo di verificare che l'O.S.A. applichi quanto previsto nelle norme specifiche che lo riguardano (es. Regolamento (CE) 853/2004, Regolamento (CE) 852/2004, ec.).

Si è ritenuto pertanto opportuno inserire nella parte di linea guida rivolta all'A.C. talune specifiche indicazioni che possono risultare utili ed a supporto nell'attuazione dei controlli volti alla verifica della conformità delle attività sotto il controllo degli O.S.A. ai requisiti specifici di cui alla sezione VII, allegato II, del Regolamento (CE) 853/2004.

Per quanto concerne gli aspetti di carattere generale, l'A.C. fa riferimento alla sezione rivolta all'OSA dove, nella parte di guida vengono date indicazioni in merito alle specifiche prescrizioni del Regolamento. E' obbligo dell'OSA dimostrare, con soddisfacimento dell'A.C., che il sistema gestionale adottato offra le dovute garanzie ai fini della sicurezza alimentare.

**Regolamento (CE) 853/2004 – allegato III- SEZIONE VII: MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

Per la verifica in ambito di controllo ufficiale in merito al rispetto delle prescrizioni di cui ai capitoli I, II, III, V, VI, VII, VIII e IX l'A.C. può fare riferimento alle esplicitazioni indicate nella sezione dedicata all'operatore del settore.

**CAPITOLO IV: REQUISITI D'IGIENE PER I CENTRI DI DEPURAZIONE E DI SPEDIZIONE**

**Integrazione regionale**

L'ASL nel valutare la documentazione proposta dall'OSA, anche al fine dell'assegnazione dei punteggi e del profilo di rischio dei CDM e CSM dovrà considerare nella propria valutazione, laddove applicabili, anche i seguenti elementi:

**IGIENE DELLA PRODUZIONE**

**PROFESSIONALITÀ E DISPONIBILITÀ ALLA COLLABORAZIONE DELLA DIREZIONE DELLO STABILIMENTO**

Tenere conto della preparazione e delle garanzie date in merito alle tecnologie in uso (impianto di depurazione, impianto di rifinitura, confezionamento in sottovuoto, ecc.)

**FORMAZIONE IGIENICO SANITARIA E COMPETENZA DEGLI ADDETTI**

Tenere conto della preparazione del personale in merito al grado di formazione per l'uso delle tecnologie proposte (impianto di depurazione, impianto di rifinitura, confezionamento in sottovuoto, ecc.)

**SISTEMA DI AUTOCONTROLLO**

- 1 Volume di prodotto lavorato
- 2 Approvvigionamento del prodotto da zone di produzione stabilite (regionale, nazionale, comunitario, misto)
- 3 Approvvigionamento del prodotto da altri stabilimenti riconosciuti (regionale, nazionale, comunitario, misto)
- 4 Approvvigionamento del prodotto diverso dai punti 2 e 3 ma con criterio definito
- 5 Approvvigionamento del prodotto diverso dai punti 2 e 3 senza criterio definito
- 6 Gestione dei Lotti per zona di approvvigionamento
- 7 Gestione dei Lotti per stabilimento di fornitura
- 8 Gestione dei Lotti misto in relazione a criteri definiti dall'azienda
- 9 Gestione dei Lotti misto senza definizione di un criterio
- 10 Frequenza delle verifiche sul prodotto in autocontrollo per ogni lotto/partita in entrata
- 11 Frequenza delle verifiche sul prodotto in autocontrollo per ogni partita in uscita dallo stabilimento (depurato/confezionato)
- 12 Frequenza delle verifiche sul prodotto diversa dai punti 10 e 11 con criterio e frequenza definita
- 13 Frequenza delle verifiche sul prodotto diversa dai punti 10 e 11 con criterio ma senza frequenza definita
- 14 Frequenza delle verifiche sul prodotto diversa dai punti 10 e 11 senza specifico criterio

- 15 Laboratorio interno non accreditato  
 16 Laboratorio interno accreditato  
 17 Laboratorio esterno (riferimento accordo stato regioni n. 78/CSR, sancito nel corso della seduta del 08 Luglio 2010 dalla Conferenza Stato Regioni tra il Ministero della Salute, le Regioni e le Province Autonome: "Modalità operative di iscrizione, aggiornamento, cancellazione dagli elenchi regionali di laboratori e modalità per l'effettuazione di verifiche ispettive uniformi per la valutazione della conformità dei laboratori)  
 18 Rappresentatività delle analisi in relazione al volume di produzione  
 19 Analisi delle acque in ingresso al bacino di depurazione/rifinitura  
 20 Tecnologia e gestione dell'impianto (per i CDM fare riferimento a quanto acquisito con la documentazione di cui alla parte Settima allegato A/4)  
 21 Modalità di confezionamento del prodotto finito presso il CSM (in retina, sottovuoto, ecc.)

#### A. REQUISITI PER I CENTRI DI DEPURAZIONE

Guida

Vedi sezione OSA

**Gli operatori del settore alimentare che depurano i molluschi bivalvi devono conformarsi ai seguenti requisiti.**

**1. Prima della depurazione i molluschi bivalvi vivi devono essere liberati dal fango e dai detriti accumulati con acqua pulita.**

Guida

Vedi sezione OSA

Particolarità

- Si ritiene possa essere accettabile per uno stabilimento la detenzione massima giornaliera di una quantità di molluschi pari al ciclo di depurazione potenziale giornaliero, alla potenzialità di stoccaggio delle celle frigorifero e degli altri eventuali locali di deposito adeguati. È vietata la detenzione di M.B.V. all'esterno dello stabilimento senza opportuna protezione il periodo di tempo deve essere tale da non compromettere la sicurezza del prodotto.

**2. Il sistema di depurazione deve consentire che i molluschi bivalvi vivi riprendano rapidamente e continuino a nutrirsi mediante filtrazione, eliminino la contaminazione residua, non vengano ricontaminati e siano in grado, una volta depurati, di mantenere la propria vitalità in condizioni idonee per il confezionamento, la conservazione e il trasporto prima di essere commercializzati.**

Guida

#### FLUSSO DI ACQUA [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

Particolarità

- Un livello di acqua sopra ai contenitori di carico dei molluschi sufficiente è stimato in circa 8 cm per i mitili cm e circa 3 cm per gli altri molluschi.
- Valutare se durante un ciclo di depurazione i M.B.V., all'interno di un bacino, sono rimossi e reimmessi; in tal caso il ciclo di depurazione deve essere ripetuto interamente.
- Per i sistemi a ciclo chiuso e a ciclo aperto si consiglia, generalmente, almeno un cambio completo di acqua nella vasca per ora. La percentuale di acqua che deve essere cambiata dipende dal tipo di impianto e dalla specie di molluschi depurata.
- Tutte le unità che compongono l'impianto di depurazione dovrebbero essere dotate di un flussometro in modo da misurare il flusso ad ogni ciclo di depurazione ed eventualmente aggiustato ai livelli ottimali in caso di

spostamenti del suo valore oltre al limite riportato nel piano di autocontrollo dell'impresa alimentare.

- Il flusso dell'acqua dovrebbe essere misurato almeno tre volte per ogni ciclo di depurazione, (inizio, metà e fine del ciclo di depurazione). Valutare i limiti proposti e le azioni correttive in caso di superamento descritti nel Piano di Autocontrollo. In caso di superamento dei limiti il ciclo di depurazione deve essere ripetuto in condizioni di flusso ottimali.
- Le tubazioni dell'impianto di depurazione dovrebbero essere lavate ogni tre-quattro cicli di depurazione con detersivi e disinfettanti che devono essere accuratamente lavati al termine dell'utilizzo.

#### AERAZIONE [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

#### Particolarità

- L'aerazione dell'acqua può essere ottenuta attraverso la tubazione di immissione dell'acqua, oppure attraverso degli idonei sistemi a cascata. Nelle vasche statiche l'aerazione può essere invece garantita, se non sono presenti dei sistemi di aerazione specifici, svuotando le vasche almeno una volta nel corso del ciclo di depurazione e riempiendole nuovamente.

Il valore critico di ossigeno disciolto è di norma 5 mg/l.

Allo scopo l'A.C. può utilizzare la seguente tabella di riferimento che presenta i valori di ossigeno disciolto assoluto (mg/l) comparata con la % di ossigeno disciolto in acqua di mare con salinità pari a 35ppt e range di temperatura tra i 5 e 25 °C:

TEMPERATURA ° C	% OSSIGENO DISCIOLTO					
	100	90	80	70	60	50
5	10.0 mg/l	9.0 mg/l	8.0 mg/l	7.0 mg/l	6.0 mg/l	5.0 mg/l
10	9.0 mg/l	8.1 mg/l	7.2 mg/l	6.3 mg/l	5.4 mg/l	4.5 mg/l
15	8.1 mg/l	7.3 mg/l	6.5 mg/l	5.7 mg/l	4.9 mg/l	4.0 mg/l
20	7.4 mg/l	6.6 mg/l	5.9 mg/l	5.2 mg/l	4.4 mg/l	3.7 mg/l
25	6.8 mg/l	6.1 mg/l	5.8 mg/l	4.2 mg/l	4.0 mg/l	3.4 mg/l

*L'ossigeno disciolto viene misurato in tre punti della vasca (punto immissione acqua, centro del sistema, punto di svuotamento acqua).*

#### TEMPERATURA ACQUA [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

#### SALINITÀ [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

#### Particolarità

il limite di salinità dovrebbe variare al massimo del 20% rispetto a quello della zona dalla quale sono stati raccolti i molluschi. Se nel corso del ciclo di depurazione la salinità o la temperatura dell'acqua oltrepassano i limiti fissati dal piano HACCP gli stessi valori devono essere riportati nei limiti previsti ed il tempo del ciclo di depurazione riparte dal tempo 0.

Allo scopo l'A.C. può utilizzare la seguente tabella di riferimento che riporta i livelli di temperatura e salinità minima che consentirebbero una depurazione efficace:

	MINIMO SALINITA' (‰)	MINIMO TEMPERATURA (°C)
Ostrica concava ( <i>Crassostrea gigas</i> )	20.5	8
Ostrica piatta ( <i>Ostrea edulis</i> )	25.0	5
Mitili ( <i>Mytilus spp.</i> )	19.0	5
Cuori ( <i>Cardium spp.</i> )	20.0	7
Cannolicchi ( <i>Ensis spp.</i> )	30.0	10
Vongole veraci ( <i>Tapes decussatus</i> )	20.5	12
Vongole veraci ( <i>Tapes semidecussatus</i> )	20.5	5

**TORBIDITÀ DELL'ACQUA [CDM- CSM]**

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

- Nel caso di utilizzo da parte dell'impianto di depurazione di un impianto di trattamento dell'acqua a raggi UV, il limite massimo di torbidità dell'acqua accettabile è 20 NTU. Si tenga ad ogni modo presente che già al di sopra dei 5 NTU l'attività di disinfezione dell'acqua da parte dei raggi UV subisce una diminuzione di efficacia.

**pH DELL'ACQUA [CDM-CSM]**

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

- Un livello ottimale di pH dell'acqua di depurazione è compreso tra 7.0 e 8.4.

**ILLUMINAZIONE [CDM-CSM]**

Vedi sezione OSA

**SISTEMI DI TRATTAMENTO DELL'ACQUA [CDM-CSM]**

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

Al fine di garantire l'efficiente utilizzo del sistema di depurazione, si ribadisce l'importanza di una fornitura sufficiente di acqua pulita con caratteristiche microbiologiche e fisico chimiche omogenee.

I principali sistemi di trattamento dell'acqua sono i seguenti.

- **IMPIANTO DI PRETRATTAMENTO DELL'ACQUA.** Gli impianti di pretrattamento dell'acqua, sono posti a monte dell'impianto di disinfezione dell'acqua, ed hanno l'obiettivo di ridurre la torbidità dell'acqua in entrata allo stabilimento prima della disinfezione della stessa. Gli impianti di pretrattamento operano attraverso due metodi:
  - a. **Impianto di sedimentazione:** Gli impianti di sedimentazione sono normalmente utilizzati per gli impianti a ciclo chiuso e depositano un grande volume di acqua correlato con le dimensioni dell'impianto di depurazione. All'interno degli impianti di sedimentazione l'acqua non deve rimanere ferma nella vasca per più di 24 ore; in tal caso è opportuno prevedere un piccolo circuito di movimentazione dell'acqua che potrebbe essere attrezzato con un impianto di trattamento a raggi UV.

- b. Impianto di filtrazione: Gli impianti di filtrazione vengono utilizzati sia nei circuiti a ciclo chiuso che nei circuiti a ciclo aperto. I filtri di tali impianti possono essere costituiti da: a) sabbia, b) materiali di sintesi lavabili che non portano a crescita dei microrganismi e che possono, in alcuni casi, ridurre la presenza di microrganismi.

#### IMPIANTO DI TRATTAMENTO A RAGGI UV

Gli impianti di trattamento a raggi UV operano generalmente nella gamma della radiazione UVC tra i 200 ed i 280 nm (picco battericida alla lunghezza d'onda di 254 nm).

Il raggiungimento del trattamento UV viene garantita attraverso:

- il numero di W emessi dalla/e lampada/e (si consideri la potenza minima garantita dalla lampada prima della sostituzione della stessa, abitualmente l'80% della sua potenza massima);
- la dose minima di riferimento alla quale deve essere sottoposta l'acqua da trattare (pari a 10 mW/cm<sup>2</sup>/sec). La misura della dose di raggi UV alla quale è stata sottoposta l'acqua può essere misurata per via teorica sulla base della dose fornita, del flusso e degli eventuali fattori limitanti l'azione de raggi UV, oppure per via strumentale sulla base della reale dose di radiazione somministrata;
- il flusso di acqua in corrispondenza dell'impianto di trattamento dell'acqua;
- verifica della corretta accensione della lampada UV (es. luce esterna che testimonia il funzionamento della lampada, pulsante su on, etc.).

Costituiscono fattori limitanti al trattamento UV dell'acqua:

- torbidità dell'acqua – limite massimo tollerato per tale impianto è generalmente di 20 NTU;
- presenza di materiale organico ed inorganico disciolto nell'acqua;
- stato di pulizia dell'impianto – può filtrare parte della radiazione;
- flussometro installato in prossimità dell'impianto può fare ristagnare dell'acqua al suo interno che non passerà attraverso il sistema di trattamento a raggi UV;
- diminuzione della potenza della lampada – si consideri che la lampada ha una durata massima entro la quale garantisce la potenza minima necessaria alla disinfezione dell'acqua. La durata della lampada dichiarata dal produttore si riferisce normalmente ad un utilizzo della lampada continuo e quindi nelle condizioni normali la sua durata è in realtà inferiore (la continua accensione e spegnimento della lampada riduce la "vita" della lampada). Per stabilire le frequenze di intervento/ricambio l'OSA dovrebbe possedere un sistema di registrazione del numero di ore di utilizzo della lampada.

#### IMPIANTO DI OZONIZZAZIONE

Vedi sezione OSA

Particolarità

Porre attenzione al dosaggio dell'ozono: quantitativi di ozono superiori ai 0,5 mg/l possono comportare la formazione eccessiva di bromati. L'ozono residuo nell'acqua può ridurre l'attività fisiologica di filtrazione dei molluschi. L'ozono viene utilizzato ad una concentrazione non superiore ai 0,5 mg/l per trattamenti dell'acqua per

periodi di tempo superiori ai 10 minuti.

#### IMPIANTO DI CLORAZIONE

Vedi sezione OSA

#### Particolarità

La clorazione viene generalmente effettuata prima dell'introduzione nella vasca di depurazione introducendo 2-3 mg/l di cloro libero per un tempo di contatto con l'acqua superiore ad un'ora. Al fine di garantire l'efficienza della depurazione il cloro libero dovrebbe essere contenuto ad un livello inferiore a 0,1 mg/l

#### IODOFORI

Vedi sezione OSA

#### FREQUENZA DELLE REGISTRAZIONI [CDM]

Vedi sezione OSA

#### Particolarità

Per quanto concerne i punti sotto elencati una buona garanzia viene data con le seguenti frequenze di registrazione:

1. temperatura almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
2. salinità - almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
3. flusso acqua - almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
4. impianti di trattamento dell'acqua registrazioni in relazione a: a) impianti di clorazione: cloro libero e cloro totale; b) impianti di ozonizzazione: potenziale redox.

**3. La quantità di molluschi bivalvi vivi da depurare non deve essere superiore alla capacità del centro di depurazione. I molluschi devono essere depurati ininterrottamente per il periodo necessario affinché siano conformi alle norme sanitarie di cui al capitolo V e ai requisiti microbiologici adottati ai sensi del regolamento (CE) n. 854/2004.**

#### Guida

#### DENSITA' DI CARICO [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

#### Particolarità

Allo scopo l'A.C. può utilizzare la tabella di riferimento di seguito proposta, per valutare l'efficacia del processo di depurazione sulla base dei fattori che influenzano il processo depurativo.

	<b>Densità di carico</b>
Ostriche ( <i>Crassostrea gigas</i> , <i>Ostrea edulis</i> )	530 animali/m <sup>2</sup>
Mitili ( <i>Mytilus spp.</i> )	50 Kg/m <sup>2</sup>
Vongole veraci ( <i>Ruditapes spp.</i> )	50 Kg/m <sup>2</sup>
Cuori ( <i>Cardium spp.</i> )	50 Kg/m <sup>2</sup>
Cannolicchi ( <i>Ensis spp.</i> )	60 Kg/m <sup>2</sup>

#### REQUISITI MICROBIOLOGICI [CDM-CSM]

**MOLLUSCHI**

Vedi sezione OSA

**ACQUA DI MARE PULITA**

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

Per valutare l'acqua di mare pulita vengono di norma effettuate analisi in ingresso all'impianto per il parametro coliformi fecali o E. Coli) su base almeno settimanale. Il campionamento viene effettuato in maniera asettica ed il metodo di riferimento per l'analisi è quello indicato nella norma UNI EN ISO 9308

La frequenza dell'analisi può essere ridotta in considerazione di:

- ricorso ad acqua potabile;
- captazione di acqua di mare da zone di produzione classificate. Il potenziale inquinamento dell'acqua marina è inversamente proporzionale alla classe sanitaria delle zone di produzione. La captazione dovrà essere effettuata da zone di produzione classificate "A"; laddove ciò non sia possibile per ubicazione del C.D.M.-C.S.M. l'O.S.A. dovrà effettuare analisi microbiologiche e chimiche in base alla valutazione dei rischi, al fine di definire le frequenze di controllo delle acque e gli adeguati trattamenti. Le caratteristiche dell'acqua immessa nell'impianto di depurazione/rifinitura dovrà essere uguale a quella dell'acqua di mare pulita o resa tale;
- dati storici di analisi e/o dei dati dell'acqua del punto di captazione che consentono una riduzione in considerazione del rischio.

Nel caso di non conformità microbiologiche rilevate in autocontrollo o nel corso del controllo ufficiale (incluse notifiche RASFF), l'OSA avvia uno specifico piano di campionamento microbiologico per valutare l'efficienza dell'intero impianto o, se del caso, della parte di impianto coinvolta. Un piano correttamente avviato dovrebbe prevedere un controllo sui medesimi 5 lotti in entrata ed in uscita.

[CDM]

I lotti in entrata dovrebbero provenire da zone classificate ad alta probabilità di contaminazione.

Al fine di effettuare le opportune valutazioni si considerano come simili ai fini della depurazione i bacini la cui differenza tra la dimensione fisica e la velocità del flusso del prodotto è inferiore al 10%. La depurazione in bacini non simili deve essere verificata separatamente per ognuno di essi.

**4. Qualora un bacino di depurazione contenga diversi lotti di molluschi bivalvi vivi, gli stessi debbono essere della medesima specie e il trattamento deve estendersi in funzione del periodo richiesto dal lotto che necessita della depurazione più lunga.**

Guida [CDM]

Vedi sezione OSA

**5. I contenitori in cui vengono collocati i molluschi bivalvi vivi negli impianti di depurazione devono essere costruiti in modo che l'acqua di mare pulita possa passare; lo spessore degli strati di molluschi bivalvi vivi non deve ostacolare l'apertura dei gusci durante il processo di depurazione.**

Guida [CDM]

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

I contenitori, utilizzati per riporre i M.B.V. all'interno dei bacini, devono essere mantenuti sopraelevati dal fondo della vasca o da altri supporti di almeno 2,5 cm al fine di consentire il corretto flusso di acqua e la sedimentazione dei detriti o prodotti del metabolismo (es. pseudofeci).

Le attrezzature o i supporti devono essere posizionati parallelamente allo stesso. I contenitori devono essere collocati nel bacino in modo che il flusso d'acqua passi attraverso i contenitori e non attorno agli stessi.

Lo spazio minimo necessario alla corretta funzionalità dei M.B.V. (apertura valve) in caso di sovrapposizione di più contenitori è orientativamente in 3 cm, ad eccezione dei mitili per i quali è attorno agli 8 cm.

**6. Nel bacino in cui sono sottoposti a depurazione molluschi bivalvi vivi non devono essere tenuti crostacei, pesci o altri animali marini.**

**7. Ogni confezione di molluschi bivalvi vivi depurati inviata a un centro di spedizione deve essere munita di un'etichetta attestante che i molluschi sono stati depurati.**

Guida [CDM-CSM]

Vedi sezione OSA

**B. REQUISITI PER I CENTRI DI SPEDIZIONE**

**Gli operatori del settore alimentare che lavorano nei centri di spedizione devono conformarsi ai seguenti requisiti.**

**1. Le operazioni di manipolazione dei molluschi bivalvi vivi, in particolare la rifinitura, la cernita, il confezionamento e l'imballaggio non devono provocare contaminazioni del prodotto né alterarne la vitalità.**

Guida [CDM-CSM]

**FREQUENZA DELLE REGISTRAZIONI**

Vedi sezione OSA

**Particolarità**

Per quanto concerne i punti sotto elencati una buona garanzia viene data con le seguenti frequenze di registrazione:

- temperatura - almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
- salinità - almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
- flusso acqua - almeno tre volte per ogni ciclo depurativo (inizio, mezzo, fine);
- impianti di trattamento dell'acqua registrazioni in relazione a: a) impianti di clorazione: cloro libero e cloro totale; b) impianti di ozonizzazione: potenziale redox.

**2. Prima della spedizione, i gusci dei molluschi bivalvi vivi devono essere accuratamente lavati con acqua pulita.**

Guida

Si ritiene possa essere accettabile per uno stabilimento la detenzione massima giornaliera di una quantità di molluschi pari alla capacità di rifinitura giornaliera e alla potenzialità di stoccaggio delle celle frigorifero e degli altri eventuali locali di deposito adeguati. E' vietata la detenzione di M.B.V. all'esterno dello stabilimento senza adeguata protezione; il periodo di tempo deve essere tale da non compromettere la sicurezza del prodotto.

**3. I molluschi bivalvi vivi devono provenire da:**

- a) una zona di produzione di classe A;
- b) una zona di stabulazione;
- c) un centro di depurazione;
- o
- d) un altro centro di spedizione.

**4. I requisiti di cui ai punti 1 e 2 si applicano anche ai centri di spedizione che si trovano a bordo dei pescherecci. I molluschi manipolati in tali centri devono provenire da una zona di produzione di classe A o da una zona di stabulazione.**

Guida

Vedi sezione OSA

Particolarità

Ai fini della verifica in merito alla destinazione dei M.B.V., echinodermi, tunicati e gasteropodi marini possono essere presi in esame e messi in correlazione il lotto di produzione, i registri di carico e scarico, l'identificazione del prodotto correlata con gli obblighi di rintracciabilità di cui all'art. 18 del Reg. 178/2002, i documenti fiscali e i documenti di trasporto.

#### **CAPITOLO V: NORME SANITARIE PER I MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

Oltre a garantire la conformità ai requisiti microbiologici adottati ai sensi del regolamento (CE) n. 852/2004, gli operatori del settore alimentare devono garantire che i molluschi bivalvi vivi immessi sul mercato e destinati al consumo umano soddisfino i requisiti contenuti nel presente capitolo.

1. Essi devono presentare caratteristiche organolettiche tipiche del prodotto fresco e vitale, in particolare gusci privi di sudiciume, reazione adeguata a percussioni e livelli normali di liquido intervalvolare.
2. Essi non devono contenere biotossine marine in quantità totali (misurate nel corpo intero o nelle parti consumabili separatamente) superiori ai seguenti limiti:
  - a) PSP («Paralytic Shellfish Poison»): 800 µg/kg;
  - b) ASP («Amnesic Shellfish Poison»): 20 mg/kg di acido domoico;
  - c) acido okadaico, dinophysitossine e pectenotossine complessivamente: 160 µg di equivalente acido okadaico/kg;
  - d) yessotossine: 1 mg di equivalente yessotossine/kg;
  - e) azaspiracidi: 160 µg di equivalente azaspiracido/kg.

#### **CAPITOLO VI: CONFEZIONAMENTO E IMBALLAGGIO DEI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

1. Le ostriche devono essere confezionate o imballate con la parte concava del guscio rivolta verso il basso.
2. I colli per la vendita al minuto di molluschi bivalvi vivi devono essere e restare chiusi da quando lasciano il centro di spedizione fino alla presentazione per la vendita al consumatore finale.

Guida

Vedi sezione OSA

#### **CAPITOLO VII: MARCHIATURA DI IDENTIFICAZIONE ED ETICHETTATURA**

1. L'etichetta, compreso il marchio di identificazione, deve essere impermeabile.

Guida

Vedi sezione OSA

2. Ferme restando le disposizioni generali in materia di marchi di identificazione di cui all'allegato II, sezione I, l'etichetta deve recare le seguenti informazioni:

- a) specie di molluschi bivalvi (denominazione comune e denominazione scientifica);
- b) data di imballaggio, con indicazione almeno del giorno e del mese.

Guida

Vedi sezione OSA

In deroga alla direttiva 2000/13/CE, il termine minimo di conservazione può essere sostituito dalla menzione «Questi

<p>animali devono essere vivi al momento dell'acquisto» .</p>
<p><b>3. Una volta che ne abbia frazionato il contenuto, il venditore al dettaglio deve conservare per almeno 60 giorni l'etichetta apposta su ogni imballaggio di molluschi bivalvi vivi che non siano imballati in colli per la vendita al minuto.</b></p>
<p>Guida Vedi sezione OSA</p>
<p><b>CAPITOLO VIII: ALTRI REQUISITI</b></p> <p><b>1. Gli operatori del settore alimentare che conservano e trasportano molluschi bivalvi vivi devono garantire che questi ultimi siano mantenuti ad una temperatura che non pregiudichi la sicurezza alimentare e la loro vitalità.</b></p> <p><b>2. Una volta imballati per la vendita al dettaglio e usciti dal centro di spedizione, i molluschi bivalvi vivi non devono essere immersi nuovamente in acqua o aspersi d'acqua.</b></p>
<p>Guida Vedi sezione OSA</p>
<p><b>CAPITOLO IX: REQUISITI SPECIFICI PER I PETTINIDI RACCOLTI FUORI DALLE ZONE DI PRODUZIONE CLASSIFICATE</b></p> <p><b>Gli operatori del settore alimentare che raccolgono pettinidi fuori dalle zone di produzione classificate o che trattano siffatti pettinidi devono conformarsi ai seguenti requisiti.</b></p> <p><b>1. I pettinidi possono essere immessi sul mercato soltanto se sono stati raccolti e trattati conformemente al capitolo II, parte B e se soddisfano le norme fissate nel capitolo V, secondo quanto comprovato da un sistema di autocontrollo.</b></p> <p><b>2. Inoltre, se i dati risultanti dai programmi ufficiali di controllo consentono all'autorità competente di classificare i fondali, se del caso, in cooperazione con gli operatori del settore alimentare, le disposizioni del capitolo II, parte A, si applicano per analogia ai pettinidi.</b></p> <p><b>3. I pettinidi possono essere immessi sul mercato per il consumo umano soltanto attraverso un impianto per le aste, un centro di distribuzione o uno stabilimento di trasformazione. Quando trattano i pettinidi, gli operatori del settore alimentare che gestiscono tali stabilimenti devono informare la competente autorità e, per quanto concerne i centri di distribuzione, devono rispettare le pertinenti disposizioni dei capitoli III e IV.</b></p> <p><b>4. Gli operatori del settore alimentare che trattano i pettinidi devono conformarsi:</b></p> <p><b>a) ai requisiti documentali di cui al capitolo I, punti da 3 a 7, ove applicabili. In tal caso il documento di registrazione deve indicare chiaramente l'ubicazione della zona in cui i pettinidi sono stati raccolti;</b></p> <p><b>o</b></p> <p><b>b) per quanto riguarda i pettinidi imballati e i pettinidi confezionati se il confezionamento fornisce una protezione equivalente a quella dell'imballaggio, ai requisiti del capitolo VII concernenti la marchiatura di identificazione e l'etichettatura.</b></p>

**PARTE SECONDA****OBBLIGHI A CARICO DELL'OPERATORE DEL SETTORE ALIMENTARE - (REV. 0)**

**Regolamento (CE) 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004, che stabilisce norme specifiche in materia di igiene per gli alimenti di origine animale**  
**ALLEGATO III**

**SEZIONE VII: MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

**1. La presente sezione si applica ai molluschi bivalvi vivi. Fatta eccezione per le disposizioni relative alla depurazione si applica anche agli echinodermi, ai tunicati e ai gasteropodi marini vivi.**

**Guida**

In considerazione delle caratteristiche peculiari dei molluschi bivalvi e dei rischi ad essi connessi, nonché ai sensi del punto 1, capitolo I, sezione VII del Regolamento (CE) 853/2004, non è applicabile alcuna deroga per la cessione diretta di piccoli quantitativi di prodotto primario dal produttore al consumatore finale o ai dettaglianti o esercizi di somministrazione locali per la fornitura diretta al consumatore finale. Pertanto, l'OSA che alleva/raccoglie M.B.V., echinodermi, tunicati o gasteropodi marini, pur figurando come imprenditore agricolo, non può effettuare alcuna attività di vendita diretta, poiché obbligatoriamente deve conferire tutta la produzione ad un C.S.M., C.D.M. o stabilimento di trasformazione, a seconda della classificazione delle acque di produzione.

Le presenti linee guida non sono applicabili ai pettinidi raccolti in zone non classificate in quanto considerati analoghi ai prodotti della pesca. Fatti salvi i requisiti generici definiti dal Regolamento 852/2004 e dalle parti altre applicabili del Regolamento 853/2004, di seguito viene fornita guida per le norme specifiche in materia di igiene previste per i molluschi bivalvi vivi, gli echinodermi, i tunicati ed i gasteropodi marini vivi, contenute nell'allegato III, sezione VII al Regolamento (CE) 853/2004.

Fino a quando non vi sarà un provvedimento in merito ad esclusioni o deroghe dal campo di applicazione la presente linea guida si applica anche a tunicati, echinodermi e tunicati.

**2. I capitoli da I a VIII si applicano agli animali raccolti nelle zone di produzione che l'autorità competente ha classificato ai sensi del regolamento (CE) n. 854/2004. Il capitolo IX si applica ai pettinidi raccolti fuori da queste zone.**

**3. I capitoli V, VI, VIII e IX, nonché il punto 3 del capitolo VII, si applicano alla vendita al dettaglio.**

**4. I requisiti della presente sezione integrano quelli fissati nel regolamento (CE) n. 852/2004:**

- a) nel caso di operazioni che hanno luogo prima che i molluschi bivalvi vivi arrivino a un centro di spedizione o a un centro di depurazione, integrano i requisiti fissati nell'allegato I del presente regolamento;
- b) nel caso di altre operazioni, integrano i requisiti fissati nell'allegato II del presente regolamento.

**CAPITOLO I: REQUISITI GENERALI PER L'IMMISSIONE SUL MERCATO DEI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI****Guida**

I molluschi confezionati da un centro spedizione o centro di depurazione possono essere commercializzati in stabilimenti riconosciuti per l'attività di trasformazione e/o lavorazione di prodotti della pesca ai sensi del Regolamento (CE) n. 853/2004 purchè siano garantiti i criteri di sicurezza alimentare ed i limiti stabiliti dal capitolo V.

Depositi frigorifero riconosciuti e stabilimenti registrati ai sensi del Regolamento (CE) n. 852/2004 per l'attività di deposito all'ingrosso di prodotti della pesca in confezione, possono commercializzare esclusivamente M.B.V. confezionati da un centro spedizione.

**1. I molluschi bivalvi vivi non possono essere immessi sul mercato per la vendita al dettaglio se non attraverso un centro di spedizione in cui deve essere apposto un marchio di identificazione a norma del capitolo VII.**

**2. Gli operatori del settore alimentare possono accettare lotti di molluschi bivalvi vivi solo se sono soddisfatti i**

requisiti documentali di cui ai punti da 3 a 7.

3. In caso di trasferimento da uno stabilimento all'altro di un lotto di molluschi bivalvi vivi da parte di un operatore del settore alimentare, un documento di registrazione deve accompagnare il lotto dal momento dell'invio fino a quello dell'arrivo al centro di spedizione o di trasformazione.

4. Il documento di registrazione deve essere redatto in almeno una delle lingue ufficiali dello Stato membro in cui è situato lo stabilimento ricevente e deve contenere almeno le indicazioni specificate in appresso.

Guida

Il D.d.R. è compilato e rilasciato a cura degli operatori del settore alimentare, i quali devono prevedere nell'ambito delle loro registrazioni (produzione primaria) o nel piano di autocontrollo un sistema oggettivo e verificabile di gestione dei D.d.R. (numerazione, registrazione, conservazione per 12 mesi, modalità di rilascio e di trasmissione, ecc.), valido ai fini della rintracciabilità. Il D.d.R. deve essere redatto almeno in duplice copia di cui una resta all'operatore del settore alimentare che cede il prodotto e l'altra copia viene trasmessa, contestualmente alla merce, al destinatario.

In relazione a quest'ultimo aspetto le Regioni, nello spirito del Regolamento e senza creare ostacolo allo scambio con le altre Regioni, disciplineranno le modalità organizzative ritenute più idonee alle specifiche realtà territoriali.

#### **Integrazione regionale**

Il **Documento di Registrazione (DdR)**, deve essere compilato per le parti relative al produttore/raccogliitore/capo barca preferenzialmente al termine delle operazioni di raccolta e comunque prima che il prodotto lasci il punto di sbarco in modo tale che sia effettivamente identificata con precisione la zona di raccolta.

L'esattezza delle informazioni permette ad un operatore di collegare il proprio fornitore con il cliente per documentare gli scambi commerciali e/o di distribuzione dei M.B.V. ai fini della tracciabilità del prodotto (Reg. 178/02); a tal fine è indispensabile che il DdR sia compilato in tutte le sue parti sia da parte dell'OSA della produzione primaria che da quello della produzione post primaria. **Se la zona di produzione di classe A, è interessata a provvedimenti temporanei per non conformità microbiologiche, che obbligano a sottoporre i MBV al trattamento di depurazione, l'OSA deve indicarne la motivazione sull'apposita sezione del D.d.R.**

Quanto sopra riportato implica che l'O.S.A. dovrà mettere in atto un sistema che preveda la raccolta, la registrazione e l'archiviazione dei dati prodotti nelle fasi di attività dell'impresa onde mantenere uno storico relativo alle operazioni svolte all'interno della azienda e fuori della stessa. L'attività di verifica dei dati registrati risulta pertanto uno degli elementi del controllo ufficiale di cui al Reg. 882/04.

Il modello di DdR è riportato nella parte Settima allegato **A/3**.

- a) In caso di un lotto di molluschi bivalvi vivi inviato da un'area di produzione, il documento di registrazione deve contenere almeno le seguenti informazioni:
- i) identità e indirizzo del produttore;
  - ii) data di raccolta;
  - iii) ubicazione della zona di produzione, definita nel modo più circostanziato possibile, oppure con un numero di codice;
  - iv) status sanitario della zona di produzione;
  - v) specie di molluschi e quantità ispettiva;
- e
- vi) destinazione del lotto.
- b) In caso di lotto di molluschi bivalvi vivi inviato da una zona di stabulazione, il documento di registrazione deve contenere almeno le informazioni di cui alla lettera a) e le informazioni seguenti:
- i) ubicazione della zona di stabulazione;
- e
- ii) durata della stabulazione.
- c) In caso di un lotto di molluschi bivalvi vivi inviato da un centro di depurazione, il documento di registrazione deve contenere almeno le informazioni di cui alla lettera a) e le informazioni seguenti:
- i) indirizzo del centro di depurazione;
  - ii) durata della depurazione;
- e
- iii) date in cui il lotto è entrato e uscito dal centro di depurazione.

#### Guida

Informazioni contenute nel D.d.R., rispetto alle diverse fasi della filiera:

#### 1) da Zona di Produzione verso C.D.M. – C.S.M. – Stabilimento di trasformazione

- identità e indirizzo del produttore ;
- data di raccolta ;
- ubicazione della zona di produzione, definita nel modo più circostanziato possibile oppure con un numero di codice;
- status sanitario della zona di produzione;
- specie di molluschi e quantità ispettiva ;
- destinazione del lotto

#### 2) da Zona di stabulazione verso C.D.M. – C.S.M. – Stabilimento di trasformazione

- identità e indirizzo del produttore ;
- data di raccolta ;
- ubicazione della zona di stabulazione, definita nel modo più circostanziato possibile oppure con un numero di codice;
- durata della stabulazione
- specie di molluschi e quantità ispettiva;
- destinazione del lotto

#### 3) da C.D.M. verso C.D.M. – C.S.M. – Stabilimento di trasformazione

- indirizzo del centro di depurazione e numero riconoscimento CE;
- identità e indirizzo del produttore ;
- ubicazione della zona di produzione, definita nel modo più circostanziato possibile oppure con un numero di codice;
- status sanitario della zona di produzione;
- date in cui il lotto è entrato e uscito dal centro di depurazione.

- specie di molluschi e quantità ispettiva ;

- durata della depurazione;

- destinazione del lotto.

4) M.B.V. in uscita da C.S.M.

- indirizzo del centro di spedizione e numero riconoscimento CE;

- ubicazione della zona di produzione, definita nel modo più circostanziato possibile oppure con un numero di codice/ lotto .....;

- status sanitario della zona di produzione;

- data in cui il lotto e' entrato nel centro di spedizione

- specie di molluschi e quantità ispettiva ;

- destinazione del lotto.

### **Integrazione regionale**

Nella parte Sesta è riportato il diagramma di flusso che riassume, per le diverse fasi della filiera, le indicazioni da riportare all'interno del DdR

**5. Gli operatori del settore alimentare che inviano lotti di molluschi bivalvi vivi devono compilare le pertinenti sezioni del documento di registrazione in maniera facilmente leggibile e non alterabile. Gli operatori del settore alimentare che ricevono i lotti devono apporre sul documento un timbro con la data al ricevimento del lotto o registrare la data di ricevimento in altro modo.**

**6. Gli operatori del settore alimentare devono conservare una copia del documento di registrazione per ciascun lotto inviato e ricevuto per almeno dodici mesi dall'invio o dalla ricezione (o per il periodo eventualmente specificato dalla competente autorità).**

7. Tuttavia se:

a) il personale che raccoglie molluschi bivalvi vivi gestisce anche il centro di spedizione, il centro di depurazione, la zona di stabulazione o lo stabilimento di trasformazione che riceve i molluschi bivalvi vivi;

e

b) un'unica autorità competente controlla tutti gli stabilimenti in questione, i documenti di registrazione non sono necessari, se tale autorità competente lo permette.

### **Integrazione regionale**

Il sistema di rintracciabilità proposto dall'OSA deve essere tale da permettere l'identificazione della zona di raccolta a partire dal prodotto finito.

## **CAPITOLO II: REQUISITI IN MATERIA DI IGIENE APPLICABILI ALLA PRODUZIONE E ALLA RACCOLTA DI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

### **A. REQUISITI DELLE ZONE DI PRODUZIONE**

**1. I produttori possono raccogliere i molluschi bivalvi vivi soltanto nelle zone di produzione la cui ubicazione e i cui confini sono fissati e classificati dall'autorità competente - se del caso in cooperazione con gli operatori del settore alimentare - come appartenenti alle classi A, B o C, ai sensi del regolamento (CE) n. 854/2004.**

Guida

La prima fase che porta alla classificazione di una zona di produzione/stabulazione consiste nell'identificare le persone interessate ad esercitare l'attività ed i confini della zona stessa; per tale ragione gli interessati alla classificazione dovranno inoltrare la richiesta secondo il fac-simile proposto in allegato II alle presenti Linee Guida. Nello spirito della collaborazione tra Autorità Competente ed operatore del settore alimentare, così come citato nel Regolamento 854/2004 Allegato II capo II lettera A ed F, è necessario che l'A.C. venga a conoscenza di tutte le possibili informazioni relative alla zona, ai sistemi proposti ed alle modalità di gestione della produzione.

**Integrazione regionale**

Gli operatori che effettuano la **produzione primaria** sono soggetti a **registrazione** da parte dell'Autorità competente e sono tenuti a rispettare i requisiti generali di igiene dell'allegato I del Reg. 852/04, di seguito riportati, nonché i requisiti specifici riportati nel Reg. 853/2004 .

- 1) rispettare i requisiti di igiene dei prodotti di origine animale;
- 2) osservare la corretta tenuta delle registrazioni

Per il rispetto dei punti di cui sopra, gli OSA che lavorano nella fase primaria, devono pertanto:

- adottare le misure igienico-sanitarie per tenere puliti gli impianti di raccolta e allevamento, le attrezzature di supporto alla pesca, i veicoli e le imbarcazioni,
- utilizzare acqua potabile e/o pulita,
- assicurare che il personale addetto alla manipolazione dei M.B.V. sia in buona salute e segua una formazione sui rischi sanitari,
- evitare la contaminazione da parte di animali ed insetti nocivi,
- prevenire la propagazione delle malattie ai sensi del D.Lgs n. 148/2008
- tenere conto dei risultati delle analisi di laboratorio

Gli operatori sono tenuti a **conservare le registrazioni**, relativamente alle misure adottate per il controllo dei pericoli, per un periodo di 12 mesi e metterle a disposizione dell'autorità competente e dell'acquirente della merce qualora vi sia esplicita richiesta.

Le registrazioni richieste sono:

- risultati dei campionamenti effettuati sugli animali o sull'acqua che abbiano rilevanza sulla salute umana e sulla sicurezza alimentare;
- le segnalazioni dei controlli effettuati sugli animali o sui prodotti di origine animale.

Particolare attenzione viene riservata dalla normativa comunitaria ai manuali di corretta prassi igienica, per incoraggiare l'uso di procedure sanitarie specifiche e dei requisiti di igiene nell'ambito della produzione primaria. Il Reg. 854/04 art. 1 comma 3, lascia impregiudicata la responsabilità legale, in via principale, degli operatori del settore alimentare che, nell'ambito delle corrette prassi igieniche sono tenuti all'individuazione dei pericoli con conseguente attuazione di adeguate procedure, preferibilmente documentate, finalizzate a garantire la salubrità dei prodotti. Sono elencati di seguito i principali pericoli che dovrebbero essere considerati in produzione primaria:

- contaminazione per presenza di microrganismi, tossine, metalli pesanti (es. piombo, mercurio, cadmio), contaminanti ambientali (diossine, IPA, etc.), elementi radioattivi (es. Iodio<sup>131</sup>);
- contaminazioni derivanti da rifiuti biologici e non, fertilizzanti, fitosanitari, etc.

Quanto sopra riportato implica che l'O.S.A. dovrà mettere in atto un sistema che preveda la raccolta, la registrazione e l'archiviazione dei dati prodotti nelle fasi di attività dell'impresa onde mantenere uno storico relativo alle operazioni svolte all'interno della azienda e fuori della stessa.

**Prosecuzione guida**

Per tale motivo, ed al fine di dare la possibilità all'A.C. di individuare le migliori strategie per la classificazione e

per il successivo monitoraggio delle zone di produzione/stabulazione classificate è che contestualmente alla richiesta di classificazione vengano fornite all'A.C., una serie di informazioni indispensabili al corretto espletamento della procedura di classificazione a seconda che si tratti di:

- 1) nuova zona di produzione o di stabulazione per una o più specie situate in un'area che non è mai stata oggetto di classificazione;**
- 2) zona di produzione in un'area già classificata, ma per una specie diversa;**

**NUOVA ZONA DI PRODUZIONE O DI STABULAZIONE, PER UNA O PIÙ SPECIE, SITUATE IN UN'AREA CHE NON È MAI STATA OGGETTO DI CLASSIFICAZIONE**

- A) copia dell'autorizzazione relativa alla concessione e scadenza della medesima, rilasciata dall'Ente competente in materia (non necessaria in caso di banchi naturali).
- B) planimetria riportante la superficie e le coordinate della zona di produzione/stabulazione da classificare; nel caso di presenza di più operatori del settore, e di conseguenza di più attività produttive, riportare le coordinate delle singole aree adibite a produzione/stabulazione (non prevista per banchi naturali). Il sistema di riferimento deve essere preferenzialmente Gauss-Boaga o WGS 84; l'operatore deve comunque dare l'indicazione del sistema di riferimento e del MAP DATUM utilizzato.
- C) copia della carta nautica con indicazione dell'ubicazione dei vertici della zona di produzione/stabulazione da classificare o riferimento cartografico disciplinato dalla Regione competente.
- D) copia del certificato di iscrizione al Registro delle Imprese della Camera di Commercio aggiornato;
- E) copia della dichiarazione di inizio attività, se impresa già registrata, ai sensi del Regolamento (CE) 852/2004. Nel caso di impresa non registrata la DIA dovrà essere presentata prima dell'inizio dell'esercizio dell'attività.
- F) relazione descrittiva esaustiva dell'area e dell'attività che si intende svolgere con particolare riferimento a:
  - i. localizzazione della zona di produzione/stabulazione (coordinate identificative); nel caso di banchi naturali le indicazioni della loro identificazione può essere anche approssimativa prediligendo, ove possibile, i confini naturali della zona da classificare;
  - ii. disegno degli impianti e/o indicazione della localizzazione approssimativa dei banchi naturali e relative batimetriche di esercizio;
  - iii. tipologia di impianto che si intende allestire e sistema proposto come ad esempio: pali, lanterne, long-line, ecc. (non prevista per banchi naturali);
  - iv. modalità di gestione della zona di produzione/stabulazione (aree destinate a produzione di seme, ingrasso, raccolta, ecc.). Non prevista per banchi naturali a libera raccolta;
  - v. modalità approvvigionamento del prodotto/novellame (produzione interna, autoctona da altre aree limitrofe, nazionale, comunitario). Non prevista per banchi naturali;
  - vi. imbarcazioni e attrezzi utilizzati per le fasi lavorative nella zona di produzione/stabulazione
  - vii. ciclo produttivo con relativa durata (tempi del ciclo di allevamento, taglie, produzione stimata; in caso di classificazione di più specie la descrizione deve essere fatta per ognuna di esse). Per banchi naturali indicare il fermo pesca previsto, così come stabilito da norme specifiche (Ministero delle Politiche Agricole e Forestali).
  - viii. manuale di corretta prassi igienica (se adottato)

Gli elaborati tecnici (planimetrie e relazioni) dovranno essere firmate in originale dal richiedente o, in alternativa, da un tecnico abilitato.

Nell'ambito della relazione l'impresa, se ne è a conoscenza ed in virtù della auspicata collaborazione con l'A.C. (Reg. 854/2004 All. Cap. ) fornirà informazioni relativamente a:

1. apporti dulciacquicoli quali fiumi, canali e relativi meccanismi di regolazione di cui l'interessato è a conoscenza;
2. foci dei fiumi, bocche a mare di cui l'interessato è a conoscenza;
3. descrizione e localizzazione delle fonti di inquinamento (scarichi civili, industriali, depositi di rifiuti solidi, zone di balneazione, aree portuali, ecc.) di cui l'interessato è a conoscenza in base all'elenco di seguito riportato;
4. descrizione geografica e morfologica (inquadramento territoriale, distanza dalle coste, morfologia delle coste e dei fondali, profondità, venti e correnti predominanti) di cui l'interessato è a conoscenza, ed eventuale presenza di zone soggette a particolari restrizioni quali: Zone a Protezione Speciale (ZPS) e Siti di Importanza Comunitaria (SIC);
5. descrizione idrologica (correnti marine predominanti, numero e posizione delle bocche a mare, volumi idrici scambiati per fasi di marea, tempo per il ricambio totale, portata degli immissari) di cui l'interessato è a conoscenza;
6. descrizione biologica: (stato di trofia dell'acqua, descrizione sulla fisiologia e morfologia delle specie di molluschi che si intende classificare) di cui l'interessato è a conoscenza;
7. altre specie di interesse commerciale insite nella zona di produzione/stabulazione di cui l'interessato è a conoscenza;

A titolo esemplificativo si riporta di seguito un elenco delle principali fonti di contaminazione.

<b><i>FONTE DI CONTAMINAZIONE DA CONSIDERARE NELLA RELAZIONE DI CUI AL PRECEDENTE PUNTO 3</i></b>	
I	Impianti di trattamento di acque reflue privati/comunali
II	Fonti di rifiuti industriali (impianti di lavorazione carni, trasformazione di vegetali, ecc)
III	Scarichi di piena di fogne congiunte
IV	Fosse settiche/pozzi di dispersione
V	Punti di distribuzione di mangimi/allevamenti
VI	Aree industriali
VII	Scarichi di rifiuti da imbarcazioni
VIII	Scoli di piena, acque meteorologiche
IX	Terreno rurale con animali domestici
X	Riserve naturali, foreste, paludi ecc (presenza di animali e volatili selvatici)

***CLASSIFICAZIONE DI UNA NUOVA ZONA DI PRODUZIONE PER UNA O PIÙ SPECIE SITUATE IN UN'AREA GIÀ CLASSIFICATA, MA PER UNA SPECIE DIVERSA.***

L'impresa ha già fornito in precedenza una serie di informazioni ai fini della classificazione della zona di produzione (vedi precedenti punti da A a F); ciò nonostante nella richiesta di classificazione per una nuova specie, all'interno di una zona di produzione già classificata, l'impresa dovrà fornire informazioni supplementari

all'A.C., tali da consentire una corretta valutazione della zona.

Le informazioni da fornire all'A.C. sono relative a:

- A) planimetria riportante la superficie e le coordinate con indicazioni dell'ubicazione della nuova specie all'interno della zona di produzione già classificata. In caso di presenza di più operatori del settore le indicazioni devono essere relative ad ogni operatore.
- B) relazione descrittiva esaustiva dell'area e della nuova attività contenente:
  - i. localizzazione della specie rispetto alla zona di produzione già classificata (coordinate identificative); nel caso di banchi naturali le indicazioni della loro identificazione può essere anche approssimativa prediligendo, ove possibile, i confini naturali della zona da classificare;
  - ii. disegno dei nuovi impianti e/o indicazione della localizzazione dei banchi naturali in cui è presente la nuova specie e relative batimetriche di esercizio;
  - iii. tipologia di impianto che si intende allestire per la nuova specie e relativo sistema proposto (es. pali, lanterne, long-line, ecc.). Non previsto in caso di banchi naturali;
  - iv. modalità di gestione della nuova specie nella zona di produzione già classificata;
  - v. modalità approvvigionamento prodotto/novellame della nuova specie ai fini produttivi;
  - vi. ciclo produttivo con relativa durata e, nel caso dei banchi naturali, fermi pesca previsti per la specie in oggetto (tempi del ciclo di allevamento, taglie, produzione stimata);
  - vii. attrezzi utilizzati per le fasi lavorative (se diversi da quelli già indicati nella precedente relazione);
  - viii. indicazione dei punti di sbarco se diversi da quelli precedentemente definiti;
  - ix. adozione o meno di nuovi manuali di corretta prassi igienica per l'implementazione delle pratiche lavorative.

Gli elaborati tecnici (planimetrie e relazioni) dovranno essere firmate in originale dal richiedente o, in alternativa, da un tecnico abilitato.

L'OSA deve compilare il D.d.R prima che il prodotto lasci la zona di produzione/stabulazione da cui sono stati raccolti i M.B.V..

Il D.d.R. è compilato e rilasciato a cura degli operatori del settore alimentare, i quali devono prevedere nell'ambito delle loro registrazioni (produzione primaria) o nel piano di autocontrollo un sistema oggettivo e verificabile di gestione dei D.d.R (numerazione, registrazione, conservazione per 12 mesi, modalità di rilascio e di trasmissione, ecc.), valido ai fini della rintracciabilità. Il D.d.R deve essere redatto almeno in duplice copia di cui una resta all'operatore del settore alimentare che cede il prodotto e l'altra copia viene trasmessa, contestualmente alla merce, al destinatario.

In relazione a quest'ultimo aspetto le Regioni, nello spirito del Regolamento e senza creare ostacolo allo scambio con le altre Regioni, disciplineranno le modalità organizzative ritenute più idonee alle specifiche realtà territoriali.

**2. Gli operatori del settore alimentare possono immettere sul mercato i molluschi bivalvi vivi, destinati al consumo umano diretto, raccolti nelle zone di produzione della classe A solo se soddisfano i requisiti di cui al capitolo V.**

**3. Gli operatori del settore alimentare possono immettere sul mercato ai fini del consumo umano i molluschi bivalvi vivi raccolti nelle zone di produzione della classe B soltanto dopo averli sottoposti a un trattamento in un centro di depurazione o previa stabulazione.**

**4. Gli operatori del settore alimentare possono immettere sul mercato ai fini del consumo umano i molluschi bivalvi vivi raccolti nelle zone di produzione della classe C soltanto previa stabulazione di lunga durata, conformemente alla parte C del presente capitolo.**

5. Dopo la depurazione o la stabulazione, i molluschi bivalvi vivi provenienti da zone di produzione delle classi B o C devono soddisfare tutti i requisiti previsti al capitolo V. Tuttavia, i molluschi bivalvi vivi provenienti da dette zone che non sono stati sottoposti a depurazione o stabulazione possono essere inviati a uno stabilimento di trasformazione, dove devono essere sottoposti ad un trattamento per l'eliminazione dei microrganismi patogeni (se del caso, previa asportazione di sabbia, fanghi o muco nello stesso o in altro stabilimento). I metodi di trattamento consentiti sono i seguenti:

a) trattamento sterilizzante in contenitori ermeticamente chiusi;

e

b) trattamenti termici comprendenti:

i) immersione in acqua bollente per il tempo necessario a portare la temperatura interna della loro carne ad un minimo di 90 °C e mantenimento di questa temperatura interna minima per almeno 90 secondi;

ii) cottura, da 3 a 5 minuti, in un contenitore chiuso la cui temperatura sia compresa fra 120 e 160 °C e la pressione compresa fra 2 e 5 kg/cm<sup>2</sup>, con successiva sgusciatura nonché congelamento della carne a -20 °C al centro della massa;

iii) cottura a vapore sotto pressione, in un contenitore chiuso in cui siano rispettati i requisiti di cui al punto i), per quanto riguarda il tempo di cottura e la temperatura interna della carne dei molluschi. Deve essere utilizzata una metodologia convalidata. Devono essere definite procedure basate sui principi del sistema HACCP per verificare la omogenea distribuzione del calore.

Guida

Possono essere commercializzati M.B.V. presso centri di trasformazione che utilizzano i suddetti trattamenti tecnologici con garanzia di una riduzione delle biotossine algali, ai livelli previsti dalla normativa.

Nel piano di autocontrollo dovranno essere previste analisi sul prodotto pronto per la commercializzazione che rispettino i parametri previsti dal capitolo V del Regolamento 853/2004 e dal regolamento (CE) 2073/05. La frequenza dei controlli varierà in funzione della valutazione del rischio.

6. Gli operatori del settore alimentare non devono produrre, né raccogliere, molluschi bivalvi vivi in zone che non sono state classificate dall'autorità competente o che sono inadatte per ragioni sanitarie. Gli operatori del settore alimentare devono tener conto di tutte le pertinenti informazioni relativamente all'adeguatezza delle zone per quanto riguarda la produzione e la raccolta, comprese le informazioni ottenute attraverso gli autocontrolli e l'autorità competente. Essi debbono utilizzare tali informazioni, segnatamente quelle sulle condizioni ambientali e meteorologiche, per stabilire il trattamento appropriato cui sottoporre i lotti raccolti.

#### B. REQUISITI PER LA RACCOLTA E IL SUCCESSIVO TRATTAMENTO

Gli operatori del settore alimentare che raccolgono molluschi bivalvi o li manipolano immediatamente dopo la raccolta, devono conformarsi ai seguenti requisiti.

1. Le tecniche di raccolta e le successive manipolazioni non devono provocare una contaminazione ulteriore del prodotto o danni eccessivi ai gusci o ai tessuti dei molluschi bivalvi vivi, o cambiamenti tali da comprometterne la possibilità di depurazione, trasformazione o stabulazione. In particolare gli operatori del settore alimentare:

a) devono proteggere in modo adeguato i molluschi bivalvi da compressioni, abrasioni o vibrazioni;

b) non devono esporre i molluschi bivalvi vivi a temperature eccessive;

c) non devono immergere nuovamente i molluschi bivalvi vivi in acqua che potrebbe contaminarli ulteriormente;

d) se la rifinitura avviene in bacini naturali, devono utilizzare unicamente le zone che l'autorità competente ha definito di classe A.

2. I mezzi di trasporto devono consentire un adeguato drenaggio, devono essere attrezzati in modo da garantire le migliori condizioni di sopravvivenza e devono fornire una protezione efficace contro la contaminazione.

#### C. REQUISITI PER LA STABULAZIONE DEI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI

Gli operatori del settore alimentare che procedono alla stabulazione dei molluschi bivalvi vivi devono conformarsi ai seguenti requisiti.

1. Gli operatori del settore alimentare possono utilizzare soltanto le zone riconosciute dall'autorità competente per la stabulazione dei molluschi bivalvi vivi. I confini di tali zone devono essere chiaramente segnalati con boe, pali o altri materiali fissi; una distanza minima deve separare le zone di stabulazione tra di loro e queste ultime dalle zone di produzione, in modo da ridurre al minimo i rischi di estensione della contaminazione.

2. Nelle zone di stabulazione devono essere assicurate condizioni ottimali di depurazione. In particolare, gli operatori del settore alimentare:

a) devono usare tecniche di manipolazione dei molluschi bivalvi vivi destinati alla stabulazione che permettano loro di riprendere a nutrirsi con il processo di filtrazione una volta immersi in acque naturali;

b) non devono procedere alla stabulazione dei molluschi bivalvi vivi ad una densità che ne impedisca la depurazione;  
 c) devono immergere i molluschi bivalvi vivi in acqua di mare nella zona di stabulazione per un adeguato periodo di tempo stabilito in funzione della temperatura dell'acqua, periodo che non può essere inferiore a due mesi salvo qualora l'autorità competente decida altrimenti sulla scorta dell'analisi di rischio dell'operatore del settore alimentare;

e

d) nell'ambito della zona di stabulazione, devono provvedere ad una separazione dei settori sufficiente ad impedire che i diversi lotti si mescolino tra loro; si deve ricorrere al sistema «tutto dentro, tutto fuori» in modo che non sia possibile introdurre un nuovo lotto prima che sia stata estratta la totalità di quello precedente.

3. Gli operatori del settore alimentare che gestiscono le zone di stabulazione devono tenere a disposizione dell'autorità competente a fini ispettivi i registri in cui annotano regolarmente la provenienza dei molluschi bivalvi vivi, i periodi di stabulazione, i settori di stabulazione impiegati e la successiva destinazione di ciascun lotto stabulato.

#### Guida

Il prodotto raccolto da zone di stabulazione deve essere accompagnato da D.d.R. che viene compilato e rilasciato a cura degli operatori del settore alimentare, i quali devono prevedere nell'ambito delle loro registrazioni (produzione primaria) o nel piano di autocontrollo un sistema oggettivo e verificabile di gestione dei D.d.R. (numerazione, registrazione, conservazione per 12 mesi, modalità di rilascio e di trasmissione, ecc.), valido ai fini della rintracciabilità. Il D.d.R. deve essere redatto almeno in duplice copia di cui una resta all'operatore del settore alimentare che cede il prodotto e l'altra copia viene trasmessa, contestualmente alla merce, al destinatario. Fermo restando il rispetto da parte dell'OSA degli obblighi sulla rintracciabilità, nel caso in cui il titolare di una zona di stabulazione è anche titolare di un CSM la movimentazione dei lotti depurati non necessitano di D.d.R.

In relazione a quest'ultimo aspetto le Regioni, nello spirito del Regolamento e senza creare ostacolo allo scambio con le altre Regioni, disciplineranno le modalità organizzative ritenute più idonee alle specifiche realtà territoriali.

### CAPITOLO III: REQUISITI STRUTTURALI PER I CENTRI DI SPEDIZIONE E DI DEPURAZIONE

#### Guida

I centri di spedizione che effettuano attività di rifinitura devono considerare le pertinenti voci della guida riportate al Capitolo III, "Requisiti strutturali"; tali voci sono individuate dal riferimento [CDM-CSM].

**1. Gli impianti sulla terraferma non devono essere situati in aree soggette a inondazioni in seguito a normali alte maree o allo scolo delle acque dalle zone circostanti.**

#### Guida [CDM-CSM]

L'area adiacente lo stabilimento sulla terraferma deve essere sufficientemente protetta da inondazioni che possono verificarsi a seguito di normali flussi di marea, condizioni meteo marine avverse (es. mareggiate), dallo scolo delle acque dalle zone circostanti. L'area adiacente lo stabilimento deve essere opportunamente pavimentata o realizzata in modo da evitare le contaminazioni dei M.B.V., attrezzature e materiali in uso presso lo stabilimento.

**2. I bacini e i serbatoi per l'acqua devono soddisfare i seguenti requisiti:**

#### Guida [CDM-CSM]

Alla voce bacini o vasche si devono intendere anche tutte le attrezzature (es. bins) realizzate per il trattamento dei M.B.V.

**a) le superfici interne devono essere lisce, resistenti e impermeabili, nonché facili da pulire;**

#### Guida [CDM-CSM]

I bacini e i serbatoi dell'acqua destinata alla depurazione/rifinitura devono essere realizzati in conformità con

quanto previsto dal Regolamento 852/04 "per le attrezzature che vengono a contatto con gli alimenti".

In linea generale i bacini, i serbatoi e le tubazioni dovranno essere realizzati con materiale in grado di resistere alla corrosione e non devono, nelle condizioni di salinità operative, cedere elementi che possono compromettere la vitalità dei molluschi (es. evitare tubazioni in rame, etc.).

**b) devono essere costruiti in modo tale da consentire lo scolo completo dell'acqua;**

Guida [CDM-CSM]

I bacini di depurazione dovrebbero avere un rapporto tra lunghezza e larghezza tale da evitare che il flusso di acqua possa originare dei punti ciechi all'interno della vasca.

La base bacino dovrebbe avere una pendenza verso il punto di drenaggio tale da permettere un deflusso completo dell'acqua e consentire, alla fine del ciclo depurativo, il completo lavaggio dei residui della depurazione (conchiglie, pseudofeci, fango, etc.). E' auspicabile che il bacino presenti due distinti punti di drenaggio:

1. drenaggio ausiliario per il lavaggio finale (da qui in avanti **drenaggio ausiliario**) – largo e posizionato sul fondo.
2. drenaggio per l'uscita dell'acqua nel corso del ciclo di depurazione (da qui in avanti **punto di drenaggio**) – commisurato al flusso di acqua nel ciclo di depurazione e sopraelevato dal fondo, in modo da evitare la rispersione dei residui della depurazione.

**c) i punti di alimentazione dell'acqua devono essere situati in modo da evitare contaminazioni nell'approvvigionamento idrico.**

Guida [CDM-CSM]

Il quantitativo di acqua di mare pulita o resa tale deve essere sufficiente a garantire l'attività di depurazione/rifinitura presso lo stabilimento sulla base della dimensione dei bacini, tipologia di impianto (ciclo chiuso, etc.) e numero di cicli di trattamento.

In caso di acqua fornita da rete idrica (acqua potabile), la temperatura ed i requisiti microbiologici e chimico fisici sono generalmente costanti. L'aggiunta di sale o miscele di sali al fine di costituire "acqua di mare pulita resa tale" deve conseguire alla dechlorazione dell'acqua potabile.

In caso di captazione di acqua di mare pulita o di acqua pulita, la qualità della stessa può risentire di:

- sbalzi di temperatura in relazione alla stagionalità;
- variazioni della salinità (e torbidità) sulla base dello stato tidale (alta marea → maggiore salinità;) ed in concomitanza con la piena di fiumi;
- presenza di fioriture algali;
- fonti di pressione antropica che possono influenzare le caratteristiche chimiche e microbiologiche dell'acqua (vicinanza a zone interessate da attività commerciali, attività cantieristiche, zone di balneazione, ecc);
- condizioni meteo marine sfavorevoli;
- posizione del tubo di aspirazione acqua – una posizione troppo superficiale può risentire di effetti di stratificazione con variazioni di salinità; di contro, una posizione troppo in vicinanza del fondo può risentire della captazione di sedimenti in seguito a mareggiate o forti correnti;
- posizione dei tubi di scarico dell'acqua di processo – lo scarico delle acque reflue deve essere ubicato ad una distanza tale da non pregiudicare la qualità dell'acqua in entrata.

In caso di utilizzo di acqua di mare pulita l'OSA deve dare garanzie del mantenimento dei requisiti igienico-

sanitari dell'acqua ed in particolare in relazione a:

- periodicità dei controlli dell'acqua in entrata e uscita;
- fonti di inquinamento che possono influenzare negativamente le caratteristiche;
- non conformità ed ordinanze di sospensione di raccolta della zona di produzione posti in vicinanza al punto di captazione;

Le tubazioni devono essere realizzate in modo da prevenire ogni connessione tra l'acqua pulita e potabile pressurizzata e l'acqua non potabile o non pulita (sifonaggio, non ritorno dell'acqua, etc.).

Per la restante tipologia di acqua utilizzata nello stabilimento si fa riferimento agli specifici requisiti normativi del settore.

### **3. Inoltre, nei centri di depurazione, i bacini devono essere adatti al volume e al tipo di prodotto da depurare.**

Guida

[CDM-CSM]

I bacini devono essere dimensionati sulla base del quantitativo di prodotto che lo stabilimento intende lavorare per ogni ciclo di trattamento, della specie di M.B.V. che si intende trattare e del numero di cicli programmati.

[CDM]

Il volume e la tipologia dei bacini di depurazione, così come le attrezzature ad esse correlate (contenitori in cui vengono collocati i M.B.V., etc.) devono essere dimensionate prendendo in considerazione:

- la specie che si intende depurare;
- la provenienza dei molluschi da depurare (potenziale carico inquinante);
- il rapporto molluschi/acqua dell'impianto di depurazione;
- la densità di carico prevista in relazione alla specie;
- la tipologia di trattamenti dell'acqua (sedimentazione, filtri, clorazione, lampade UV, ecc.);
- la velocità del flusso di acqua nell'impianto;
- la tipologia di attrezzature utilizzate per il carico dei molluschi nei bacini;
- la tipologia di impianto di depurazione (bins, ciclo chiuso/aperto, etc.).

## **CAPITOLO IV: REQUISITI D'IGIENE PER I CENTRI DI DEPURAZIONE E DI SPEDIZIONE**

Guida

I centri di spedizione che effettuano attività di rifinitura devono considerare le pertinenti voci della guida riportate al Capitolo IV lettera A, "Requisiti di igiene per i Centri di depurazione"; tali voci sono individuate dal riferimento [CDM-CSM].

### **A. REQUISITI PER I CENTRI DI DEPURAZIONE**

Guida

[CDM]

In considerazione delle operazioni che vengono svolte all'interno di un C.D.M. dovranno essere considerati, da parte dell'OSA, le fasi che portano alla realizzazione del prodotto finito. Pertanto, nell'ambito del proprio piano di autocontrollo, l'OSA dovrà effettuare le opportune valutazioni in merito al processo produttivo, dando evidenza delle valutazioni effettuate e dei criteri adottati per garantire il prodotto finito.

Solo a titolo esemplificativo si riportano di seguito un elenco delle fasi produttive di una specie di M.B.V. presso un C.D.M.:

Ricevimento → Stoccaggio → Lavaggio → Sbissatura → Cernita → Immissione in contenitori → Immissione in bacino di depurazione → Rimozione dal bacino di depurazione → Lavaggio → Cernita (vivi/morti) → Calibratura → Confezionamento → Stoccaggio → Invio al CSM

**Gli operatori del settore alimentare che depurano i molluschi bivalvi devono conformarsi ai seguenti requisiti.**  
**1. Prima della depurazione i molluschi bivalvi vivi devono essere liberati dal fango e dai detriti accumulati con acqua pulita.**

Guida

[CDM-CSM]

Soprattutto nel caso dei mitili allevati, le cime e le reti (reste) sono tali da consentire un accumulo, nel tempo, di detriti e fango intorno ad esse; con la crescita i molluschi tendono poi ad avvolgersi intorno alle cime la cui pulizia risulta essere difficile.

Nel caso delle ostriche, allevate con sistema a poche o lanterna, i detriti, fango e sedimenti tendono ad accumularsi sulla superficie delle valve senza eccessiva adesione; in questo caso può essere invece più frequente la presenza di alghe adese sulle valve che possono essere rimosse con maggiore difficoltà dall'operatore. Per quanto concerne le specie bentoniche raccolte da banchi naturali, può esservi di norma la presenza di sabbia e/o detriti.

La rimozione grossolana e fine di tali potenziali contaminanti dovrà essere effettuata con l'ausilio di acqua pulita e le operazioni dovranno essere condotte in modo tale da evitare la contaminazione del prodotto.

Le operazioni di pulizia con acqua pulita dovranno essere effettuate in zone dedicate, tali da non permettere la contaminazione del prodotto già pulito; la zona per la pulizia deve consentire un adeguato deflusso dell'acqua di lavaggio (es. griglie) e dei residui indesiderati (fango, sabbia, detriti, ecc.).

La pulizia del prodotto può essere effettuata anche in bacini che, di norma, sono diversi da quelli utilizzati per la depurazione; qualora ciò non sia possibile è necessario effettuare le operazioni di pulizia in bacini ove non sia presente prodotto in depurazione e, al termine delle operazioni, sarà necessaria l'attuazione di una procedura di pulizia prima del loro riutilizzo. Tale fase dovrà essere descritta in modo esaustivo nel Piano di autocontrollo.

I M.B.V. devono essere manipolati e stoccati in modo da:

- evitare inutili traumi ed eccessive vibrazioni;
- non esporli a temperature che possono diminuirne la vitalità o consentire la proliferazione batterica.

**2. Il sistema di depurazione deve consentire che i molluschi bivalvi vivi riprendano rapidamente e continuino a nutrirsi mediante filtrazione, eliminino la contaminazione residua, non vengano ricontaminati e siano in grado, una volta depurati, di mantenere la propria vitalità in condizioni idonee per il confezionamento, la conservazione e il trasporto prima di essere commercializzati.**

Guida

[CDM]

Principale obiettivo del processo di depurazione è quello di ridurre, fino ai livelli stabiliti nei criteri di sicurezza alimentare del Regolamento (CE) 2073/2005 i contaminanti microbiologici (E. coli, Salmonella spp.); per le biotossine algali e contaminanti chimici i trattamenti di depurazione hanno invece un'efficacia inadeguata. Nel caso specifico della depurazione è importante che l'OSA tenga conto dei livelli della contaminazione microbica dei M.B.V., non valutata solo in relazione alla classe di appartenenza della zona di produzione, in modo da garantire un adeguato ed efficace trattamento.

[CDM-CSM]

Nelle tecniche di manipolazione in uso è importante che vengano applicati i concetti base dell'igiene della produzione, onde evitare le contaminazioni crociate dei prodotti lavorati (es. tutto dentro tutto fuori). Di seguito vengono riportate alcune informazioni che possono essere utili nella valutazione del sistema di produzione e negli elementi da considerare nel piano di autocontrollo.

#### Flusso di acqua [CDM-CSM]:

Un adeguato flusso di acqua all'interno del bacino è necessario per assicurare che il materiale derivante dal trattamento (feci e pseudofeci) sia adeguatamente asportato dai molluschi.

Il livello dell'acqua sopra ai contenitori di carico dei M.B.V. deve essere sufficiente a garantire che gli stessi rimangano immersi sotto al livello dell'acqua per l'intero ciclo di trattamento.

Il flusso d'acqua all'interno dell'impianto non deve avere origine dal fondo del bacino e deve essere tale da:

- prevenire la formazione di derivati del metabolismo dei molluschi che possano inibire la normale attività degli stessi;
- garantire un adeguato livello di ossigenazione dell'acqua;
- permettere il deposito del materiale fecale;
- non permettere la risospensione del materiale che si è depositato sul fondo del bacino.

I sistemi di immissione e deflusso di acqua nel bacino devono consentire il corretto flusso di acqua tra i contenitori in cui vengono collocati i M.B.V.. Particolare attenzione deve essere posta ai sistemi di sviluppo dei bins in orizzontale o verticale dove il flusso dell'acqua in entrata e in uscita può essere diverso se non propriamente regolamentato tra i vari livelli (disposizione verticale) o distanze tra bacini (disposizione orizzontale). È opportuno effettuare la misurazione del flusso dell'acqua nei punti più critici dell'impianto.

I molluschi non devono essere aggiunti o rimossi dal bacino o da ogni parte interconnessa al sistema (che condivide lo stesso sistema di ricircolo dell'acqua o che condivide la stessa acqua se è un circuito aperto) nel corso del trattamento.

Le pompe utilizzate per l'immissione dell'acqua nel bacino devono essere di sufficiente portata e devono consentire di ottenere il flusso di acqua ottimale per il trattamento.

Al termine del ciclo di trattamento lo svuotamento del bacino deve seguire la direzione opposta del flusso d'acqua al fine di evitare la risospensione di materiale fecale depositato..

Nello svuotamento del bacino i molluschi di norma vengono rimossi solo quando tutti i M.B.V. risultano non più immersi nell'acqua. Al termine del trattamento il bacino viene di norma completamente svuotato e lavato con la rimozione accurata di tutti i residui; al termine del lavaggio non devono rimanere residui di detersivi o disinfettanti.

Al termine del ciclo di trattamento i M.B.V. devono essere risciacquati con acqua potabile o acqua di mare pulita al fine di rimuovere gli eventuali materiali solidi che possono rimanere adesi (pseudofeci, etc.).

In caso di più bacini posti tra loro in parallelo, il flusso di acqua deve essere realizzato in modo tale da non consentire la contaminazione crociata tra di essi; qualora vi siano sovrapposizioni di bacini (es. sistema a bins verticale), il flusso deve essere realizzato in modo tale da non permettere il passaggio di pseudofeci e fango dal bacino superiore a quello sottostante.

Aerazione [CDM-CSM]:

Al fine di assicurare l'attività fisiologica dei molluschi, nel bacino deve essere garantito un adeguato livello di ossigeno disciolto nell'acqua. L'OSA dovrà adottare idonei sistemi per garantire la corretta ossigenazione.

I sistemi di aerazione non devono essere orientati direttamente sui M.B.V., né favorire la risospensione del materiale depositato sul fondo del bacino.

Il livello di ossigeno disciolto dell'acqua nel corso del ciclo di trattamento è di norma correlato con:

- la temperatura;
- la salinità;
- il flusso
- la specie e quantità di M.B.V..

Temperatura acqua [CDM-CSM]:

ha un ruolo fondamentale nel trattamento dei M.B.V. in quanto permette il mantenimento delle normali funzioni fisiologiche. La concentrazione dei diversi microrganismi nel tempo, la loro moltiplicazione e sopravvivenza può dipendere anche dalla temperatura del mezzo in cui si trovano (acqua, muco, pseudofeci, fango); in base alla tipologia di impianto, è pertanto necessario che venga assicurato un corretto mantenimento della temperatura dell'acqua nel corso delle diverse stagioni. Ai fini dell'efficacia del trattamento è anche importante tenere conto della provenienza del prodotto in modo da evitare stress termici ai M.B.V. al momento dell'immissione nel bacino.

Salinità [CDM-CSM]:

Ogni specie, anche in relazione alla provenienza, ha un optimum di concentrazione salina e dei limiti superiori ed inferiori oltre i quali non vengono garantiti la funzionalità del processo di filtrazione. La valutazione di tale parametro, specialmente nel caso della depurazione con acqua ricostituita (acqua dolce + sale), è un elemento fondamentale per l'efficacia del trattamento.

Torbidità dell'acqua [CDM-CSM]:

L'eccessiva torbidità dell'acqua di mare pulita all'interno dell'impianto può comportare i seguenti effetti negativi:

- diminuzione dell'efficacia della disinfezione con raggi UV;
- effetto limitante per l'attività di filtrazione dei M.B.V.

La misura della torbidità dell'acqua assume una particolare rilevanza per gli impianti di depurazione a ciclo aperto che utilizzano acqua di mare. Per tale motivo, nella realizzazione dell'impianto e nel posizionamento del punto di captazione delle acque di adduzione, dovrà essere considerato tale fattore al fine di valutare la predisposizione di sistemi tale da ridurre la torbidità delle acque in entrata (es. decantazione, filtrazione).

pH DELL'ACQUA [CDM-CSM]

E' un parametro importante nel mantenimento delle ottimali attività fisiologiche dei M.B.V.; è pertanto opportuno valutare tale parametro nel controllo del ciclo produttivo e nella predisposizione delle attività di controllo di processo.

ILLUMINAZIONE [CDM-CSM]

L'esposizione a luce diretta dei M.B.V. può influire sfavorevolmente sul trattamento ed in particolare per la depurazione.

SISTEMI DI TRATTAMENTO DELL'ACQUA [CDM-CSM]

In caso di captazione diretta di acqua di mare, è opportuno che gli impianti siano dotati di idonei sistemi di

trattamento dell'acqua al fine di ridurre l'eventuale presenza di microrganismi patogeni non ricercati nel corso della classificazione/monitoraggio delle acque.

Sistemi di trattamento dell'acqua addizionali dovrebbero essere inoltre presenti nei sistemi a ciclo chiuso al fine di ridurre la concentrazione dei prodotti del metabolismo dei molluschi (es: proteine, ammoniaca, ecc). Tali sistemi di trattamento addizionali (biofiltri, skimmer) devono essere collocati in modo tale da evitare l'interferenza sui sistemi di disinfezione.

#### IMPIANTO DI TRATTAMENTO A RAGGI UV

Costituiscono fattori limitanti al trattamento dell'acqua da parte dell'impianto UV:

- torbidità;
- presenza di materiale organico ed inorganico disciolto;
- stato di pulizia dell'impianto;
- flussometro installato in prossimità dell'impianto;
- diminuzione della potenza della lampada in relazione al tempo di utilizzo.

#### IMPIANTO DI OZONIZZAZIONE

L'ozonizzazione dell'acqua può essere realizzata come aggiunta dell'ozono in forma di gas, oppure prodotto on-site attraverso scariche elettriche o raggi UV. Il suo utilizzo per i trattamenti delle acque deve essere effettuato con estrema cautela ponendo particolare attenzione alle concentrazioni (mg/l) d'uso e rimozione degli eccessi prima dell'immissione nel bacino. È opportuno che l'ozonizzazione venga effettuata in spazi o locali separati da quelli di produzione

#### IMPIANTO DI CLORAZIONE

La clorazione ha un buon effetto battericida in presenza moderata di sedimenti e materiale organico, presenta però scarsa attività nella riduzione della presenza virale. Il composto di norma più in uso è l'ipoclorito di sodio, a diverse concentrazioni, da cui viene generato il cloro in forma libera; è importante tenere in considerazione la concentrazione iniziale della soluzione onde calcolare il volume da aggiungere all'acqua di trattamento (concentrazione d'uso del cloro)

I molluschi possono risentire dell'eccessiva presenza di cloro e pertanto è necessario ridurre la concentrazione (es. aggiunta di sodio tiosolfato) prima dell'immissione dell'acqua nei bacini di trattamento.

#### IODOFORI

Composti a base di iodio o bromo sono agenti ossidanti molto utilizzati in passato per il controllo delle contaminazioni microbiche delle acque; la loro attività, non è influenzata dalle basse temperature dell'acqua, dalla presenza di sostanze organiche e dalla durezza dell'acqua ed è in relazione alle concentrazioni d'uso.

#### TENUTA DELLE REGISTRAZIONI [CDM]:

Ai fini di una corretta gestione dell'impianto, è opportuno che L'OSA tenga traccia, tra l'altro, delle seguenti registrazioni:

1. analisi su M.B.V., pre e post depurazione, che siano rappresentative del volume di produzione;
2. analisi su acqua in ingresso alla vasca di depurazione;
3. trattamenti con lampade UV;
4. temperatura;
5. ossigeno disciolto;
6. salinità;
7. torbidità;

8. flusso acqua;
9. gestione dell'impianto di filtrazione e schiumatoi;
10. densità di carico del prodotto;
11. tempo di depurazione (data e ora ingresso ed uscita), quantità molluschi depurati, verifica della vitalità che sia rappresentativo del volume di produzione;
12. acqua riciclata – numero di volte in cui è stata riutilizzata, analisi condotte sulla stessa, trattamenti subiti;
13. percentuali di ripristino dei volumi di acqua (sistemi a ciclo chiuso);
14. dati relativi agli impianti di trattamento dell'acqua.

Laddove non siano presenti le suddette registrazioni, dovrà dimostrare all'A.C., le modalità gestionali atte a garantire l'efficienza e l'efficacia del processo produttivo.

**3. La quantità di molluschi bivalvi vivi da depurare non deve essere superiore alla capacità del centro di depurazione. I molluschi devono essere depurati ininterrottamente per il periodo necessario affinché siano conformi alle norme sanitarie di cui al capitolo V e ai requisiti microbiologici adottati ai sensi del regolamento (CE) n. 854/2004.**

Guida

#### DENSITA' DI CARICO [CDM-CSM]

Al fine della determinazione della densità di carico dei molluschi per il trattamento dovranno essere considerate le informazioni fornite dalla ditta costruttrice o, in caso di realizzazione in proprio, dei dati scientifici e bibliografici utilizzati come riferimento. In ogni caso dovranno essere disponibili i dati di prove sperimentali effettuate al fine di validare l'efficienza e l'efficacia del sistema proposto.

#### [CDM]

In relazione al volume del bacino ed alla specie da trattare, l'OSA dovrà definire il quantitativo massimo di prodotto che può essere trattato nel bacino (es. Kg/m<sup>2</sup>) per ogni ciclo. Nella valutazione del massimo quantitativo per ogni specie da depurare, l'OSA dovrà anche tenere conto della zona di provenienza al fine di valutare il potenziale carico inquinante e stabilire, di conseguenza, i tempi di depurazione.

Il prodotto non destinato alla trasformazione non ha la possibilità di subire ulteriori trattamenti, tali da garantire una riduzione dei microrganismi; per tale ragione l'OSA dovrà garantire che il prodotto sia conforme ai requisiti specifici di cui al capitolo V del Regolamento 853/2004 ed i requisiti microbiologici adottati ai sensi del Regolamento (CE) 854/2004. Pertanto il prodotto al termine del trattamento di depurazione, pronto per l'invio ad un altro stabilimento come prodotto già depurato, dovrà rispettare i criteri microbiologici di sicurezza alimentare. Nel piano di autocontrollo dovranno anche essere previste analisi sul prodotto finito secondo quanto stabilito dal Regolamento (CE) 853/2004 capitolo V.

#### ACQUA DI MARE PULITA [CDM-CSM]

Per stabilire la tipologia di trattamento necessario e valutarne l'efficacia, l'OSA deve programmare la frequenza minima dei controlli ed i parametri da ricercare nell'acqua; la frequenza di campionamento deve essere determinata sulla base dei fattori di rischio correlati con la specifica fonte di approvvigionamento (captazione: acqua laguna > acqua a mare > pozzo > acqua acquedotto, etc.). Nel piano di autocontrollo dovranno inoltre essere definite le procedure utilizzate per il campionamento. Il potenziale inquinamento dell'acqua marina è inversamente proporzionale alla classe sanitaria delle zone di produzione. La captazione dovrà essere effettuata da zone di produzione classificate "A"; laddove ciò non sia possibile per ubicazione del C.D.M.-C.S.M. l'O.S.A. dovrà effettuare analisi microbiologiche e chimiche in base alla valutazione dei rischi, al fine di definire le

frequenze di controllo delle acque e gli adeguati trattamenti. Le caratteristiche dell'acqua immessa nell'impianto di depurazione/rifinitura dovrà essere uguale a quella dell'acqua di mare pulita o resa tale;

L'OSA può ricorrere a metodiche d'analisi alternative validate ai sensi della norma UNI EN ISO 16140.

**4. Qualora un bacino di depurazione contenga diversi lotti di molluschi bivalvi vivi, gli stessi debbono essere della medesima specie e il trattamento deve estendersi in funzione del periodo richiesto dal lotto che necessita della depurazione più lunga.**

Guida [CDM]

Per lotto si intende il quantitativo di molluschi, appartenente alla stessa specie, conferito allo stabilimento con lo stesso D.d.R.

Il trattamento è basato sul sistema del tutto dentro/tutto fuori all'interno dello stesso bacino e i molluschi non devono essere aggiunti o rimossi dal bacino di depurazione prima del termine del periodo di trattamento. Qualora in uno stesso bacino vengano posti molluschi di lotti diversi l'OSA può utilizzare sistemi per l'identificazione dei lotti in entrata (es. ceste di colore diverso).

**5. I contenitori in cui vengono collocati i molluschi bivalvi vivi negli impianti di depurazione devono essere costruiti in modo che l'acqua di mare pulita possa passare; lo spessore degli strati di molluschi bivalvi vivi non deve ostacolare l'apertura dei gusci durante il processo di depurazione.**

Guida [CDM-CSM]

Il peso dei molluschi posti su più strati non deve essere tale da impedire l'apertura delle valve dei M.B.V. degli strati sottostanti garantendo, nel contempo, un'adeguata filtrazione dell'acqua.

I contenitori utilizzati per i molluschi da collocare nei bacini di depurazione devono essere realizzati con materiale tale da non contaminare il prodotto.

I contenitori in cui vengono collocati i M.B.V. (da qui in avanti contenitori), devono avere sufficienti fori o fessure laterali che permettano al flusso d'acqua di passare senza costituire una barriera allo stesso; è auspicabile che tali contenitori presentino fori o fessure anche sul fondo al fine di permettere la fuoriuscita dei prodotti della depurazione (es. pseudofeci, etc.).

Le attrezzature o i supporti devono essere collocati in modo da non impedire il flusso dell'acqua. Qualora i contenitori vengono posti su più livelli devono consentire ai molluschi di avere lo spazio necessario per l'apertura delle valve

I contenitori devono essere caricati nel bacino prima del suo riempimento con l'acqua di mare pulita, tanto al fine di evitare la contaminazione dell'acqua e dei molluschi nel corso delle operazioni di carico dei contenitori.

Per analogia lo stesso concetto è da applicarsi agli impianti di rifinitura.

**6. Nel bacino in cui sono sottoposti a depurazione molluschi bivalvi vivi non devono essere tenuti crostacei, pesci o altri animali marini.**

**7. Ogni confezione di molluschi bivalvi vivi depurati inviata a un centro di spedizione deve essere munita di un'etichetta attestante che i molluschi sono stati depurati.**

Guida [CDM]

Il documento di registrazione (D.d.R.) deve accompagnare i molluschi nella commercializzazione tra CDM e CSM.

I M.B.V. depurati devono essere posti in involucri/confezioni/contenitori riportanti la dicitura "molluschi depurati"

Il D.d.R. deve accompagnare sempre i M.B.V. e contenere il riferimento alla zona di raccolta dei molluschi al fine di velocizzare la rintracciabilità del prodotto nel caso di non conformità a carico del prodotto.

Fermo restando il rispetto da parte dell'OSA degli obblighi sulla rintracciabilità, nel caso in cui lo stesso stabilimento è riconosciuto per entrambe le attività (CDM-CSM) la movimentazione dei lotti depurati non necessitano di etichetta e di D.d.R.

Deve essere comunque garantita la separazione dei flussi tra prodotto depurato e da depurare.

#### **B. REQUISITI PER I CENTRI DI SPEDIZIONE**

**Gli operatori del settore alimentare che lavorano nei centri di spedizione devono conformarsi ai seguenti requisiti.**

##### Guida

È opportuno che le operazioni di confezionamento vengano effettuate in locali o aree separate dai bacini di rifinitura ove presenti.

Nel caso in cui lo stesso stabilimento è riconosciuto per entrambe le attività (CDM-CSM) è opportuno che le operazioni di confezionamento vengano effettuate in locali o aree separate sia dai bacini di rifinitura che di depurazione.

Per uno stabilimento si ritiene che possa essere accettabile la detenzione massima giornaliera di una quantità di molluschi pari alla capacità di rifinitura giornaliera e alla potenzialità di stoccaggio delle celle frigorifero e degli altri eventuali locali di deposito adeguati. Non è consentito il deposito di molluschi bivalvi vivi in aree esterne allo stabilimento senza adeguata protezione; il periodo di tempo deve essere tale da non compromettere la sicurezza del prodotto.

#### **1. Le operazioni di manipolazione dei molluschi bivalvi vivi, in particolare la rifinitura, la cernita, il confezionamento e l'imballaggio non devono provocare contaminazioni del prodotto né alterarne la vitalità.**

##### Guida

Il trattamento di rifinitura non può essere considerato analogo alla depurazione.

La rifinitura ha lo scopo di asportare fango, sabbia o muco da M.B.V. che rispondono ai requisiti di sicurezza alimentare (Classe A); pertanto il ciclo di trattamento, in bacini di rifinitura, deve essere utilizzato esclusivamente a tale fine.

L'OSA deve dare evidenza all'AC che i trattamenti effettuati nei bacini di rifinitura non compromettono la sicurezza alimentare dei M.B.V..

##### 1. In un C.S.M. è consentito:

- il riconfezionamento di M.B.V. provenienti da un altro CSM
- la rifinitura di M.B.V. provenienti da un CDM.
- la rifinitura di M.B.V. provenienti da una zona di classe A (ai fini della rintracciabilità nel C.S.M devono essere sottoposti a rifinitura lotti omogenei della stessa specie e ben identificati di M.B.V. provenienti direttamente da zone di raccolta di classe A, per evitare che eventuali non conformità si riflettano a monte sui produttori primari che hanno rifornito il CSM)
- la rifinitura di M.B.V. già confezionati da un altro CSM, previo sconfezionamento e successivo riconfezionamento.

2. In un C.S.M è vietata la reimmersione di M.B.V. confezionati. Qualora il titolare di un CSM sia titolare di concessioni di zone di produzione di classe "A" di M.B.V., può riservarne un settore opportunamente identificato per lo stoccaggio temporaneo di M.B.V. idonei al consumo umano, previo sconfezionamento prima

dell'immersione. Delle modalità operative di questa attività dovrà essere dato dettagliato riscontro nel piano di autocontrollo, segnatamente per gli aspetti legati alla rintracciabilità.

3. nel piano di autocontrollo dovranno essere previste analisi sul prodotto pronto per la commercializzazione che rispettino i parametri previsti dal Reg. (CE) 853/2004 capitolo V. La frequenza dei controlli varierà in funzione della valutazione del rischio.
4. è consentita la reimmersione in acqua o aspersione con acqua di M.B.V. sfusi per la vendita al dettaglio nell'attività annessa al CSM. In questo caso l'acqua utilizzata deve avere le stesse caratteristiche ed aver subito gli stessi trattamenti di quella utilizzata per la rifinitura.

#### TENUTA DELLE REGISTRAZIONI

In relazione alla tecnologia dell'impianto e per dare evidenza della corretta modalità gestionale sarebbe opportuno che L'OSA dia evidenza all'A.C., ove applicabile, delle seguenti registrazioni:

1. analisi su M.B.V. che siano rappresentative del volume di produzione;
2. analisi su acqua in ingresso al bacino di rifinitura;
3. trattamenti con lampade UV;
4. temperatura;
5. ossigeno disciolto;
6. salinità;
7. torbidità;
8. flusso acqua;
9. densità di carico del prodotto;
10. acqua riciclata – numero di volte in cui è stata riutilizzata, analisi condotte sulla stessa, trattamenti subiti;
11. percentuali di ripristino dei volumi di acqua (sistemi a ciclo chiuso);
12. dati relativi agli impianti di trattamento dell'acqua.

Laddove non siano presenti le suddette registrazioni, dovrà dimostrare all'A.C., le modalità gestionali atte a garantire l'efficienza e l'efficacia del processo produttivo.

**2. Prima della spedizione, i gusci dei molluschi bivalvi vivi devono essere accuratamente lavati con acqua pulita.**

**3. I molluschi bivalvi vivi devono provenire da:**

- a) una zona di produzione di classe A;
- b) una zona di stabulazione;
- c) un centro di depurazione;
- o
- d) un altro centro di spedizione.

**4. I requisiti di cui ai punti 1 e 2 si applicano anche ai centri di spedizione che si trovano a bordo dei pescherecci. I molluschi manipolati in tali centri devono provenire da una zona di produzione di classe A o da una zona di stabulazione.**

#### **Integrazione regionale**

I MBV confezionati presso C.S.M. a bordo di pescherecci dovranno essere sbarcati presso punti di sbarco identificati dalla ASL [vedi Guida per i controlli ufficiali svolti ai sensi del Regolamento (CE) 854/2004 Capo II lettera E "Registrazione e scambio di informazioni"]

**CAPITOLO V: NORME SANITARIE PER I MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

Oltre a garantire la conformità ai requisiti microbiologici adottati ai sensi del regolamento (CE) n. 852/2004, gli operatori del settore alimentare devono garantire che i molluschi bivalvi vivi immessi sul mercato e destinati al consumo umano soddisfino i requisiti contenuti nel presente capitolo.

1. Essi devono presentare caratteristiche organolettiche tipiche del prodotto fresco e vitale, in particolare gusci privi di sudiciume, reazione adeguata a percussioni e livelli normali di liquido intervalvolare.

2. Essi non devono contenere biotossine marine in quantità totali (misurate nel corpo intero o nelle parti consumabili separatamente) superiori ai seguenti limiti:

- a) PSP («Paralytic Shellfish Poison»): 800 µg/kg;
- b) ASP («Amnesic Shellfish Poison»): 20 mg/kg di acido domoico;
- c) acido okadaico, dinophysitossine e pectenotossine complessivamente: 160 µg di equivalente acido okadaico/kg;
- d) yessotossine: 1 mg di equivalente yessotossine/kg;
- e) azaspiracidi: 160 µg di equivalente azaspiracido/kg.

**Guida**

Le metodiche di analisi riconosciute per la rivelazione delle biotossine algali in corso di validità sono quelle contenute nell'allegato del Decreto Ministeriale 16.5.2002 recante "tenori massimi e metodiche di analisi delle biotossine algali nei M.B.V., echinodermi, tunicati e gasteropodi marini". In riferimento alla nota Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali prot. n. 22834-P-01/08/2008 i metodi ufficiali per la determinazione delle biotossine algali sono quelli indicati nell'allegato del suddetto decreto.

**Integrazione regionale**

I metodi ufficiali per la rilevazione delle biotossine marine sono quelli riportati nel Regolamento (CE) 15/2011. Le metodiche per determinazione delle biotossine marine mediante mouse test, fa riferimento alla nota del Ministero della Salute prot. 15663-P-18/05/2010 avente per oggetto: Procedure operative standard per la rilevazione delle biotossine marine

**CAPITOLO VI: CONFEZIONAMENTO E IMBALLAGGIO DEI MOLLUSCHI BIVALVI VIVI**

**1. Le ostriche devono essere confezionate o imballate con la parte concava del guscio rivolta verso il basso.**

**2. I colli per la vendita al minuto di molluschi bivalvi vivi devono essere e restare chiusi da quando lasciano il centro di spedizione fino alla presentazione per la vendita al consumatore finale.**

**Guida**

I colli per la vendita al minuto sono confezioni integre destinate ad essere presentate come tali al consumatore finale (Regolamento 178/02 art. 3 punto 18), costituite dai M.B.V. e dal materiale utilizzato per il confezionamento in modo che il contenuto non possa essere modificato senza che la confezione sia aperta o alterata.

Qualsiasi forma di confezionamento utilizzata dovrà garantire che i M.B.V. mantengano i requisiti igienico sanitari previsti al Capitolo V, allegato III sezione VII del Regolamento (CE) 853/04 e ai requisiti microbiologici di cui al Regolamento (CE) 2073/05 per tutta la vita commerciale.

I molluschi confezionati in colli per la vendita al minuto, possono essere commercializzati, solo se corredati di etichetta originale conforme a quanto previsto dal Capitolo VI.

**CAPITOLO VII: MARCHIATURA DI IDENTIFICAZIONE ED ETICHETTATURA**

**1. L'etichetta, compreso il marchio di identificazione, deve essere impermeabile.**

**Guida**

L'etichetta, riportante il marchio di identificazione, apposta all'imballaggio o ai colli per la vendita al minuto deve essere impermeabile, inamovibile, con caratteri leggibili e deve essere inutilizzabile dopo l'apertura dell'imballaggio.

In considerazione delle difformità talvolta riscontrate in ambito di controllo ufficiale si riportano di seguito alcune considerazioni in merito all'allegato II, sezione I, del Regolamento (CE) 853/04:

A partire novembre 2006, in seguito all'esigenza di adeguare agli standard comunitari la numerazione degli stabilimenti riconosciuti, il sistema S.INTE.S.I. stabilimenti è stato opportunamente modificato in modo da attribuire ai suddetti un "approval number" alfanumerico con modalità random, che identificasse univocamente ciascuno stabilimento indipendentemente dalla tipologia di attività svolta.

Agli stabilimenti riconosciuti antecedentemente a questa modifica, qualora fossero stati in possesso di più numeri di riconoscimento, è stato assegnato un numero unico di riconoscimento (approval number) che, analogamente a quanto sopra, non ha più legame con l'attività svolta presso lo stabilimento.

All'interno del marchio d'identificazione non devono essere presenti caratteri estranei al numero di riconoscimento caratteri, sigle o altri elementi, quali ad esempio slash «/», underscore «\_», trattino «-», non previsti dalla regolamentazione comunitaria in materia di marchiatura di identificazione.

Il marchio d'identificazione deve essere pertanto raffigurato con una forma ovale al cui interno devono essere riportati nell'ordine:

- il "codice ISO" **IT**;
- il numero di riconoscimento dello stabilimento "approval number";
- il codice **CE**.

Esempio: stabilimento riconosciuto  
prima di novembre 2006



stabilimento riconosciuto  
dopo novembre 2006



**2. Ferme restando le disposizioni generali in materia di marchi di identificazione di cui all'allegato II, sezione I, l'etichetta deve recare le seguenti informazioni:**

- specie di molluschi bivalvi (denominazione comune e denominazione scientifica);
- data di imballaggio, con indicazione almeno del giorno e del mese.

Guida

La data di scadenza che può essere sostituita dalla menzione "questi animali devono essere vivi al momento dell'acquisto".

Il lotto di produzione deve essere facilmente identificabile e leggibile.

**In deroga alla direttiva 2000/13/CE, il termine minimo di conservazione può essere sostituito dalla menzione «Questi animali devono essere vivi al momento dell'acquisto».**

**3. Una volta che ne abbia frazionato il contenuto, il venditore al dettaglio deve conservare per almeno 60 giorni l'etichetta apposta su ogni imballaggio di molluschi bivalvi vivi che non siano imballati in colli per la vendita al minuto.**

Guida

Una volta aperto l'imballaggio per frazionarne il contenuto il detentore si assume la responsabilità in termini di sicurezza alimentare dei M.B.V. frazionati.

In caso di frazionamento di più imballaggi appartenenti a partite diverse, l'operatore del settore alimentare deve garantirne la rintracciabilità utilizzando le procedure appositamente dettagliate nel piano di autocontrollo ed in particolare per M.B.V. appartenenti a lotti diversi.

Il venditore al dettaglio, qualora non commercializzi colli di molluschi bivalvi vivi per la vendita al minuto, così come identificati nella guida del punto 2), Capitolo VI, Sezione VII del Regolamento (CE) n.853/2004, che devono

essere presentati come tali al consumatore ed alle collettività; una volta frazionato il contenuto di un imballaggio, deve conservare per almeno 60 giorni l'etichetta apposta su ogni imballaggio.

Gli O.S.A. esercenti attività di ristorazione e/o somministrazione, non essendo consumatori finali ai sensi dell'art. 3 punto 18 del Regolamento CE 178/2002, bensì esercenti di "commercio al dettaglio", ai sensi del punto 7 del predetto Regolamento devono conservare per almeno 60 giorni l'etichetta apposta su ogni imballaggio di M.B.V. che non siano imballati in colli per la vendita al minuto.

L'operatore del settore alimentare può effettuare la sbissatura dei mitili, solo su esplicita richiesta dell'acquirente e per il solo quantitativo acquistato dal suddetto; l'eventuale acqua utilizzata dovrà essere esclusivamente potabile e il venditore si assume la responsabilità in termini di sicurezza alimentare per le modalità di esecuzione di tale pratica.

#### **CAPITOLO VIII: ALTRI REQUISITI**

**1. Gli operatori del settore alimentare che conservano e trasportano molluschi bivalvi vivi devono garantire che questi ultimi siano mantenuti ad una temperatura che non pregiudichi la sicurezza alimentare e la loro vitalità.**

Guida

Pur tenendo conto delle differenze legate alle diverse specie di molluschi bivalvi, la temperatura media suggerita e compatibile sia con la sicurezza alimentare che con la vitalità degli stessi è prossima a 6° C.

L'esposizione a temperature superiori a 6° C, che non pregiudicano la vitalità dei molluschi bivalvi, può condizionarne la sicurezza in maniera direttamente proporzionale al tempo di esposizione ed all'aumento della temperatura.

Compete all'operatore del settore alimentare garantire che il tempo di conservazione/trasporto dei molluschi bivalvi ad una determinata temperatura non ne compromette la sicurezza alimentare e la vitalità.

**2. Una volta imballati per la vendita al dettaglio e usciti dal centro di spedizione, i molluschi bivalvi vivi non devono essere immersi nuovamente in acqua o aspersi d'acqua.**

Guida

Non è consentito agli OSA che operano nelle successive fasi a quella del CSM:

- effettuare la rifinitura dei M.B.V.
- effettuare la reimmersione in acqua dei M.B.V. confezionati o l'aspersione con acqua tranne che per la vendita al dettaglio operata direttamente dal centro di spedizione;

E' consentito l'utilizzo del ghiaccio a condizione che non venga posto a diretto contatto coi M.B.V. e a condizione che siano mantenuti ad una temperatura che non pregiudichi la sicurezza alimentare e la loro vitalità.

**CAPITOLO IX: REQUISITI SPECIFICI PER I PETTINIDI RACCOLTI FUORI DALLE ZONE DI PRODUZIONE CLASSIFICATE**

Gli operatori del settore alimentare che raccolgono pettinidi fuori dalle zone di produzione classificate o che trattano siffatti pettinidi devono conformarsi ai seguenti requisiti.

1. I pettinidi possono essere immessi sul mercato soltanto se sono stati raccolti e trattati conformemente al capitolo II, parte B e se soddisfano le norme fissate nel capitolo V, secondo quanto comprovato da un sistema di autocontrollo.

2. Inoltre, se i dati risultanti dai programmi ufficiali di controllo consentono all'autorità competente di classificare i fondali, se del caso, in cooperazione con gli operatori del settore alimentare, le disposizioni del capitolo II, parte A, si applicano per analogia ai pettinidi.

3. I pettinidi possono essere immessi sul mercato per il consumo umano soltanto attraverso un impianto per le aste, un centro di distribuzione o uno stabilimento di trasformazione. Quando trattano i pettinidi, gli operatori del settore alimentare che gestiscono tali stabilimenti devono informare la competente autorità e, per quanto concerne i centri di distribuzione, devono rispettare le pertinenti disposizioni dei capitoli III e IV.

4. Gli operatori del settore alimentare che trattano i pettinidi devono conformarsi:

a) ai requisiti documentali di cui al capitolo I, punti da 3 a 7, ove applicabili. In tal caso il documento di registrazione deve indicare chiaramente l'ubicazione della zona in cui i pettinidi sono stati raccolti;

o

b) per quanto riguarda i pettinidi imballati e i pettinidi confezionati se il confezionamento fornisce una protezione equivalente a quella dell'imballaggio, ai requisiti del capitolo VII concernenti la marchiatura di identificazione e l'etichettatura.

**Integrazione regionale**

Ai sensi del Regolamento (CE) n. 853/2004, così come aggiornato dal Regolamento (CE) n. 558/2010, è previsto che i gasteropodi marini non filtratori possano essere raccolti da zone non classificate. In tal caso i controlli ufficiali vanno effettuati alle vendite all'asta, nei centri di spedizione e negli stabilimenti di trasformazione, ove obbligatoriamente devono transitare non essendo prevista l'applicazione di alcuna deroga per la cessione diretta di piccoli quantitativi di prodotto.

## PARTE TERZA

### PIANO PER IL CONTROLLO DELLA PRODUZIONE PRIMARIA

#### **Controllo della qualità microbiologica dei molluschi bivalvi vivi relativamente alla zona di produzione e di stabulazione.**

Le zone di produzione e di stabulazione devono essere monitorate periodicamente dall'Autorità Competente secondo una frequenza minima. Al termine del periodo di classificazione è necessario effettuare una valutazione della stabilità dell'area in termini di contaminazione microbiologica; la procedura di classificazione prevede un campionamento per *Escherichia coli* con frequenza **quindicinale per 6 mesi** e la ricerca di parametri accessori quali *Salmonella spp*, contaminanti chimici, ecc per ulteriori valutazioni sull'area oggetto di classificazione. Considerate le variazioni stagionali è pertanto opportuno che i campionamenti per la ricerca dei parametri microbiologici sia condotta con una frequenza mensile per i successivi 6 mesi, se le condizioni meteo marine lo permettono; in caso di mancato rispetto delle frequenze di campionamento nei sei mesi successivi alla classificazione è necessario registrarne la motivazione. Al termine di tale periodo (1 anno compreso il periodo della classificazione) la ASL dovrà effettuare una valutazione dei risultati ottenuti dai campionamenti per stabilire la frequenza del monitoraggio che, in ogni caso, non dovrà essere superiore ai due mesi.

Si specifica che la valutazione delle frequenze deve essere effettuata dalla ASL in base a considerazioni basate sulla valutazione dei rischi della zona.

Nell'inviare alla Regione la copia del Piano di monitoraggio, la ASL dovrà dare un giustificativo delle frequenze previste per i parametri microbiologici.

Nella **parte quinta** del presente Piano è riportata la modalità di esecuzione e trasporto del campione al laboratorio designato.

I campioni saranno analizzati presso l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana che, in caso di non conformità, provvederà ad inviare, via mail e via fax, anticipando l'informazione per le vie brevi alla ASL competente ed alla Regione Lazio i risultati delle analisi. In considerazione dei rischi per la salute del consumatore i campioni dovranno essere analizzati in tempi brevi e tali da permettere la gestione della eventuale non conformità da parte della ASL e della Regione

#### **Controllo del fitoplancton tossico**

Il controllo prevede un campionamento periodico di un campione d'acqua con **una frequenza di 15 giorni effettivi** per le nuove zone classificate. Nei sei mesi successivi alla classificazione le frequenze di campionamento devono essere almeno mensili; per le zone già classificate e sottoposte da tempo a monitoraggio periodico, le frequenze di campionamento possono esse ridotte se i dati non evidenziano rischi per biotossine algali.

I campioni saranno rappresentativi della colonna d'acqua in modo tale da acquisire informazioni sulla presenza di specie potenzialmente tossiche ed eventuali variazioni all'interno della popolazione esaminata. Qualora si rilevassero cambiamenti delle popolazioni fitoplanctoniche, tali da far presumere un potenziale rischio per biotossine algali nei molluschi bivalvi la ASL provvederà ad aumentare la frequenza del campionamento di acqua e di molluschi, per la ricerca di biotossine; la ASL può inoltre decidere di far sospendere la raccolta, in via precauzionale, dalle zone interessate fino all'ottenimento dei risultati dell'analisi delle tossine.

### **Controllo della presenza di biotossine algali nei molluschi bivalvi**

Saranno prelevati campioni ai fini dell'analisi delle tossine nei molluschi con frequenza settimanale nei periodi in cui e' consentita la raccolta.

La frequenza può essere ridotta in determinate zone e per determinate specie di molluschi se la valutazione dei rischi, effettuata dalla ASL competente, per la presenza di biotossine algali o fitoplancton potenzialmente tossico suggerisce un rischio molto basso; in queste zone **la frequenza viene aumentata se i dati suggeriscono un potenziale aumento del rischio.**

Se sono noti i tassi di accumulazione delle tossine di un gruppo di specie che vivono nella stessa zona , una delle specie con il tasso più elevato potrà essere utilizzata come indicatore rendendo possibile lo sfruttamento di tutte le specie del gruppo se i livelli di tossine della specie che fa da indicatore sono sotto i limiti prescritti. Quando i livelli di tossine della specie che fa da indicatore sono al di sopra dei limiti definiti dalla normativa, la raccolta delle altre specie e' permessa solo se ulteriori analisi sulle altre specie mostrano che i loro livelli di tossine rientrano al di sotto dei limiti previsti dalla normativa.

Delle scelte effettuate, da documentare alla Regione, relative alle frequenze di campionamento e dei rischi valutati il Servizio Veterinario dovrà conservare apposite evidenze documentali che si riferiscono a quanto previsto nel protocollo operativo che ciascuna ASL dovrà stilare.

I campioni saranno analizzati presso l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana che, in caso di non conformità, provvederà ad inviare, via mail e via fax, anticipando l'informazione per le vie brevi alla ASL competente ed alla Regione Lazio i risultati delle analisi. In considerazione dei rischi per la salute del consumatore i campioni dovranno essere analizzati in tempi brevi e tali da permettere la gestione della eventuale non conformità da parte della ASL e della Regione

### **Controllo della presenza di contaminanti chimici e radionuclidi**

Il controllo della presenza dei contaminanti chimici verrà eseguito sugli stessi campioni prelevati per i controlli microbiologici/biotossine algali; la frequenza minima di campionamento sarà stabilita dalla ASL in relazione alle informazioni e valutazioni acquisite nel corso della classificazione o nelle successive fasi (monitoraggio); il punto/i di campionamento, qualora non coincidente/i con quelli del controllo microbiologico/biotossine algali darà origine ad un campione a se stante.

La frequenza dei controlli dovrà essere effettuata in relazione alla valutazione dei rischi della zona di produzione e, comunque, non dovrà essere inferiore a 1 campione/anno; allo stato attuale si prevede, salvo diverse valutazioni giustificate della ASL, 1 campione rappresentativo della zona di produzione che comprenda metalli e Benzo(a)pirene di cui al Regolamento 1881/2006, diossine e radionuclidi per la definizione dei livelli di fondo.

I campioni saranno analizzati presso l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana che, in caso di non conformità, provvederà ad inviare, via mail e via fax, anticipando l'informazione per le vie brevi alla ASL competente ed alla Regione Lazio i risultati delle analisi. In considerazione dei rischi per la salute del consumatore i campioni dovranno essere analizzati in tempi brevi e tali da permettere la gestione della eventuale non conformità da parte della ASL e della Regione

**PARTE QUARTA****PIANO PER IL CONTROLLO DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA****1) VERIFICHE NELL'AMBITO DEL CONTROLLO UFFICIALE**

Al fine di delineare un'attività a carattere uniforme sul territorio regionale nelle imprese riconosciute si riportano, a carattere riepilogativo l'elenco dei controlli minimi che devono essere effettuati durante le attività del controllo ufficiale:

- a. materie prime: per materie prime si intendono i lotti di M.B.V. in entrata accompagnati dal relativo documento sanitario, D.d.R. L'ispezione, in base alle peculiarità dello stabilimento ed alle sue dimensioni, potrà essere svolta su tutti i lotti presenti o a campione. Sarà necessario focalizzare l'attenzione su lotti provenienti da stabilimenti/allevamenti sui quali sono state riscontrate precedenti non conformità. In ogni caso l'ASL dovrà valutare se lo stabilimento gestisce correttamente la materia prima (produttori, responsabili altro Centro CDM CSM, Depositi, Ingrosso/Cash and Carry).

I controlli minimi da effettuarsi di norma ad ogni ispezione sono relativi a:

- condizioni generali degli animali vivi e caratteristiche organolettiche – gli animali devono provenire da zone di produzione classificate, non interessate da provvedimenti dell'autorità sanitaria locale (es. ordinanza di divieto di raccolta temporaneo o permanente). Valutazioni di carattere organolettico riguardano colore, odore stato di idratazione;
- modalità di gestione lotti – deve essere valutata la corretta gestione e conservazione delle informazioni per i lotti in entrata, lo stoccaggio prima e dopo trattamento; i MBV non devono essere adagiati a contatto con il pavimento, devono essere riposti in locali/celle pulite, a temperatura adeguata al mantenimento in vita e che sia evitato il contatto con superfici che potrebbe favorire la contaminazione del prodotto;
- temperature di conservazione – ad ogni ispezione sarà necessario valutare l'idoneità delle temperature di stoccaggio;
- marchiatura di identificazione/etichettatura – ad ogni ispezione sarà necessario verificare che la ditta provveda al suo corretto utilizzo. La marchiatura di identificazione deve essere sempre ovale ed conforme le caratteristiche riportate nella parte seconda rif. CAPITOLO VII: Marchiatura di identificazione ed etichettatura
- corretta individuazione dei prodotti ai fini della rintracciabilità – il regolamento (CE) 178/2002 prevede una rintracciabilità a monte ed a valle delle materie prime

In caso di prodotto confezionato in atmosfera modificata o sottovuoto, verificare la presenza della data di scadenza;

- scadenza/TMC;
- additivi – controllarne l'assenza;

- b. igiene delle lavorazioni

per tale parametro sarà necessario considerare:

- condizioni ambientali – le condizioni di pulizia delle attrezzature, la fornitura dell'acqua utilizzata nei processi di pulizia, cernita, depurazione M.B.V. e rifinitura;
  - rispetto dei lay-out definiti nel piano di autocontrollo (alimenti, rifiuti, personale) – i percorsi previsti per le lavorazioni, sia del prodotto che del personale, devono essere quelli codificati e non devono mutare senza che vi sia stata una revisione del piano di autocontrollo e verifica attenta rivisitazione basata su una valutazione dei rischi.
- c. igiene del personale – il comportamento del personale deve essere conforme a quanto previsto dalla normativa e dalle buone pratiche di lavorazione. Se sono stati previsti dei cambi periodici dell'abbigliamento da lavoro è necessario che questi vengano effettuati secondo le previsioni e che l'abbigliamento sia sempre correttamente indossato e pulito. La cura della persona è di fondamentale importanza in una industria alimentare e, in collaborazione con la direzione aziendale, è necessario che le maestranze si attengano a quelle che sono le regole dell'igiene personale.
- d. idoneità del processo produttivo – durante l'ispezione è comunque necessario provvedere a controllare se quanto stabilito dal piano di autocontrollo aziendale viene effettivamente attuato, ad esempio se applicati i monitoraggi previsti nei punti critici, se attuate le opportune azioni correttive in caso di non conformità e se eseguite tutte le altre registrazioni previste.
- e. semilavorati – controllare le modalità di lavaggio del prodotto, tempi di depurazione, modalità per la rifinitura, calibratura, confezionamento, ecc. È importante tenere sotto controllo le procedure ed i sistemi utilizzati dall'O.S.A. per adeguare le modalità operative al fine di non incorrere in non conformità sul prodotto finito.
- f. prodotti finiti – per i prodotti finiti in uscita dagli stabilimenti riconosciuti è necessario valutare lo stato di vitalità e la correttezza della marchiatura di identificazione;
- g. Rifiuti compresi i sottoprodotti di origine animale – nell'ambito dell'ispezione è necessario effettuare controlli che consentano di valutare, ove previsto, alcuni aspetti quali:
- la gestione dei rifiuti solidi e dei reflui di lavorazione;
  - la corretta individuazione dei sistemi di allontanamento e stoccaggio;
- h. Controllo documentazione (registrazioni O.S.A.):
- D.d.R. e se necessario D.d.T., ecc.;

	<b>TIPOLOGIA COMMERCIALE</b>	Riferimento per le verifiche
Riconosciuto	Centro Depurazione Molluschi	Reg. 882/2004; Reg. 854/2004
	Centro Spedizione Molluschi	Reg. 882/2004; Reg. 854/2004
	Mercato Ittico	Reg. 882/2004; Reg. 854/2004
	Deposito	Reg. 882/2004; Reg. 854/2004

	<b>TIPOLOGIA COMMERCIALE</b>	Riferimento per le verifiche
Registrato	Ingrosso/Cash and Carry	Reg. 882/2004; Reg. 852/2004
	Vendita al Dettaglio	Reg. 882/2004; Reg. 852/2004
	Ristorazione	Reg. 882/2004; Reg. 852/2004

## 2) ISPEZIONI, VERIFICHE E AUDIT NELL'AMBITO DEL CONTROLLO UFFICIALE

Relativamente a quanto già indicato nella Determina D 4592 del 18 dicembre 2006 "Controllo ufficiale veterinario presso gli stabilimenti soggetti a riconoscimento", le frequenze delle ispezioni, verifiche e audit dovranno essere svolte in conformità con quanto riportato nel suddetto documento.

Gli stabilimenti appena riconosciuti devono essere considerati come stabilimenti ad alto rischio e pertanto, per quanto concerne la frequenza di ispezione/verifica/audit, ricadranno nella come categoria "**ALTO RISCHIO**" fino a quando non vi saranno elementi sufficienti per la una nuova categorizzazione e comunque per un periodo di tempo non inferiore a 6 mesi dal riconoscimento definitivo.

### 2.1) FREQUENZA E CAMPIONAMENTO NELLE DIVERSE FASI DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA (ATTIVITÀ COMMERCIALI)

#### Attività riconosciute

Nelle tabelle di seguito riportate, sono indicate le frequenze di campionamento per le diverse tipologie di stabilimento riconosciuto e, in relazione alle categorie di rischio identificate dall'autorità competente, sono indicati anche i parametri da ricercare e le relative frequenze. Tali frequenze sono pertanto da ritenersi come "MINIME". L'autorità competente, qualora ne ravvisi la necessità, ad esempio a seguito di segnalazioni di episodi sospetti, partite/lotti provenienti da zone segnalate a rischio e/o situazioni ritenute a rischio oggettivo, potrà aumentare la frequenza di campionamento stabilita.

	<b>TIPOLOGIA</b>	<b>BASSO RISCHIO</b>			
		<b>Ec</b>	<b>S</b>	<b>B</b>	<b>C.F.</b>
Riconosciuto	Centro Depurazione Molluschi	60 giorni	120 giorni	120 giorni	annuale
	Centro Spedizione Molluschi	60 giorni	120 giorni	120 giorni	annuale
	Mercato Ittico	90 giorni	90 giorni	90 giorni	annuale
	Deposito*	90 giorni	90 giorni	90 giorni	annuale

Riconosciuto	TIPOLOGIA	MEDIO RISCHIO			
		Ec	S	B	C.F.
	Centro Depurazione Molluschi	45 giorni	90 giorni	90 giorni	annuale
	Centro Spedizione Molluschi	45 giorni	90 giorni	90 giorni	annuale
	Mercato Ittico	60 giorni	60 giorni	60 giorni	annuale
	Deposito*	60 giorni	60 giorni	60 giorni	annuale

Riconosciuto	TIPOLOGIA	ALTO RISCHIO			
		Ec	S	B	C.F.
	Centro Depurazione Molluschi	30 giorni <sup>(1)</sup>	30 giorni	30 giorni	annuale
	Centro Spedizione Molluschi	30 giorni <sup>(1)</sup>	30 giorni	30 giorni	annuale
	Mercato Ittico	30 giorni	30 giorni	30 giorni	annuale
	Deposito*	30 giorni	30 giorni	30 giorni	annuale

Legenda: **Ec**: Escherichia coli;

**S**: Salmonella spp.

**B**: biotossine algali (Paralytic Shellfish Poison, Diarrhetic Shellfish Poison, Amnesic Shellfish Poison)

**C.F.:** chimico fisici (mercurio, piombo, cadmio)

Note:

**\*Deposito:** la frequenza di campionamento non si intende riferita ad ogni singolo deposito riconosciuto, ma ad un campionamento a rotazione tra i diversi stabilimenti riconosciuti prediligendo quelli a maggior rischio.

<sup>(1)</sup> I Centri Depurazione Molluschi ed i Centri di Spedizione Molluschi appena riconosciuti devono essere considerati come stabilimenti ad alto rischio e pertanto, per quanto concerne la frequenza di campionamento, ricadranno nella come categoria "**ALTO RISCHIO**" fino a quando non vi saranno elementi sufficienti per la una nuova categorizzazione e comunque per un periodo di tempo non inferiore a 6 mesi dal riconoscimento definitivo.

## 2.2) Attività registrate

Allo stato attuale non è possibile definire le frequenze di campionamento sulla base della categorizzazione del rischio dell'impresa; l'attribuzione della numerosità campionaria per i Servizi Veterinari delle Aziende USL sarà pertanto definita in relazione al numero di attività presenti sul territorio ed alle non conformità riscontrate nel triennio precedente. Ai fini della strategia di campionamento nelle diverse tipologie commerciali, l'Azienda USL competente per territorio, dovrà tener conto dei seguenti elementi valutativi:

- volume di prodotto commercializzato

- provenienza del prodotto (produzione regionale, produzione nazionale, produzione comunitaria)
- garanzie igienico sanitarie date dal fornitore
- garanzie igienico sanitarie dell'attività commerciale
- specie/tipologia (mitili, vongole, cannolicchi, telline, ecc.)
- altri elementi che scaturiscono dalla valutazione del rischio attuata dall'Azienda USL sul territorio.

Relativamente al numero di campioni che dovranno essere prelevati dai Servizi Veterinari delle singole Aziende Unità Sanitarie Locali, nelle diverse attività commerciali presenti lungo la filiera dei molluschi bivalvi, si rimanda alla programmazione indicata nel Piano Regionale Integrato dei Controlli.

### **3) CAMPIONAMENTO NELLE DIVERSE FASI DELLA PRODUZIONE POST PRIMARIA E STRATEGIA PER LA SCELTA DELLA TIPOLOGIA DI PRODOTTO DA SOTTOPORRE A PROVA (ATTIVITÀ COMMERCIALI)**

Nelle diverse tipologie commerciali della produzione post primaria, l'attività di campionamento, espletata dall'autorità competente, è legata al rispetto della normativa comunitaria. Per tale motivo di seguito vengono date le indicazioni sulle modalità di campionamento da effettuarsi nelle differenti tipologie commerciali; i modelli dei verbali da utilizzare sono riportati nella parte Settima allegato A/6. Si precisa che per la costituzione del campione i M.B.V. dovranno essere costituiti da prodotto appartenente allo stessa partita/lotto.

Il Verbale di prelievo dovrà accompagnare i campioni al laboratorio ufficiale, controfirmato dal Responsabile dello stabilimento/impresa registrata o suo delegato oltre che dall'operatore del Servizio Veterinario che ha eseguito il campionamento.

Comunicazione di analisi non ripetibili (ove previsto): Il Responsabile dello stabilimento o suo delegato viene inoltre informato dell'apertura del campione per consentire l'esercizio dei diritti alla difesa (art. 54 882/2004) e lo trasmetterà agli interessati al campionamento (produttore, fornitore, ecc.). I molluschi bivalvi sia per la loro peculiarità dovuta alla brevità del periodo di vita commerciale, sia per le caratteristiche di vendita come riportato dal Regolamento (CE) 853/2004, allegato III, sezione VII, capitolo VII in cui viene espressamente citato che *"la data di scadenza può essere sostituita dalla dicitura questi animali devono essere vivi al momento dell'acquisto"* sono da considerarsi un alimento con ridotta shelf life. In aggiunta è necessario tenere anche in considerazione che i tempi tecnici per l'esecuzione delle prove di laboratorio vanno di norma dai 2 ai 6 giorni a cui devono essere aggiunte un minimo di 24-48 ore di preavviso all'O.S.A e da quanto ribadito anche nel S.O. 126 della G.U. del 30 maggio 2007 "determinazione del 10 maggio 2007", in cui è necessario tenere in considerazione le precedenti note del Ministero della Sanità (600.9/31.64/056 14 gennaio 1999) in cui si evidenzia che la chiusura dei molluschi in contenitori ermetici sigillati può provocare stati di ipossia tali da ridurre sensibilmente la sopravvivenza ("questo tempo risulta naturalmente inferiore nel caso in cui il siano stati campionati molluschi confezionati da più giorni").

Per tali ragioni e soprattutto al fine di dare le necessarie garanzie legali di difesa all'O.S.A. e certezze in merito al fatto che non vi siano cambiamenti sui valori scaturiti dalle prove di laboratorio, si ritiene necessario dar luogo ad **accertamenti tecnici non ripetibili dandone comunicazione all'interessato/i utilizzando il modello riportato nella parte Settima allegato A/7.**

**CAMPIONAMENTI PRESSO C.D.M.**

L'attuale normativa non prevede alcuna indicazione in merito alla modalità di confezionamento dei MB.V. in uscita dai C.D.M. pertanto, per questa tipologia di attività, il prodotto finito non potrà essere prelevato in confezione originale integra (prodotto sfuso). I campioni presso i C.D.M. dovranno essere effettuati su molluschi provenienti da aree classificate come "Zona B".

**TIPOLOGIA DI VERIFICA: efficienza del processo depurativo**

In relazione a quanto già predisposto nel piano di autocontrollo dall'OSA, l'azienda USL effettuerà almeno un campione nell'arco dell'anno solare, per verificare l'efficienza del processo di depurazione; si ritiene utile utilizzare questa tipologia di verifica anche in seguito a non conformità riscontrate sul solo prodotto finito dichiarato depurato dall'OSA. Per una corretta interpretazione del risultato dovranno essere campionati MBV provenienti da aree classificate come "Zona B" ; l'autorità competente locale effettuerà pertanto un campione prima dell'immissione in vasca di depurazione e un campione al termine del processo di depurazione su prodotto dichiarato depurato dal detentore. Al fine di correlare i risultati analitici i MBV dovranno provenire dallo stesso lotto di produzione.

In caso di non conformità sul prodotto finito (termine processo depurazione) per i parametri microbiologici l'O.S.A. dovrà far analizzare, presso il proprio laboratorio, i successivi 3 lotti di M.B.V. e verificare il proprio impianto di depurazione per ricercare la causa che ha portato alla non conformità.

Se il risultato ottenuto dai campioni prelevati prima del processo di depurazione risultano essere inferiori a 230 MPN/100g, è necessario effettuare un nuovo campionamento poiché è da ritenersi non significativo ai fini della valutazione dell'efficienza del processo depurativo.

**fase di processo:** un campione prima della depurazione e un campione dello stesso lotto al termine del processo di depurazione su prodotto dichiarato depurato dall'O.S.A.

**parametri:** Escherichia coli,

**numero di U.C.:** 1

**numero di aliquote:** 2

**verbale (allegato A/6.5):** 1 copia titolare stabilimento

1 copia USL

1 copia IZS

**Diritti alla difesa:** No

**TIPOLOGIA DI VERIFICA: efficacia del processo depurativo**

I criteri microbiologici indicati nel Reg. 2073/2005, così come il Reg. 853/2004, danno indicazioni in merito all'accettabilità di un prodotto alimentare; ai fini di questa tipologia di verifica l'autorità competente si prefigge lo scopo di valutare, attraverso le prove di laboratorio, l'accettabilità di una determinata partita di MBV. Per ottemperare a quanto indicato dall'art. 11 comma 5 del Reg. 882/2004, l'autorità competente garantisce il diritto dell'OSA per i prodotti oggetto di campionamento e di analisi.

In caso di non conformità sul prodotto finito (termine processo depurazione) per i parametri microbiologici l'O.S.A. dovrà verificare il proprio impianto di depurazione per ricercare la causa che ha portato alla non conformità e far analizzare, presso il proprio laboratorio, i lotti di M.B.V. secondo le prescrizioni della ASL

**fase di processo:** al termine del processo di depurazione su prodotto dichiarato depurato dall'O.S.A.

**parametri:** Escherichia coli, Salmonella spp..

**parametri accessori:** biotossine algali, contaminati chimici

**numero di U.C.:** 1 se viene richiesto solo il parametro E. coli e altri parametri ad esclusione della Salmonella spp.

5 se viene richiesto il parametro Salmonella Spp. e altri parametri

**numero di aliquote:** 2

**verbale (allegato A/6.6):** 1 copia titolare stabilimento

1 copia USL

1 copia IZS

**Diritti alla difesa:** Si

### **CAMPIONAMENTI PRESSO C.S.M.**

Qualora presso un C.S.M. sia presente un impianto di rifinitura è opportuno che venga effettuata una valutazione sul prodotto al termine del trattamento sebbene proveniente da zone di produzione di classe A; tale impianto, essendo assimilabile ad un impianto di depurazione, sebbene realizzato con tecnologie meno sofisticate, ha necessità di una sua manutenzione con frequenze programmate ed opportunamente registrate. Pertanto, onde verificarne la funzionalità si ritiene che venga programmato almeno un campione/semestre.

In caso di non conformità sul prodotto finito (termine processo depurazione) per i parametri microbiologici l'O.S.A. dovrà verificare il proprio impianto di depurazione per ricercare la causa che ha portato alla non conformità e far analizzare, presso il proprio laboratorio, i lotti di M.B.V. secondo le prescrizioni della ASL

Nel verbale di campionamento (Allegato A/6.6) dovrà essere specificato che il campione è stato effettuato al termine del processo di rifinitura.

**TIPOLOGIA DI VERIFICA:** controllo di sicurezza alimentare e parametri indicati nel Reg. 853/2004

**parametri:** Escherichia coli, Salmonella spp

**parametri accessori:** bitossine algali, contaminanti chimici, ecc..

**numero di U.C.:** 1 se viene richiesto solo il parametro E.coli e altri parametri ad esclusione della Salmonella spp.

5 se viene richiesto il parametro Salmonella Spp. e altri parametri

**numero di aliquote:** 2

**verbale (allegato A/6.6):** 1 copia titolare stabilimento

1 copia USL

1 copia IZS

**Diritti alla difesa:** Si

### **CAMPIONAMENTI PRESSO MERCATI ITTICO – DEPOSITO**

**TIPOLOGIA DI VERIFICA:** controllo di sicurezza alimentare e parametri indicati nel Reg. 853/2004

**parametri:** Escherichia coli, Salmonella spp., ecc.

**numero di U.C.:** 1 se viene richiesto solo il parametro E.coli e altri parametri ad esclusione della Salmonella spp.

5 se viene richiesto il parametro Salmonella Spp. e altri parametri

**numero di aliquote:** 2

**verbale:** 1 copia titolare stabilimento

1 copia USL

1 copia IZS

**Diritti alla difesa:** Si

### **CAMPIONAMENTI INGROSSO – CASH AND CARRY -VENDITA AL DETTAGLIO - RISTORAZIONE**

**TIPOLOGIA DI VERIFICA:** controllo di sicurezza alimentare e parametri indicati nel Reg. 853/2004

**parametri:** Escherichia coli, Salmonella spp., ecc. (fare riferimento alla programmazione annuale).

**numero di Unità Campionarie.:** 5 o 1 a seconda che venga richiesta o meno la prova "Salmonella spp.

**numero di aliquote:** 2

**verbale:** 1 copia titolare stabilimento

1 copia USL

1 copia IZS

**Diritti alla difesa:** Si

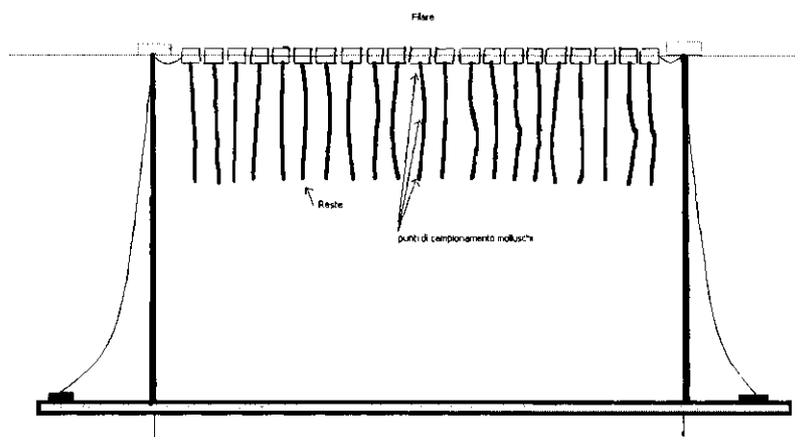
**PARTE QUINTA****MODALITÀ DI ESECUZIONE DEL CAMPIONE E TRASPORTO AL LABORATORIO DESIGNATO**

I molluschi che costituiscono il campione da sottoporre a prova (campione per il laboratorio) dovranno essere di taglia commerciale; tale campione dovrà essere formato da più **campioni elementari** (molluschi prelevati in un solo punto della resta o dei sistemi di allevamento a lanterna e a pochés), che andranno a costituire il **campione globale** (campione ottenuto riunendo tutti i campioni elementari). Qualora la totalità del peso dei singoli campioni elementari sia superiore a quanto di seguito indicato, il prelevatore formerà un pool di tutti i campioni elementari da cui prelevare l'aliquota per la costituzione del campione **globale** da consegnare al laboratorio designato.

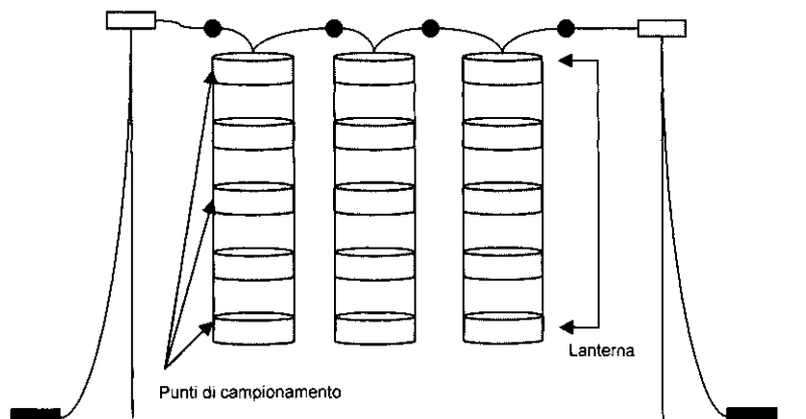
I criteri per effettuare i campioni elementari sono i seguenti:

Nel caso di banchi naturali o di allevamenti che utilizzano completamente la colonna d'acqua, i campioni elementari devono essere effettuati a tre livelli di profondità e precisamente alla maggiore batimetrica, a metà della stessa e a 50 cm dalla superficie come indicato nella figure che seguono.

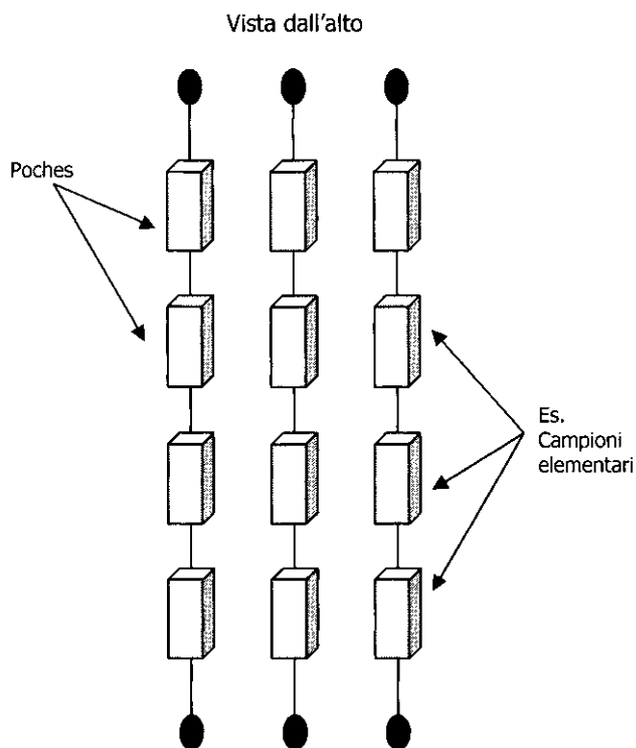
Allevamento con sistema a reste (es. mitili)



Allevamento con sistema a lanterna (es. ostrica)



Allevamento con sistema a poches (es. ostrica)

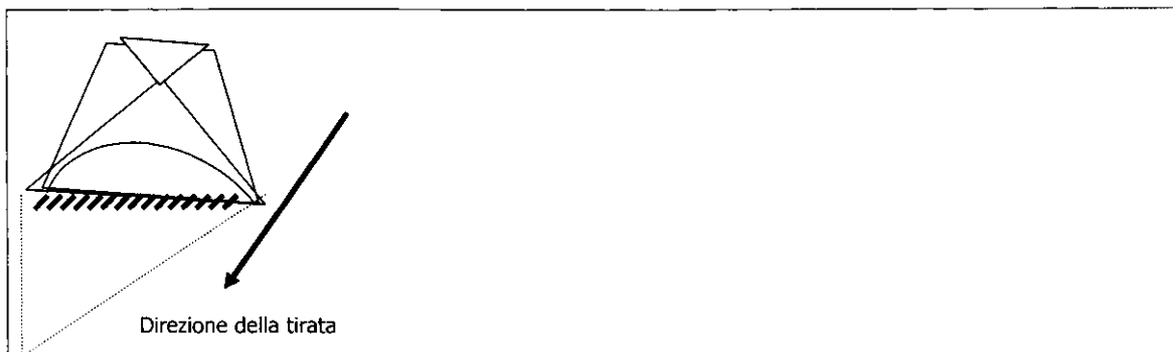


Raccolta con draga idraulica (tratta da: [www.prolocotermoli.com](http://www.prolocotermoli.com))



In caso il punto di campionamento preveda una lunghezza di più tirate il campione elementare è realizzato al termine di ogni tirata prelevando i M.B.V. nella vasca di raccolta. In caso il punto di campionamento sia di lunghezza pari ad una tirata, i campioni elementari saranno realizzati prelevando i M.B.V. da più parti della vasca di raccolta.

Raccolta con attrezzo per raccolta tellina/vongola



In caso il punto di campionamento preveda una lunghezza di più tirate il campione elementare è realizzato al termine di ogni tirata prelevando i M.B.V. necessari. In caso il punto di campionamento sia di lunghezza pari ad una tirata, i campioni elementari saranno realizzati prelevando i M.B.V. da più parti della rete di raccolta.

In considerazione del fatto che, dai ISMEA disponibili, la parte edibile dei molluschi varia in funzione della specie, stato fisiologico, nutrienti presenti, ecc. secondo le seguenti percentuali: ostrica (12-21% a seconda della stagione di raccolta) – vongola (15-25% a seconda della stagione di raccolta) – mitilo (18-32% a seconda della stagione di raccolta) e dei quantitativi necessari per l'esecuzione delle prove di laboratorio, si danno di seguito indicazioni di riferimento per il quantitativo di molluschi necessario all'esecuzione di alcune prove di laboratorio.:

- 1) ALMENO N.10 SOGGETTI IN GRADO DI ASSICURARE AL LABORATORIO DA 75 A 100 g TRA POLPA E LIQUIDO INTERVALVARE (ECCEPTE LE TELLINE:25 g) SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ IL SOLO PARAMETRO ESCHERICHIA COLI (CONSIGLIATO 500 g.).
- 2) NON INFERIORE A 500 g. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ I PARAMETRI MICROBIOLOGICI ESCHERICHIA COLI E SALMONELLA spp.;
- 3) NON INFERIORE A 3 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ SOLO LA RICERCA DELLE BIOTOSSINE ALGALI;
- 4) NON INFERIORE A 1,5 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ SOLO I PARAMETRI CHIMICI (metalli) E RADIONUCLIDI;
- 5) NON INFERIORE A 2,5 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ I PARAMETRI CHIMICI, RADIONUCLIDI ED ESCHERICHIA COLI;
- 6) NON INFERIORE A 3 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ I PARAMETRI CHIMICI, RADIONUCLIDI ED ESCHERICHIA COLI E SALMONELLA.
- 7) NON INFERIORE A 3,5 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ LA RICERCA DEI PARAMETRI MICROBIOLOGICI (ESCHERICHIA COLI E SALMONELLA spp.) E DELLE BIOTOSSINE ALGALI
- 8) NON INFERIORE A 4 KG. SE LA RICHIESTA RIGUARDERÀ I PARAMETRI CHIMICI, RADIONUCLIDI, ESCHERICHIA COLI, SALMONELLA SPP. E LE BIOTOSSINE ALGALI.

#### **Integrazione regionale**

Per quanto concerne le ricerche di cui al D.Lgs 148/2008 il campione di M.B.V. dovrà essere costituito dal numero di soggetti di seguito indicati:

- 1) 200 mitili
- 2) 50 vongole
- 3) 150 ostriche

## 4) 30 altre specie di molluschi bivalvi

I soggetti dovranno essere preferibilmente di taglia commerciale e nell'individuazione dei soggetti che costituiscono il campione si dovrà tenere conto anche delle eventuali anomalie dello stato di crescita o conformazione delle valve che sono visibili ad occhio nudo.

**Prosecuzione guida**

I molluschi, dopo essere stati sciacquati con acqua di mare prelevata in prossimità del punto di campionamento, al fine di evitare le contaminazioni crociate, dovranno essere posti in contenitore pulito che assicuri un'adeguata protezione dalle contaminazioni esterne e dai danni durante il trasporto, chiuso in sacchetto sigillato, in condizioni tali da non pregiudicare la sopravvivenza dei molluschi, munito di etichetta di identificazione, riportante almeno la specie di mollusco, il riferimento del punto di prelevamento, la data e la firma del prelevatore ed accompagnato da un verbale di prelievo così come definito in ambito regionale.

Il campione dovrà essere mantenuto al riparo dal sole ed in condizioni tale da evitare un innalzamento della temperatura; per tale ragione è opportuna la conservazione dei M.B.V. in contenitori isotermitici.

Il campione dovrà essere inviato al laboratorio designato.

Il trasporto dal punto di sbarco fino laboratorio dovrà avvenire in contenitori isotermitici; se il tempo che intercorre dal momento del campionamento a quello dell'accettazione dello stesso presso il laboratorio è superiore alle 4 ore la temperatura del campione non deve essere superiore a 10 °C.

Il tempo che intercorre tra il campionamento e l'inizio delle analisi deve essere al massimo di 24 ore; per le lunghe distanze è prevista una deroga a 48 ore.

**Procedura di campionamento del Fitoplancton potenzialmente tossico**

I popolamenti planctonici variano sia nel tempo che nello spazio, verticalmente e orizzontalmente lungo la colonna d'acqua. La scala di variazione temporale è strettamente correlata al variare delle condizioni climatiche, come ad esempio in seguito ad un rapido aumento della temperatura dell'acqua, che può portare a rapidi e profondi cambiamenti nella struttura e composizione della comunità fitoplanctonica. Una volta individuata la stazione o le stazioni di campionamento e determinata la frequenza di raccolta dei campioni necessaria, si rende necessario il prelievo di più campioni durante le stagioni per tenere conto della variabilità della distribuzione degli organismi. Lo scopo del campionamento è quello di valutare quali/quantitativamente il fitoplancton potenzialmente tossico, con riferimento all'IOC Taxonomic Reference List of Toxic Plankton Algae, presente nelle aree di allevamento/raccolta/stabulazione dei M.B.V.

I campioni raccolti con retini da fitoplancton hanno il pregio di contenere una gran quantità di materiale su cui condurre le indagini tassonomiche in quanto, con la filtrazione di una grande quantità di acqua, si ottiene la concentrazione degli organismi fitoplanctonici. Il vantaggio nell'utilizzo dei retini, consiste nel fatto che gli organismi presenti in natura con densità estremamente contenute, vengono così concentrati nel campione con abbondanze decisamente superiori alla loro densità originale. Il volume di acqua filtrata viene calcolata tenendo conto del diametro dell'imboccatura del retino e dell'altezza della colonna d'acqua.

**Materiale/reagenti necessari:**

bottiglia di vetro scura con tappo ermetico di capacità pari a litro <sup>(1)</sup>

bottiglia di vetro scura di capacità pari a 100 ml <sup>(2)</sup>

retino da fitoplancton con maglia pari a 20 micron corredato di una cima

pinze per fissaggio della bottiglia

sostegno di lunghezza adeguata per assicurare il prelievo alla profondità desiderata

(1) per campionamenti effettuati con bottiglia di profondità

(2) per campionamenti effettuati con retino

**Integrazione regionale**

In alternativa alle bottiglie in vetro potranno essere utilizzate bottiglie in PVC scuro

**Prosecuzione guida**

Per il prelievo procedere come segue:

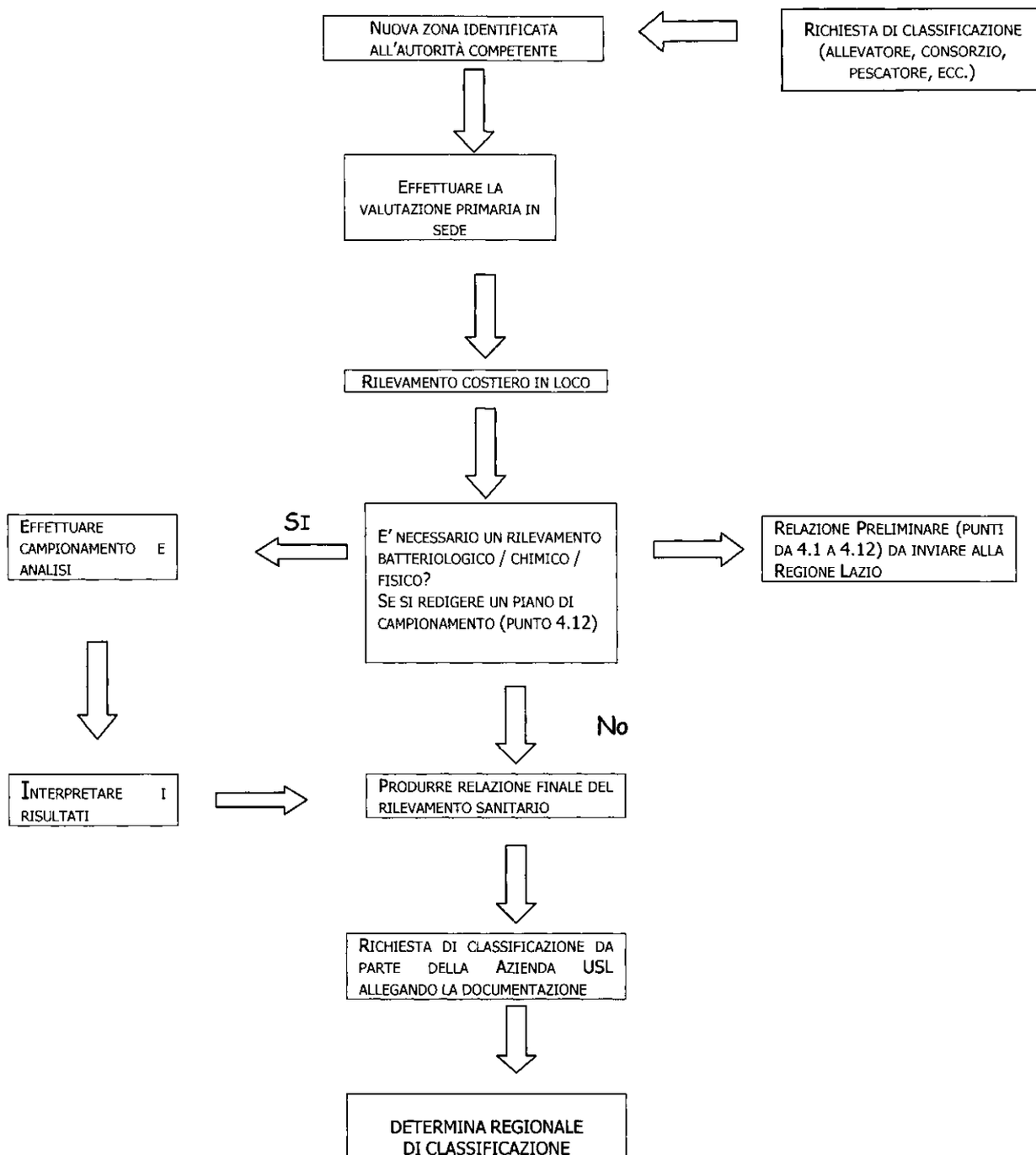
- assicurare il retino con la cima e chiudere il rubinetto del collettore
- lasciare affondare il retino con la bocca rivolta verso l'alto fino ad una profondità di poco superiore alla lunghezza delle reste. Nel caso in cui l'operazione sia ripetuta più volte annotare sul verbale di prelievo il numero totale di volte che si è ripetuta l'operazione.
- recuperare il retino, attendere che l'acqua sia convogliata nel collettore, aprire il rubinetto e raccogliere il materiale nella bottiglia scura da 100 ml
- Il prelievo di campioni condotto utilizzando bottiglie di profondità, di capacità variabile tra 1 e 5 litri, viene effettuato immergendo il recipiente aperto e, raggiunta la profondità alla quale si desidera raccogliere il campione, richiudendo la bottiglia attraverso un sistema a distanza. Questo consente il prelievo selettivo di acqua alla profondità voluta, senza che il campione che si raccoglie entri in contatto con gli strati d'acqua a profondità diversa da quella voluta. Qualora non siano disponibili bottiglie di profondità e vi sia la necessità di effettuare il prelievo del campione, possono essere utilizzati contenitori della capacità di 1 litro
- assicurare la bottiglia scura da 1 litro ad una pinza o apposito sostegno
- immergere la bottiglia ad una profondità che coincida almeno all'inizio della resta di MBV; nel caso in cui la resta ha inizio in prossimità della superficie dell'acqua, immergere la bottiglia ad una profondità di circa 50 cm.
- non riempire la bottiglia fino all'orlo al fine di consentire, successivamente in laboratorio, l'agitazione del campione per renderlo omogeneo

Il campione relativo ad ogni stazione di campionamento, sigillato e provvisto di una etichetta di identificazione recante l'indicazione che trattasi di acqua marina per ricerca di fitoplancton potenzialmente tossico, il riferimento del punto di prelevamento, la data e la firma del prelevatore deve essere inviato corredato dal verbale predisposto in ambito regionale, al laboratorio designato. I campioni devono essere conservati in luogo fresco e non illuminato; qualora sia impossibile recapitare il campione entro le 24 ore è

necessario procedere alla fissazione del campione con soluzione di Lugol (3 ml. per i campioni effettuati tramite bottiglia, 1 ml per campioni effettuati con retino).

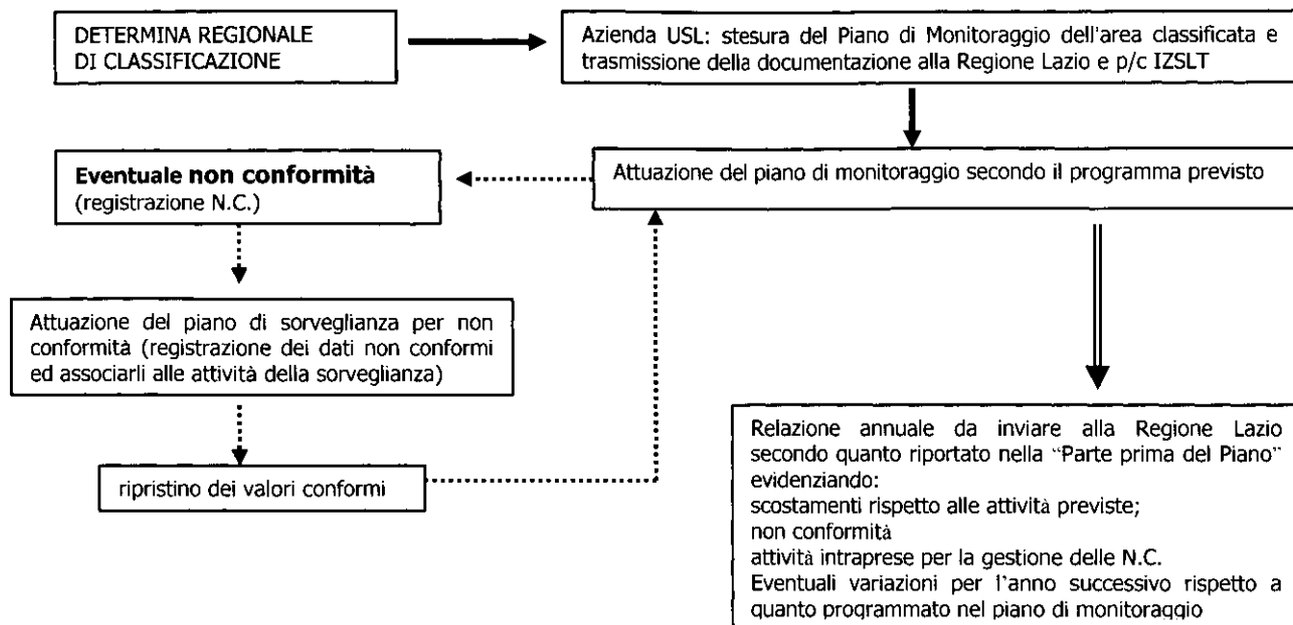
**PARTE SESTA DIAGRAMMI DI FLUSSO**

**FASI CHE PORTANO ALLA CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE/ STABILIZZAZIONE DEI MOLLUSCHI BIVALVI DESTINATI AL CONSUMO UMANO**

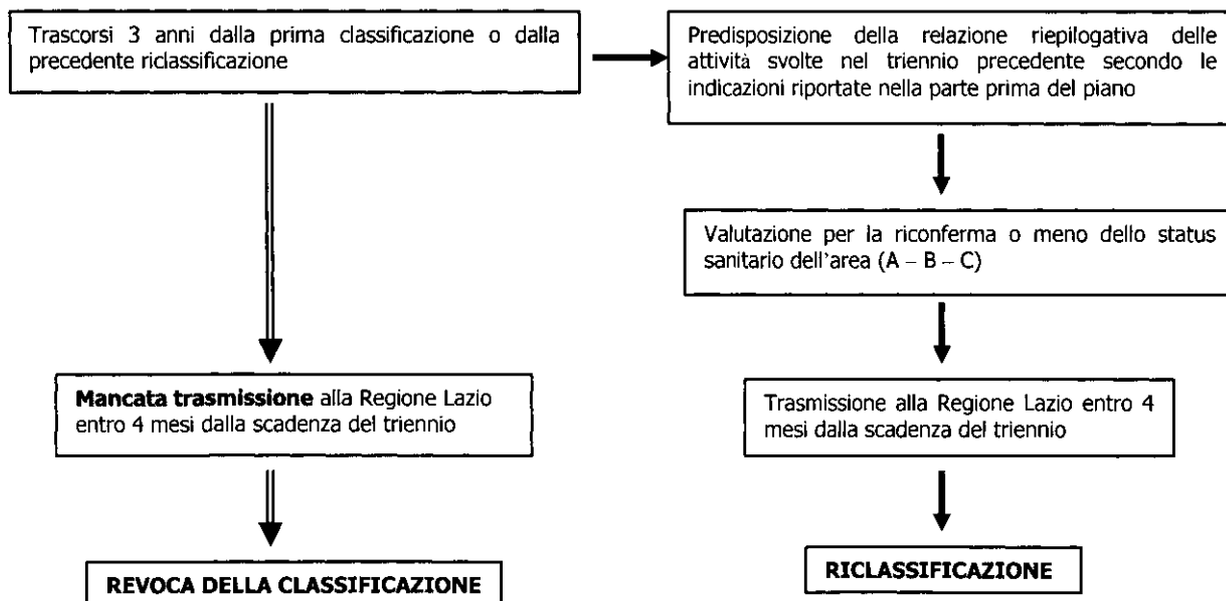


VDA Net Banca Dati Sanitaria Farmaceutica

**MONITORAGGIO E SORVEGLIANZA DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE CLASSIFICATE**

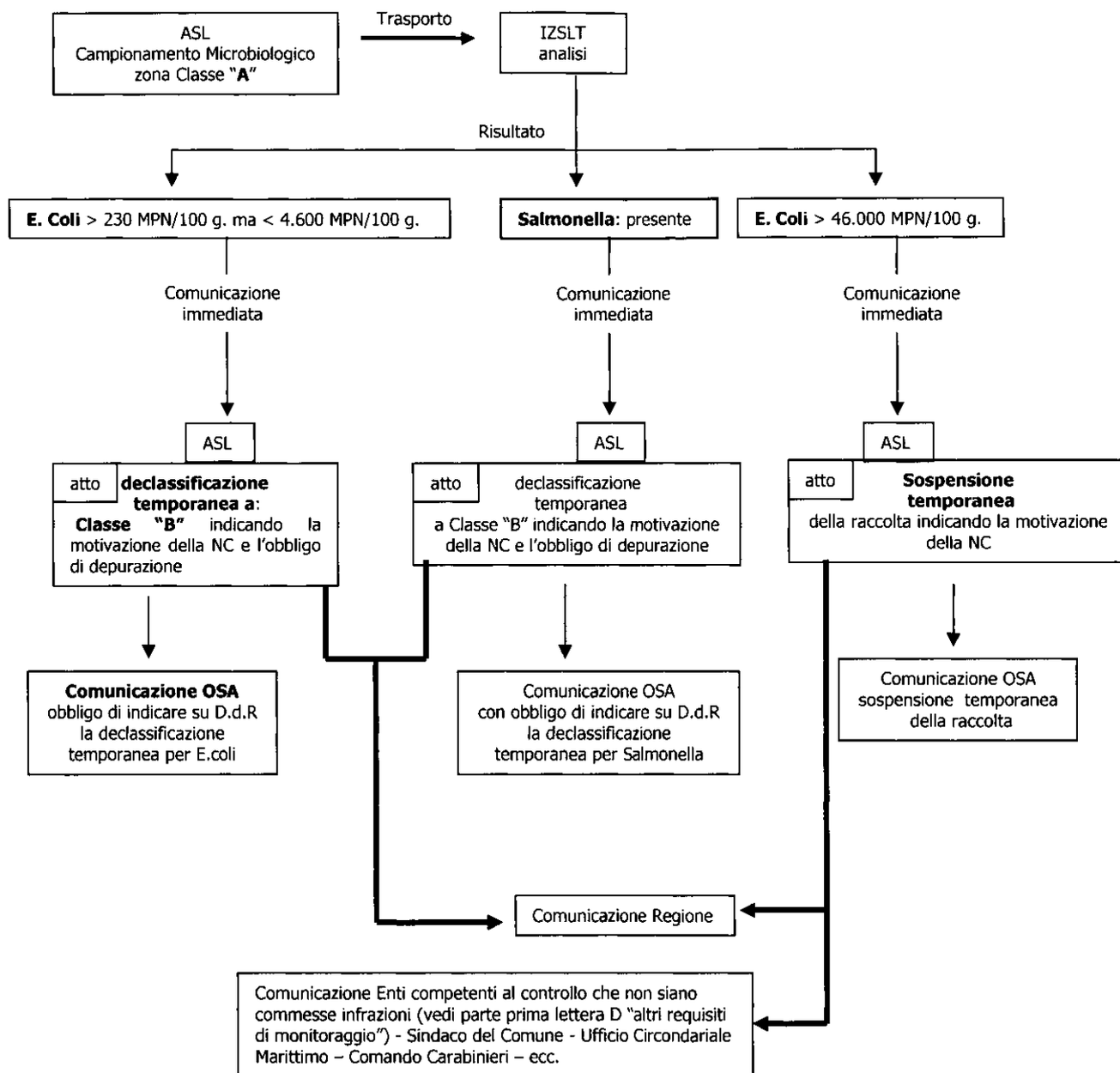


**RICLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE/STABULAZIONE CLASSIFICATE**

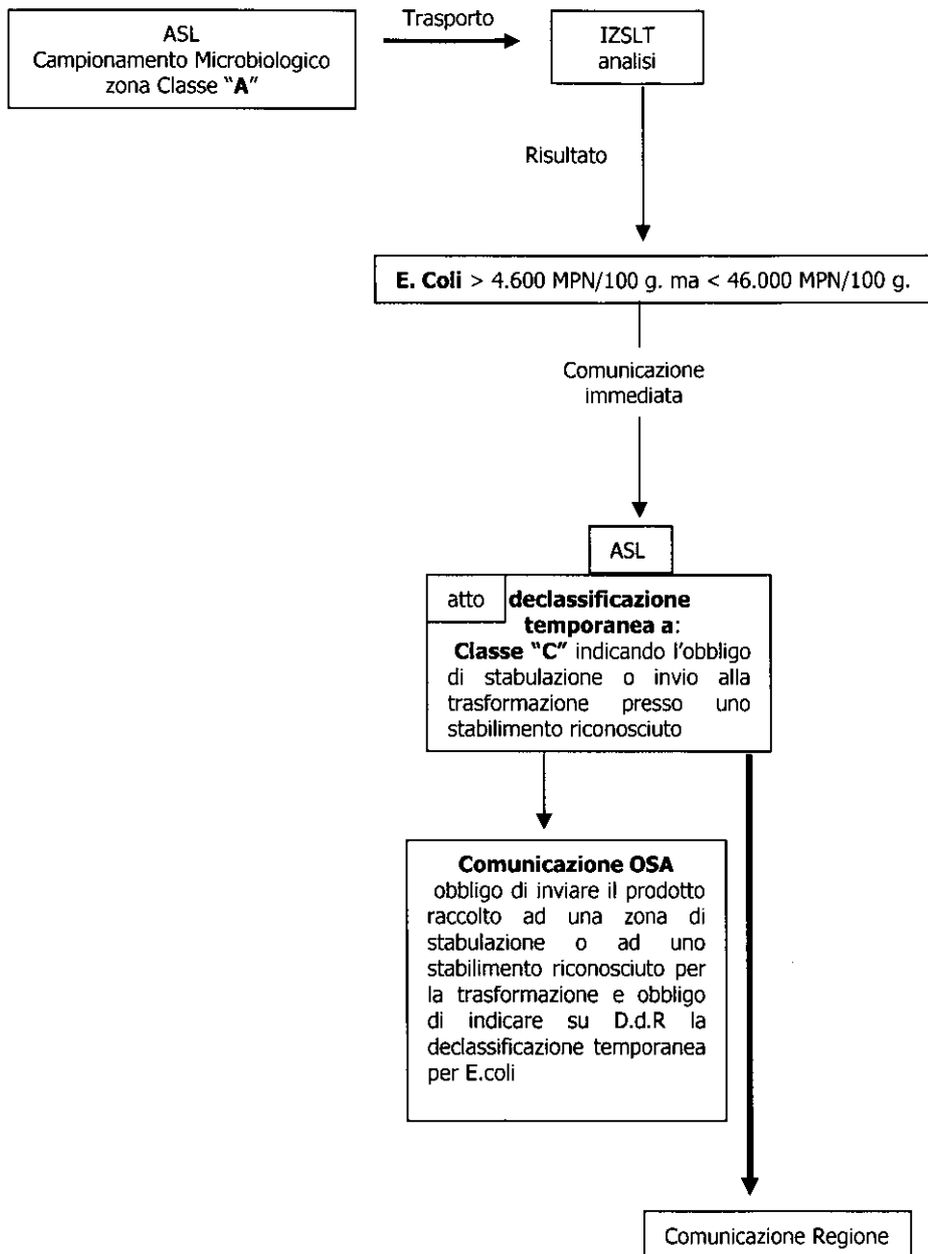


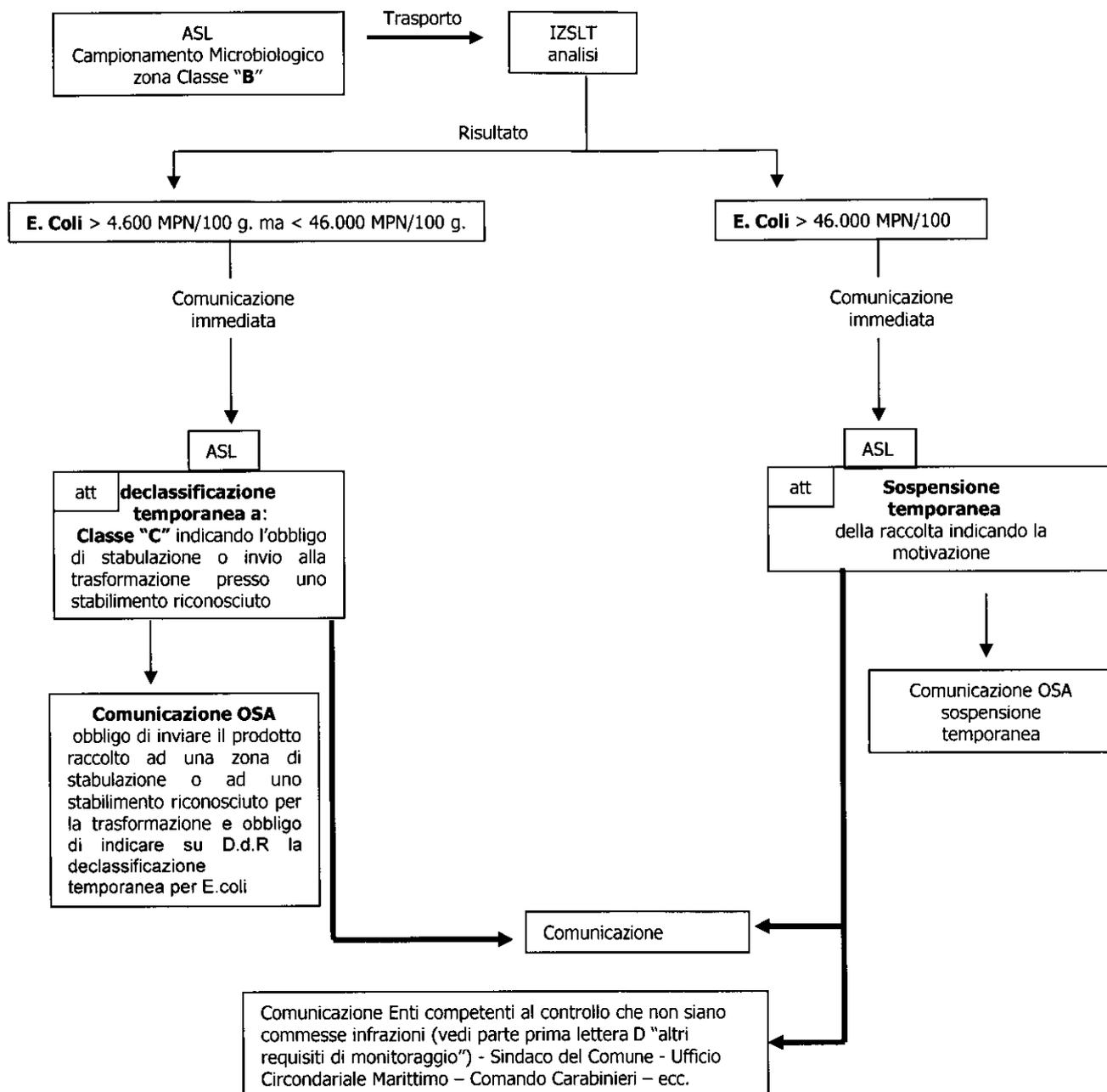
**FLUSSO DELLE INFORMAZIONI IN CASO DI NON CONFORMITÀ**

**NON CONFORMITÀ MICROBIOLOGICHE**

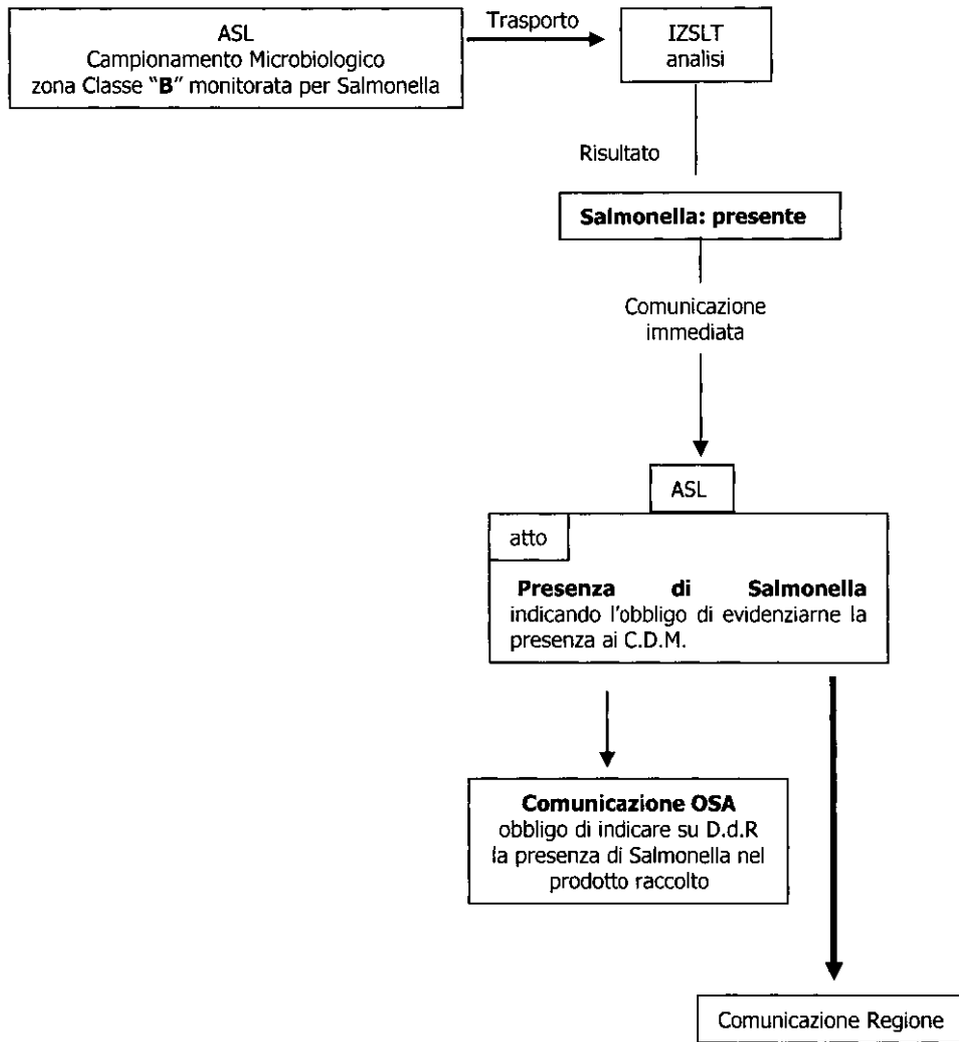


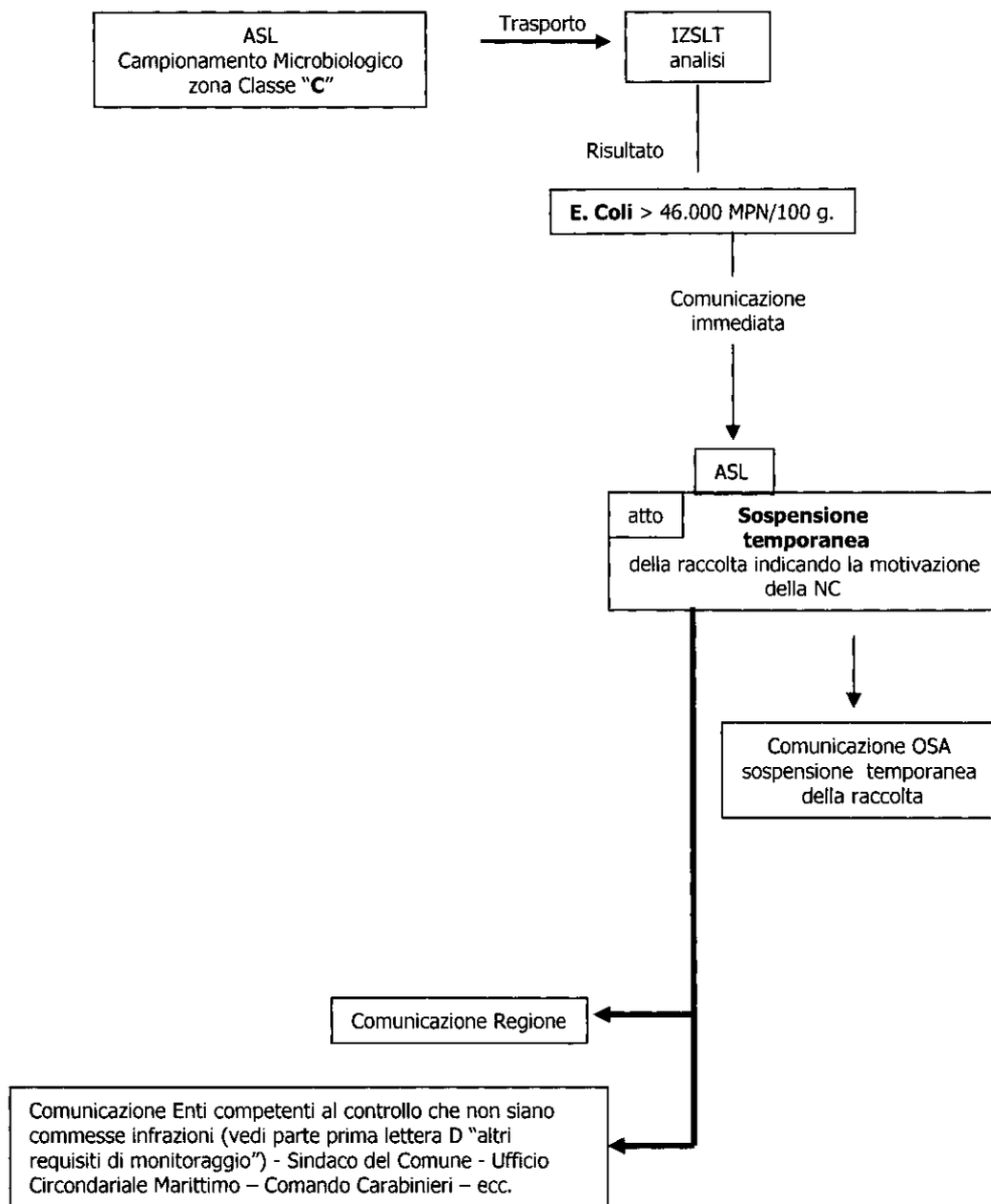
VDA Net Banca Dati Sanitaria Farmaceutica



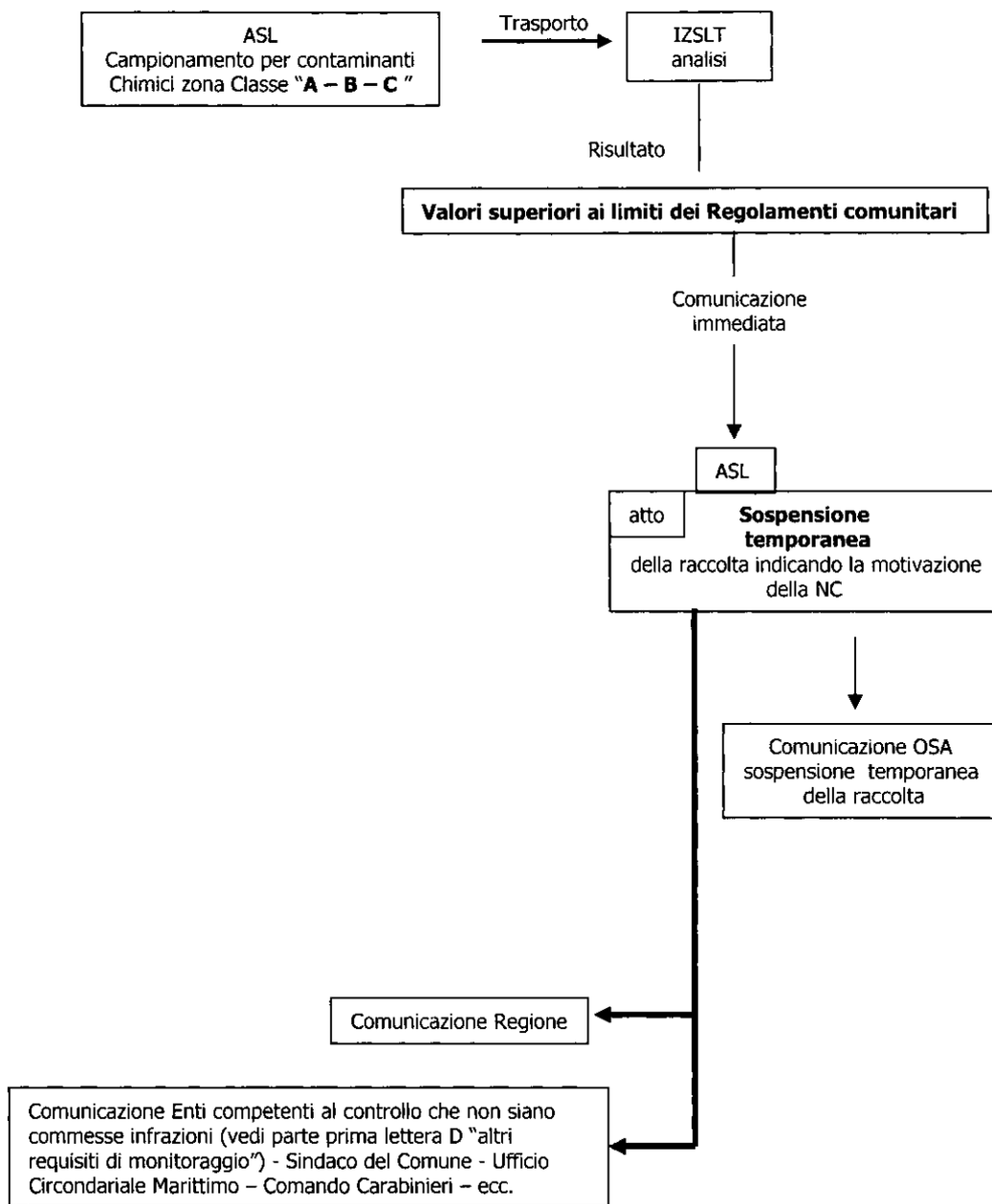


VDA Net Banca Dati Sanitaria Farmaceutica



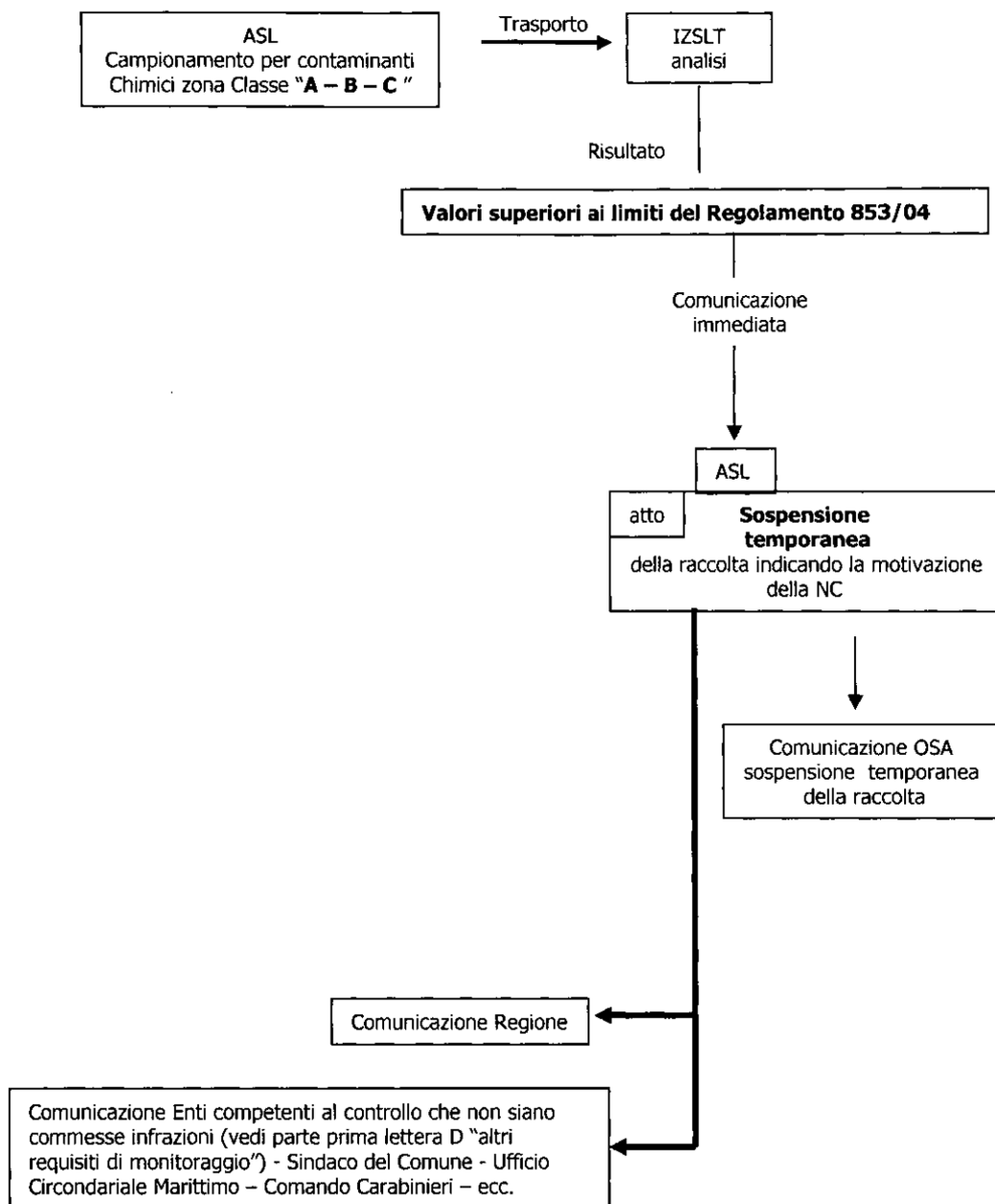


NON CONFORMITÀ PER CONTAMINANTI CHIMICI



VDA Net Banca Dati Sanitaria Farmaceutica

NON CONFORMITÀ PER BIOTOSSINE ALGALI



**PARTE SETTIMA MODULISTICA****Allegato A/1: MODELLO DI RICHIESTA PER LA CLASSIFICAZIONE DELLE ACQUE DESTINATE ALLA RACCOLTA – ALLEVAMENTO – STABILAZIONE DEI MOLLUSCHI**

	<b>AZIENDA USL</b> Via _____ n° _____ cap. _____) Tel. _____ – Fax _____	<b>Allegato A/1</b> rev.0
	<b>SERVIZIO VETERINARIO</b> <b>AREA B</b>	

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI**  
**DETERMINA REGIONALE \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**  
**RICHIESTA AI FINI DELLA CLASSIFICAZIONE DI UNA ZONA DI**  
**PRODUZIONE /STABILAZIONE DI MBV**  
 (Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

L'anno 200..... addì ..... del mese di ....., il/la sottoscritto/a.....  
 ..... nato/a a ..... il ...../...../..... e residente in  
 ..... via ..... n° .... cap.....,  
 tel..... fax..... in qualità di ..... della:

**ditta**  **consorzio**  **cooperativa**

registrata con codice (codice DIA)/partita IVA/Codice fiscale : .....

**CHIEDE**

all'Azienda USL \_\_\_\_\_ – Servizio Veterinario – Via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_ cap. \_\_\_\_\_ di procedere ai  
 sensi del Regolamento Comunitario 854 del 29 aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni, alla classificazione  
 dell'area marina sita nel Comune di \_\_\_\_\_, e delimitata dalle coordinate:

COORDINATE INIZIALI		COORDINATE FINALI	
Latitudine Nord	Longitudine Est	Latitudine Nord	Longitudine Est
° ' " "	° ' " "	° ' " "	° ' " "
° ' " "	° ' " "	° ' " "	° ' " "

destinate a:

**Allevamento**  **Stabilazione**  **Banchi naturali**

relativamente a

- nuova zona di produzione/stabilazione per una o più specie in un'area che non è mai stata oggetto di classificazione
- nuova zona di produzione/stabilazione in un'area già classificata, ma per una specie diversa
- nuova zona di produzione/stabilazione all'interno di una zona già classificata per la stessa specie

per la raccolta delle specie di seguito elencate la cui denominazione, nome comune e nome scientifico, fanno riferimento a quanto indicato nel decreto ministeriale del 27 marzo 2002, successive modifiche ed integrazioni:

1)

---

2)

---

	<b>AZIENDA USL</b>	<b>Allegato A/1 rev.0</b>
	Via _____ n° _____ cap. _____ ) Tel. _____ - Fax _____	
<b>SERVIZIO VETERINARIO AREA B</b>		

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI**  
**DETERMINA REGIONALE \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**  
**RICHIESTA AI FINI DELLA CLASSIFICAZIONE DI UNA ZONA DI**  
**PRODUZIONE / STABULAZIONE DI MBV**  
 (Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

3)

4)

5)

Le operazioni di campionamento verranno effettuate dal servizio veterinario della suddetta Azienda USL ed avranno frequenza quindicinale per un periodo non inferiore a sei mesi, per tale motivo

- il richiedente, al fine di supportare il Servizio Veterinario, si rende disponibile a mettere a disposizione la seguente tipologia di imbarcazione : \_\_\_\_\_
- il richiedente non si rende disponibile a mettere a disposizione nessuna tipologia di imbarcazione

Il sottoscritto si impegna inoltre a versare all'Azienda USL la tariffa quando verrà determinata dalla Regione Lazio entro e non oltre 60 giorni dal ricevimento di apposita comunicazione.

Per completezza della richiesta, ai fini della classificazione delle acque nelle zone di produzione, allega alla presente domanda la seguente documentazione:

- a) copia dell'autorizzazione regionale/ministeriale relativa alla concessione e scadenza della medesima;
- b) coordinate geografiche dell'area di allevamento/stabulazione;
- c) copia della carta nautica con i riferimenti delle coordinate dell'area;
- d) copia dell'iscrizione alla camera di commercio;
- e) copia della dichiarazione di inizio attività ai sensi del Regolamento (CE) 852/2004;
- f) relazione descrittiva esaustiva riportante: la tipologia di impianto che si intende allestire, la modalità di gestione, approvvigionamento del prodotto, ciclo produttivo con relativa durata ed eventuale manuale di corretta prassi igienica (non necessaria in caso di banchi naturali non in concessione).

..... li .....

In fede

.....



**Allegato A/3: DOCUMENTO DI REGISTRAZIONE PER IL TRASFERIMENTO DEI LOTTI DI MOLLUSCHI BIVALVI**

SERIE	
-------	--

**Zona di produzione e origine dei molluschi :**  Area in concessione  Libera raccolta

Data di raccolta \_\_\_\_\_ Stato sanitario della zona di produzione \_\_\_\_\_

 Declassificazione temporanea: **Si**  **No**  motivazione: \_\_\_\_\_

Ubicazione della zona di produzione \_\_\_\_\_

Nome e ragione sociale del produttore/raccogliitore/capobarca \_\_\_\_\_

C.F. e P.IVA \_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_ num. \_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_

Comune \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ Tel. \_\_\_\_\_ FAX \_\_\_\_\_

**Provenienza dei molluschi**
 **DA ZONA DI STABULAZIONE**

Ubicazione della zona di stabulazione (identificativo) \_\_\_\_\_

Durata della stabulazione (in giorni) \_\_\_\_\_ Data ingresso \_\_\_\_\_ Data uscita \_\_\_\_\_

 **DA CENTRO DI DEPURAZIONE** numero di riconoscimento \_\_\_\_\_

Indirizzo del centro di depurazione \_\_\_\_\_

Durata della depurazione (in ore) \_\_\_\_\_ Data ingresso \_\_\_\_\_ Data uscita \_\_\_\_\_

 **DA CENTRO DI SPEDIZIONE** numero di riconoscimento \_\_\_\_\_

Indirizzo del centro di spedizione \_\_\_\_\_

Data ingresso \_\_\_\_\_ data uscita \_\_\_\_\_

SPECIE	N. COLLI	PESO

**Destinazione dei molluschi**
 ZONA DI PRODUZIONE (indicare l'ubicazione/identificativo) \_\_\_\_\_

 ZONA DI STABULAZIONE (indicare l'ubicazione) \_\_\_\_\_

 CENTRO DI DEPURAZIONE numero di riconoscimento. \_\_\_\_\_

 CENTRO DI SPEDIZIONE numero di riconoscimento \_\_\_\_\_

 CENTRO DI TRASFORMAZIONE numero di riconoscimento \_\_\_\_\_

Nome e Denominazione sociale \_\_\_\_\_

C.F. e P.IVA \_\_\_\_\_ Via \_\_\_\_\_ num. \_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_

Comune \_\_\_\_\_ Prov. \_\_\_\_\_ Tel. \_\_\_\_\_ FAX \_\_\_\_\_

Punto di sbarco: \_\_\_\_\_

Eventuale identificazione del vettore : \_\_\_\_\_

Data, \_\_\_\_\_ Firma \_\_\_\_\_

**Nota:** in caso di invio di MBV con differente destinazione non può essere utilizzato un unico documento

**Allegato A/4: ACQUISIZIONE DATI DA ALLEGARSI ALL'ISTANZA DI RICONOSCIMENTO DI UN C.D.M.**

	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> <b>DETERMINA REGIONALE .....</b> <b>Allegato alla richiesta per il riconoscimento</b> <b>Centro Depurazione Molluschi</b> (Regolamento CE n° 853 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)	<b>Allegato</b> <b>A/4</b>
---	--	-------------------------------

**AZIENDA USL \_\_\_\_\_ SERVIZIO VETERINARIO**

Data                                /                /

Protocollo:

Responsabile del procedimento:

**1) DATI GENERALI DELL'AZIENDA**

Ragione sociale ditta: .....

Sede legale ditta: .....

Sede amministrativa ditta: .....

Sede operativa ditta: .....

Responsabile legale ditta: .....

Responsabile Autocontrollo: .....

Responsabile Buone Pratiche Lavorazione: .....

**N.B. ai fini del riconoscimento è necessario allegare alla pratica la relazione tecnica dell'impianto ed il relativo schema tecnico di funzionamento con particolare riferimento a: approvvigionamento delle acque, circolazione delle acque, ripartizione tra i sistemi di filtrazione/trattamento, smaltimento delle acque.**

	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> <b>DETERMINA REGIONALE .....</b> <b>Allegato alla richiesta per il riconoscimento</b> <b>Centro Depurazione Molluschi</b> (Regolamento CE n° 853 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)	Allegato <b>A/4</b>
---	--	------------------------

### **CARATTERISTICHE GENERALI DELL'IMPIANTO**

#### **2) TIPOLOGIA**

Tipologia di ciclo produttivo :      Impianto ciclo Chiuso       Impianto ciclo Aperto       Aperto e Chiuso\*

**\* nel caso sia prevista la possibilità di funzionamento con entrambe le tipologie in vasche separate o nell'impianto sia previsto, alternativamente, un funzionamento a ciclo aperto o chiuso.**

#### **Approvvigionamento idrico**

Acqua marina

distanza di captazione dell'acqua marina dalla costa .....

profondità (in caso di captazione da pozzo) .....

Portata pompe di adduzione (metri cubi/ora)

Acqua dolce

Approvvigionamento mediante azienda comunale      si       no

Presenza di un contatore dell'acqua      si       no

Captazione da pozzo      si       no

profondità (in caso di captazione da pozzo)

Portata pompe di adduzione (metri cubi/ora)

#### **Sistema tradizionale**

Numero totali di vasche per la depurazione .....

Dimensioni delle vasche .....

Volume delle vasche .....

Metri cubi di acqua per vasca con impianto a regime di funzionamento .....

Quantitativo massimo previsto di molluschi per metro cubo di acqua .....

Circolazione dell'acqua in entrata      comunicante tra vasche            separata tra vasche     

#### **Sistema a Bins**

Numero di bins in serie (orizzontali)

Numero di bins sovrapposti verticalmente (per colonna)

Totale dei bins presenti nell'impianto .....

Quantitativo massimo previsto di molluschi per metro cubo di acqua\* .....

Dimensioni del bins \*

Volume del bins \*

Coinbentazione dei bins      si       no



	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b>	<b>Allegato</b> <b>A/4</b>
	<b>DETERMINA REGIONALE .....</b> <b>Allegato alla richiesta per il riconoscimento</b> <b>Centro Depurazione Molluschi</b> (Regolamento CE n° 853 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)	

<b>Filtri a membrana</b>	Filtro n° 1	Filtro n° 2	Filtro n° 3
Tipologia di filtro			
frequenza di pulizia/sostituzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Filtri a carbone attivo</b>	Filtro n° 1	Filtro n° 2	Filtro n° 3
granulometria Ø			
metri cubi substrato			
frequenza di sostituzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Schiumatoi</b>	n° 1	n° 2	n° 3
Frequenza di pulizia			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Ozonizzatori</b>			
mg/ora di ozono prodotto			
modalità di manutenzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Altri trattamenti</b> (descrizione, modalità e frequenze di manutenzione) <b>ES.Clorazione - Iodofori</b>

	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> <b>DETERMINA REGIONALE .....</b> <b>Allegato alla richiesta per il riconoscimento</b> <b>Centro Depurazione Molluschi</b> (Regolamento CE n° 853 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)	<b>Allegato</b> <b>A/4</b>
---	--	-------------------------------

<b>Lampade U.V.</b>			
Presenza di un unico sistema di sterilizzazione (U.V.) per tutto l'impianto		si <input type="checkbox"/>	no <input type="checkbox"/>
In caso di risposta negativa indicare il numero di gruppi di sterilizzazione			
n° lampade totali			
KW/ora/lampada			
Capacità di sterilizzazione sistema U.V in metri cubi/ora			
Presenza di conta ore per emivita lampada/e		si <input type="checkbox"/>	no <input type="checkbox"/>
frequenza di pulizia/sostituzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Filtri biologici</b>	Filtro n° 1	Filtro n° 2	Filtro n° 3
tipologia di substrato			
granulometria substrato Ø			
metri cubi substrato			
batteri denitrificanti	si <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/>	si <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/>	si <input type="checkbox"/> no <input type="checkbox"/>
frequenza di sostituzione			
modalità di manutenzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Impianto di refrigerazione</b>	n° 1	n° 2	n° 3
Frigorie/ora			
Kw/ora			
modalità di manutenzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

<b>Impianti di riscaldamento</b>	n° 1	n° 2	n° 3
Kw/ora			
modalità di manutenzione			
frequenza di manutenzione			
manutenzione effettuata	in proprio <input type="checkbox"/>	ditta specializzata <input type="checkbox"/>	rilascio certificazione <input type="checkbox"/>
altro			

	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> <b>DETERMINA REGIONALE .....</b> <b>Allegato alla richiesta per il riconoscimento</b> <b>Centro Depurazione Molluschi</b> (Regolamento CE n° 853 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)	<b>Allegato</b> <b>A/4</b>
---	--	-------------------------------

**4) TRATTAMENTO DELLE ACQUE**
 Additivazione chimica                      si     no 

Prodotti utilizzati .....

 Analisi dell'acqua in ingresso:                      microbiologica     chimica 

Frequenza analisi    microbiologica .....    chimica .....

Parametri ricercati .....

 Modalità di scarico dell'acqua di processo:    previa filtrazione     Previa decantazione in vasche 

 Additivazione chimica dell'acqua di processo scaricata                      si     no 

Altri trattamenti

Elementi che saranno considerati nel piano di autocontrollo come controllo di processo

Frequenza e modalità di rilevamento durante i cicli depurativi

<i>parametro</i>	<i>no</i>	<i>si</i>	<i>frequenza</i>	<i>modalità rilevamento</i>
Nitriti				
Nitrati				
Ammoniaca				
Temperatura acqua				
Conducibilità elettrica				
Ossigeno disciolto				
pH				
Densità di carico (kg/m <sup>3</sup> )				
Salinità				
Torbidità				
Flusso acqua in ingresso				
Tempo di depurazione				
% di ripristino dell'acqua				

Altre notizie ritenute utili per la valutazione dell'impianto: .....

 Il Responsabile del procedimento  
 \_\_\_\_\_

**Allegato A/6: VERBALI DI PRELIEVO**

	<b>AZIENDA USL</b>	
Via _____ cap. _____ - _____		<b>Allegato A/6.1 rev. 0</b>
Tel. _____ - fax _____		

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI  
DETERMINA REGIONALE ....  
CLASSIFICAZIONE DELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABILAZIONE DEI MBV**  
(Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

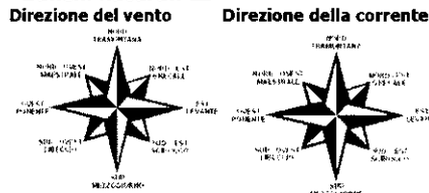
**VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**

Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data _____ / _____ / _____	ora _____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____	

L'anno 20..... addì ..... del mese di ....., i sottoscritti : .....  
alle ore ..... si sono recati, con l'ausilio della motobarca ..... nell'area marina, di seguito  
identificata, per le operazioni di campionamento ai fini della classificazione delle acque destinate a:

Allevamento       Stabilazione       Banchi naturali

<b>COORDINATE PUNTO DI PRELIEVO</b>	<b>Latitudine Nord</b>	<b>Longitudine Est</b>
	.....	.....



<b>Denominazione PUNTO di prelievo</b>	
--	--

**Controlli sul sito di campionamento**

Profondità del prelievo molluschi (m)	pH acqua	Stato della marea <sup>(2)</sup>	
Stato del corpo idrico <sup>(1)</sup>	Ossigeno disciolto mg/l	Idrocarburi di origine petrolifera in superficie (visiva)	Si <input type="checkbox"/>
Temperatura acqua °C	Salinità g/l (‰)		No <input type="checkbox"/>
colorazione acqua anomala	<sup>1)</sup> C = calmo; M = mosso; LM = leggermente mosso <sup>2)</sup> B = bassa; A = alta; Cr = crescente; D = decrescente		

- Vongole veraci      Nostrane (*Tapes decussatus*)       Filippine (*Tapes semidecussatus/philippinarum*)   
 Vongole       *Venus gallina*  
 Mitili      *Mytilus galloprovincialis*       *Mytilus edulis*   
 Cannolicchi  (*Ensis spp., Solen spp.*)      Fasolari  (*Callista chione*)      Tartufi  (*Venus verrucosa*)  
 Tellina  (*Donax spp.*)      Ricci di mare  (*Paracentrotus lividus*)      Murici  *Murex spp.*  
 Lumache di mare  (*Nassarius spp., Sphaeronassa spp.*)      Altre specie  \_\_\_\_\_

Il campione viene inviato al laboratorio dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la ricerca dei seguenti parametri :

Escherichia coli	Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.)	Cadmio
Salmonella spp.	Radionuclidi	Sanità animale
Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.)	Mercurio	
Biotossine algali liposolubili (D.S.P.)	Piombo	

Fatto letto e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

**I VERBALIZZANTI**

Firma di chi ha presenziato al campionamento \_\_\_\_\_

Recapito telefonico per eventuali comunicazioni

	AZIENDA USL _____ Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	<b>Allegato A/6.2 rev.0</b>
--	--	---------------------------------

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI  
DETERMINA REGIONALE .....**  
**MONITORAGGIO PERIODICO DELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABILAZIONE DEI MBV**  
 (Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

**VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**

Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data _____ / _____ / _____	ora _____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____	

L'anno 20..... addì ..... del mese di ....., i sottoscritti .....  
 alle ore ..... hanno effettuato un prelievo di molluschi, per le operazioni di campionamento ai fini della sorveglianza delle acque classificate destinate a:

- Allevamento**     **Stabilazione**     **Banchi naturali**
- Campione effettuato presso punto di sbarco autorizzato dalla seguente imbarcazione \_\_\_\_\_ che, sotto la propria responsabilità, dichiara di aver pescato il prodotto nel punto di seguito indicato
- Campione effettuato da personale USL direttamente in allevamento/stabilazione/banco naturale, con l'ausilio della motobarca \_\_\_\_\_

COORDINATE PUNTO DI PRELIEVO	Latitudine Nord	Longitudine Est
	° ' " "	° ' " "



Denominazione PUNTO di prelievo	
---------------------------------	--

**Controlli sul sito di campionamento (da compilare se il prelievo è stato effettuato in campo da personale ASL)**

Profondità del prelievo molluschi (m)	pH acqua	Stato della marea <sup>(2)</sup>	
Stato del corpo idrico <sup>(1)</sup>	Ossigeno disciolto mg/l	Idrocarburi di origine petrolifera in superficie (visiva)	Si <input type="checkbox"/>
Temperatura acqua °C	Salinità g/l (‰)		No <input type="checkbox"/>
colorazione acqua anomala	<sup>1)</sup> C = calmo; M = mosso; LM = leggermente mosso <sup>2)</sup> B = bassa; A = alta; Cr = crescente; D = decrescente		

- Vongole veraci    Nostrane (*Tapes decussatus*)     Filippine (*Tapes semidecussatus/philippinarum*)   
 Vongole     *Venus gallina*  
 Mitili    *Mytilus galloprovincialis*     *Mytilus edulis*   
 Cannolicchi  (*Ensis spp., Solen spp.*)    Fasolari  (*Callista chione*)    Tartufi  (*Venus verrucosa*)  
 Tellina  (*Donax spp.*)    Ricci di mare  (*Paracentrotus lividus*)    Murici  *Murex spp.*  
 Lumache di mare  (*Nassarius spp., Sphaeronassa spp.*)    Altre specie  \_\_\_\_\_

Il campione viene inviato al laboratorio dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la ricerca dei seguenti parametri :

Escherichia coli	<input type="checkbox"/>	Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Cadmio	<input type="checkbox"/>
Salmonella spp.	<input type="checkbox"/>	Radionuclidi	<input type="checkbox"/>	Sanità animale	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Mercurio	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
Biotossine algali liposolubili (D.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Piombo	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Fatto letto e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

**I VERBALIZZANTI**

Firma di chi ha presenciato al campionamento \_\_\_\_\_

Recapito telefonico per eventuali comunicazioni \_\_\_\_\_

	AZIENDA USL _____ Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	<b>Allegato A/6.3</b> rev.0
--	--	--------------------------------

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI**  
**DETERMINA REGIONALE .....**  
**SORVEGLIANZA PER NON CONFORMITA' NELLE ZONE DI PRODUZIONE E STABILAZIONE DEI MBV**  
 (Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

**VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**

Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data _____ / _____ / _____	ora _____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____	

L'anno 200..... addì ..... del mese di ....., i sottoscritti ..... alle ore ..... hanno effettuato un prelievo di molluschi, per le operazioni di campionamento ai fini della sorveglianza, per non conformità riscontrata nel corso del monitoraggio, delle zone di produzione classificate destinate a:

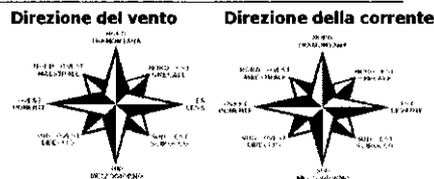
**Allevamento**      **Stabilazione**      **Banchi naturali**

Campione effettuato in seguito a non conformità per

**E. coli**      **Salmonella spp**      **Biotossine algali**      **Contaminanti chimici**

Campione effettuato da personale USL, con l'ausilio della motobarca \_\_\_\_\_

COORDINATE PUNTO DI PRELIEVO	Latitudine Nord	Longitudine Est
	_____° _____' _____"	_____° _____' _____"



Denominazione PUNTO di prelievo _____	
---------------------------------------	--

**Controlli sul sito di campionamento (da compilare se il prelievo è stato effettuato in campo da personale ASL)**

Profondità del prelievo molluschi (m)	pH acqua	Stato della marea <sup>(2)</sup>	
Stato del corpo idrico <sup>(1)</sup>	Ossigeno disciolto mg/l	Idrocarburi di origine petrolifera in superficie (visiva)	Si <input type="checkbox"/>
Temperatura acqua °C	Salinità g/l (‰)		No <input type="checkbox"/>
colorazione acqua anomala	<sup>1)</sup> C = calmo; M = mosso; LM = leggermente mosso <sup>2)</sup> B = bassa; A = alta; Cr = crescente; D = decrescente		

- Vongole veraci     Nostrane (*Tapes decussatus*)      Filippine (*Tapes semidecussatus/philippinarum*)   
 Vongole      *Venus gallina*  
 Mitili     *Mytilus galloprovincialis*      *Mytilus edulis*   
 Cannaiochi  (*Ensis spp., Solen spp.*)     Fasolari  (*Callista chione*)     Tartufi  (*Venus verrucosa*)  
 Tellina  (*Donax spp.*)     Ricci di mare  (*Paracentrotus lividus*)     Murici  *Murex spp.*  
 Lumache di mare  (*Nassarius spp., Sphaeronassa spp.*)     Altre specie  \_\_\_\_\_

Il campione viene inviato al laboratorio dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la ricerca dei seguenti parametri :

Escherichia coli	Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.)	Cadmio
Salmonella spp.	Radionuclidi	
Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.)	Mercurio	
Biotossine algali liposolubili (D.S.P.)	Piombo	

Fatto letto e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

**I VERBALIZZANTI**

Firma di chi ha presenziato al campionamento \_\_\_\_\_

Recapito telefonico per eventuali comunicazioni \_\_\_\_\_

	<b>AZIENDA USL</b> _____	<b>Allegato A/6.4 rev.0</b>
	Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - Fax _____	

**PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI  
DETERMINA REGIONALE ....**

**FITOPLANCTON POTENZIALMENTE TOSSICO NELLE ZONE DI  
PRODUZIONEE STABILAZIONE DEI MBV**

(Regolamento CE n° 854 del 29 Aprile 2004, successive modifiche ed integrazioni)

**VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_**

Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data _____/_____/_____	ora _____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____	

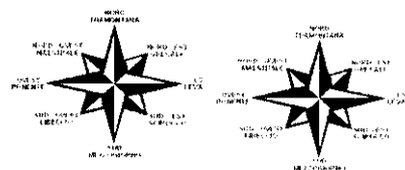
L'anno 20.... addì ..... del mese di ....., i sottoscritti ..... alle ore .....  
hanno effettuato un prelievo di acqua, ai fini della sorveglianza delle acque destinate classificate a:

**Allevamento       Stabilazione       Banchi naturali**

Campione effettuato da personale USL direttamente in allevamento/stabilazione/banco naturale, con l'ausilio della motobarca \_\_\_\_\_

<b>COORDINATE PUNTO DI PRELIEVO</b>	<b>Latitudine Nord</b>	<b>Longitudine Est</b>
	_____° _____' _____"	_____° _____' _____"

**Direzione del vento      Direzione della corrente**



<b>Denominazione PUNTO di prelievo</b>	_____
--	-------

**Controlli sul sito di campionamento (da compilare se il prelievo è stato effettuato in campo da personale ASL)**

Profondità del prelievo molluschi (m)	pH acqua	Stato della marea <sup>(2)</sup>	
Stato del corpo idrico <sup>(1)</sup>	Ossigeno disciolto mg/l	Idrocarburi di origine petrolifera in superficie (visiva)	Si <input type="checkbox"/>
Temperatura acqua °C	Salinità g/l (‰)		No <input type="checkbox"/>
colorazione acqua anomala	<sup>1)</sup> C = calmo; M = mosso; LM = leggermente mosso		<sup>2)</sup> B = bassa; A = alta; Cr = crescente; D = decrescente

Campionamento con retino  Colonna d'acqua campionata \_\_\_\_\_ Diametro cono \_\_\_\_\_  
 Numero di retinate verticali \_\_\_\_\_ Altezza retino \_\_\_\_\_  
 Campionamento con bottiglia  Volume d'acqua prelevato \_\_\_\_\_ Profondità \_\_\_\_\_

Note:

Il campione viene inviato al laboratorio dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_  
per la ricerca del **FITOPLANCTON POTENZIALMENTE TOSSICO**

**Fatto letto e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_**

**I VERBALIZZANTI**

**Firma di chi ha presenziato al campionamento**

Recapito telefonico per eventuali comunicazioni \_\_\_\_\_

	<b>AZIENDA USL</b> Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	<b>Allegato A/6.5 rev.0</b>
<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI DETERMINA REGIONALE _____ DEL _____ VERBALE DI CAMPIONAMENTO PRESSO I CENTRI DI DEPURAZIONE PER LA VALUTAZIONE DELL'EFFICIENZA DEL PROCESSO DI DEPURAZIONE</b>		
<b>VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° _____ del _____</b>		
Laboratorio IZS di Temperatura campione °C	n° registrazione Rilevata con	data / / ora l'incaricato IZS

il/i sottoscritt/i \_\_\_\_\_ in data \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_ si recato/i presso:

**Il Centro Depurazione Molluschi**

denominazione sociale \_\_\_\_\_  
Via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_\_ cap. \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_ Pr. \_\_\_\_\_  
dopo essersi qualificato/i, aver fatto conoscere lo scopo della visita e dopo aver accertato l'identificativo del legale rappresentante del suddetto impianto

<p style="text-align: center;">Responsabile legale</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr><td>Cognome</td><td></td></tr> <tr><td>Nome</td><td></td></tr> <tr><td>Residente a</td><td></td></tr> <tr><td>In Via</td><td></td></tr> <tr><td>Qualifica</td><td></td></tr> <tr><td>Documento</td><td></td></tr> </table>	Cognome		Nome		Residente a		In Via		Qualifica		Documento		<p style="text-align: center;">Presente al prelevamento</p> <p style="text-align: center;">alla presenza del Sig.</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr><td>Cognome</td><td></td></tr> <tr><td>Nome</td><td></td></tr> <tr><td>Residente a</td><td></td></tr> <tr><td>In Via</td><td></td></tr> <tr><td>Qualifica</td><td></td></tr> <tr><td>Documento</td><td></td></tr> </table>	Cognome		Nome		Residente a		In Via		Qualifica		Documento	
Cognome																									
Nome																									
Residente a																									
In Via																									
Qualifica																									
Documento																									
Cognome																									
Nome																									
Residente a																									
In Via																									
Qualifica																									
Documento																									

nella sua qualità di \_\_\_\_\_ ha/hanno effettuato un campione di:

<input type="checkbox"/> Cozza o mitilo ( <i>Mytilus edulis &amp; galloprovincialis</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola verace ( <i>Tapes semidepressatus</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola o lupino ( <i>Donisia exoleta</i> )
<input type="checkbox"/> Vongola ( <i>venus gallina</i> )	<input type="checkbox"/> Tellina ( <i>Donax trunculus</i> )	<input type="checkbox"/> Tartufo o noce ( <i>Venus verrucosa</i> )
<input type="checkbox"/> Cannolicchio o cappallunga ( <i>Solen vagina, Ensis minor</i> )	<input type="checkbox"/> Fasolari ( <i>Meretrix, Callista chione</i> )	<input type="checkbox"/> Ostria giapponese o concava ( <i>Crossostea gigas</i> )

Echinodermi  Altri molluschi/gasteropodi/tunicati \*1

con le seguenti modalità:

al momento del prelievo il campione si trovava sfuso (es. vasca di depurazione rifinitura, in contenitori pronti per invio a CSM, ecc.)

Paese di produzione \_\_\_\_\_ Identificativo della zona di produzione \_\_\_\_\_  
partita/lotto di riferimento in entrata \_\_\_\_\_ Prodotto da \_\_\_\_\_  
Fornito da \_\_\_\_\_  
durata della depurazione/rifinitura in ore \_\_\_\_\_ partita/lotto di produzione in uscita \_\_\_\_\_  
 prodotto non depurato  prodotto dichiarato depurato dal detentore  prodotto dichiarato rifinito dal detentore  
Il campione prelevato è stato suddiviso in **2 aliquote, ciascuna delle quali è costituita da unica unità campionaria**, del peso lordo di \_\_\_\_\_ ciascuna  
come definito nella determina della Regione Lazio \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ relativa al piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi e  
sigillate mediante \_\_\_\_\_ identificate con \_\_\_\_\_ e \_\_\_\_\_ distinti da contrassegno e firmati dal/i  
verbalizzante/i e dal Sig. \_\_\_\_\_ l' aliquota \_\_\_\_\_, unitamente ad una copia del presente verbale è rimessa al  
Sig. \_\_\_\_\_ a disposizione del medesimo. Trattandosi di una valutazione del sistema in uso l'apertura  
del campione non necessita dei diritti alla difesa. La restante aliquota, trasportata con le seguenti modalità  
verrà rimessa all'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la/e ricerca / ricerche di \_\_\_\_\_

Escherichia coli	<input type="checkbox"/>
Salmonella spp.	<input type="checkbox"/>
Altro _____	<input type="checkbox"/>
_____	<input type="checkbox"/>

Fatto, letto, chiuso e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

L'INTERESSATO/I \_\_\_\_\_

IL/I VERBALIZZANTE/I \_\_\_\_\_

**N.B.** Registrazione dei parametri chimico fisici a cura del C.D.M. in oggetto relativamente al campione effettuato: SI NO (se SI specificare)

ACQUA pH T °C Salinità ‰ Ossigeno disciolto ‰

\*1 nel caso di una specie non riportata nell'elenco indicare la specie di appartenenza o riportare le indicazioni di cui si è a conoscenza

	<b>AZIENDA USL</b>	<b>Allegato A/6.5 rev.0</b>
	Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	
<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI DETERMINA REGIONALE _____ DEL _____</b>		
<b>VERBALE DI CAMPIONAMENTO PRESSO I CENTRI DI DEPURAZIONE E SPEDIZIONE MOLLUSCHI PER LA VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE - REGOLAMENTO (CE) 2073/2005 E REGOLAMENTO 853/2004 -</b>		
<b>VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° _____ del _____</b>		
Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data _____ / _____ / _____ ora _____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____

il/i sottoscritt\_\_\_\_\_

in data \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_ si recato/i presso:

**Centro Depurazione Molluschi**  **Centro Spedizione Molluschi**  numero riconoscimento CEE \_\_\_\_\_

denominazione sociale \_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_\_ cap. \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_ Pr. \_\_\_\_\_

dopo essersi qualificato/i, aver fatto conoscere lo scopo della visita e dopo aver accertato l'identificativo del legale rappresentante del suddetto impianto

Responsabile legale		Presente al prelevamento	
Cognome _____	alla presenza del Sig. _____	Cognome _____	_____
Nome _____		Nome _____	
Residente a _____		Residente a _____	
In Via _____		In Via _____	
Qualifica _____		Qualifica _____	
Documento _____		Documento _____	

nella sua qualità di \_\_\_\_\_

ha/hanno effettuato un campione di :

<input type="checkbox"/> Cozza o mitilo ( <i>Mytilus edulis &amp; galloprovincialis</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola verace ( <i>Tapes semidecussatus</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola o lupino ( <i>Donax exoleta</i> )
<input type="checkbox"/> Vongola ( <i>venus gallina</i> )	<input type="checkbox"/> Tellina ( <i>Donax trunculus</i> )	<input type="checkbox"/> Tartufo o noce ( <i>Venus verrucosa</i> )
<input type="checkbox"/> Cannolicchio o cappelunga ( <i>Solen vagina, Ensis minor</i> )	<input type="checkbox"/> Fasoiaro ( <i>Meretrix, Callista chione</i> )	<input type="checkbox"/> Ostrica giapponese o concava ( <i>Crossostea gigas</i> )

**Echinodermi**  **Altri molluschi/gasteropodi/tunicati \*1** 

con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

al momento del prelievo il campione si trovava (es. cella frigorifera, ecc. 2) \_\_\_\_\_

paese di produzione \_\_\_\_\_ partita/lotto di riferimento \_\_\_\_\_

prodotto da: \_\_\_\_\_

fornito da \_\_\_\_\_

Il campione prelevato è stato suddiviso in: **2 aliquote** del peso del peso lordo di \_\_\_\_\_ ciascunaogni aliquota è costituita da **5 unità campionarie**  **1 unità campionaria** 

come definito nella determina della Regione Lazio \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_/\_\_\_\_\_ relativa al piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi e

sigillate mediante \_\_\_\_\_ identificate con \_\_\_\_\_ e \_\_\_\_\_ distinti da contrassegno e firmati da/i

verbalizzante/i e dal Sig. \_\_\_\_\_ l'aliquota \_\_\_\_\_, unitamente ad una copia del presente verbale è rimessa al

Sig. \_\_\_\_\_ a disposizione del medesimo e/o della ditta produttrice, che dichiara \_\_\_\_\_

La restante aliquota, trasportata con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

verrà rimessa all'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la/e ricerca / ricerche di \_\_\_\_\_

Escherichia coli	<input type="checkbox"/>	Mercurio	<input type="checkbox"/>
Salmonella spp.	<input type="checkbox"/>	Piombo	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Radionuclidi	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali liposolubili (D.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Altro	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.)	<input type="checkbox"/>		

Il detentore prende atto che, nel caso in cui sia fatta richiesta di "ricerca di salmonella" (5 unità campionarie) unitamente ad altri parametri (es. *Escherichia coli*), il laboratorio provvederà a costituire il campione necessario per l'esecuzione delle altre prove a partire da un pool costituito dalla rimanenza delle suddette 5 unità campionarie.

Fatto, letto, chiuso e sottoscritto il giorno \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

\*1 nel caso di una specie non riportata nell'elenco indicare la specie di appartenenza o riportare le indicazioni di cui si è a conoscenza.

\*2 nel caso di campionamento in rifinitura il prodotto deve essere prelevato al termine del trattamento e dichiarato pronto per l'invio al confezionamento

	<b>AZIENDA USL</b>	<b>Allegato A/6.7 rev.0</b>
	Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	
<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI DETERMINA REGIONALE _____ DEL _____ VERBALE DI CAMPIONAMENTO PRESSO I MERCATI ITTICI PER LA VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE - REGOLAMENTO (CE) 2073/2006 E REGOLAMENTO 863/2004 - VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° _____ del _____</b>		
Laboratorio IZS di _____	n° registrazione _____	data ____ / ____ / ____ ora ____
Temperatura campione °C _____	Rilevata con _____	l'incaricato IZS _____

il/i sottoscritt\_\_

in data \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_ si recato/i presso:

**MERCATO ITTICO** riconosciuto con numero CEE \_\_\_\_\_**BOX n.** (se presente) \_\_\_\_\_

denominazione sociale ove viene effettuato il campionamento \_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_\_ cap. \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_ Pr. \_\_\_\_\_

dopo essersi qualificato/i, aver fatto conoscere lo scopo della visita e dopo aver accertato l'identificativo del legale rappresentante del suddetto impianto

Responsabile legale		Presente al prelevamento	
Cognome	alla presenza del Sig. _____	Cognome	
Nome			
Residente a			
In Via			
Qualifica			
Documento			

nella sua qualità di \_\_\_\_\_

ha/hanno effettuato un campione di :

- |   |   |   |
|---|---|---|
| <input type="checkbox"/> Cozza o mitilo ( <i>Mytilus edulis &amp; galloprovincialis</i> ) | <input type="checkbox"/> Vongola verace ( <i>Tapes semidecussatus</i> ) | <input type="checkbox"/> Vongola o lupino ( <i>Donisio exoleta</i> )              |
| <input type="checkbox"/> Vongola ( <i>venus gallina</i> )                                 | <input type="checkbox"/> Tellina ( <i>Donax trunculus</i> )             | <input type="checkbox"/> Tartufo o noce ( <i>Venus verrucosa</i> )                |
| <input type="checkbox"/> Cannolicchio o cappelunga ( <i>Solen vagina, Ensis minor</i> )   | <input type="checkbox"/> Fasolaro ( <i>Meretrix, Callista chione</i> )  | <input type="checkbox"/> Ostrica giapponese o concava ( <i>Crossostea gigas</i> ) |

Echinodermi Altri molluschi/gasteropodi/tunicati \*1 

con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

al momento del prelievo il campione si trovava (es. cella frigorifera, ecc.) \_\_\_\_\_

paese di produzione \_\_\_\_\_

partita/lotto di riferimento \_\_\_\_\_

prodotto da: \_\_\_\_\_

fornito da \_\_\_\_\_

Il campione prelevato è stato suddiviso in: **2 aliquote** del peso del lordo di \_\_\_\_\_ cadaunaogni aliquota è costituita da **5 unità campionarie**  **1 unità campionaria** 

come definito nella determina della Regione Lazio \_\_\_\_ del \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_, relativa al piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi e bivalvi e sigillate mediante \_\_\_\_\_ identificate con \_\_\_\_\_ e \_\_\_\_\_ distinti da contrassegno e firmati dall/i verbalizzante/i e dal Sig. \_\_\_\_\_ l'aliquota \_\_\_\_\_, unitamente ad una copia del presente verbale è rimessa al Sig. \_\_\_\_\_ a disposizione del medesimo e/o della ditta produttrice, che dichiara

La restante aliquota, trasportata con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

verrà rimessa all'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_

per la/e ricerca / ricerche di \_\_\_\_\_

Escherichia coli	<input type="checkbox"/>	Mercurio	<input type="checkbox"/>
Salmonella spp.	<input type="checkbox"/>	Piombo	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Radionuclidi	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali liposolubili (D.S.P.)	<input type="checkbox"/>	Altro:	<input type="checkbox"/>
Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.)	<input type="checkbox"/>		

Il detentore prende atto che, nel caso in cui sia fatta richiesta di "ricerca di salmonella" (5 unità campionarie) unitamente ad altri parametri (es. *Escherichia coli*), il laboratorio provvederà a costituire il campione necessario per l'esecuzione delle altre prove a partire da un pool costituito dalla rimanenza delle suddette 5 unità campionarie.

Fatto, letto, chiuso e sottoscritto il giorno \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_

L'INTERESSATO/I \_\_\_\_\_

IL/I VERBALIZZANTE/I \_\_\_\_\_

\*1 nel caso di una specie non riportata nell'elenco indicare la specie di appartenenza o riportare le indicazioni di cui si è a conoscenza.

	<b>AZIENDA USL</b>						
Via _____ n° _____ cap. _____		Tel. _____ - fax _____		<b>Allegato 6.8 rev.0</b>			
<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> DETERMINA REGIONALE _____ DEL _____ <b>VERBALE DI CAMPIONAMENTO PRESSO DEPOSITO, INGROSSO/CASH AND CARRY, DETTAGLIO, RISTORAZIONE PER LA</b> <b>VALUTAZIONE DEI CRITERI DI SICUREZZA ALIMENTARE - REGOLAMENTO (CE) 2073/2005 E REGOLAMENTO 853/2004 -</b> <b>VERBALE DI PRELEVAMENTO CAMPIONI n° _____ del _____</b>							
Laboratorio IZS di	n° registrazione	data	/	/	ora		
Temperatura campione °C	Rilevata con	l'incaricato IZS					

il/i sottoscritt... \_\_\_\_\_ in data \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_ si recato/i presso:

DEPOSITO     INGROSSO/CASH AND CARRY     DETTAGLIO     RISTORAZIONE

denominazione sociale ove viene effettuato il campionamento \_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_\_ cap. \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_ Pr. \_\_\_\_\_

dopo essersi qualificato/i, aver fatto conoscere lo scopo della visita e dopo aver accertato l'identificativo del legale rappresentante del suddetto impianto

Responsabile legale Cognome _____ Nome _____ Residente a _____ In Via _____ Qualifica _____ Documento _____	Presente al prelevamento alla presenza del Sig. _____ Cognome _____ Nome _____ Residente a _____ In Via _____ Qualifica _____ Documento _____
---	--

nella sua qualità di \_\_\_\_\_ ha/hanno effettuato un campione di:

<input type="checkbox"/> Cozza o mitilo ( <i>Mytilus edulis</i> & <i>galliovincialis</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola verace ( <i>Tapes semidecussatus</i> )	<input type="checkbox"/> Vongola o lupino ( <i>Donisio exoleta</i> )
<input type="checkbox"/> Vongola ( <i>venus gallina</i> )	<input type="checkbox"/> Tellina ( <i>Donax trunculus</i> )	<input type="checkbox"/> Tartufo o noce ( <i>Venus verrucosa</i> )
<input type="checkbox"/> Cannellicchio o cappelunga ( <i>Solen vagina</i> , <i>Ensis minor</i> )	<input type="checkbox"/> Fasolaro ( <i>Meretrix</i> , <i>Callista chione</i> )	<input type="checkbox"/> Ostria giapponese o concava ( <i>Crossostrea gigas</i> )

Echinodermi     Altri mollusch/gasteropodi/tunicati\*1

con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

al momento del prelievo il campione si trovava (es. cella frigorifera, ecc.) \_\_\_\_\_

paese di produzione \_\_\_\_\_ partita/lotto di riferimento \_\_\_\_\_

prodotto da: \_\_\_\_\_

fornito da \_\_\_\_\_

Il campione prelevato è stato suddiviso in: **2 aliquote** del peso del peso lordo di \_\_\_\_\_ cadauna

Ogni aliquota è costituita da **5 unità campionarie**  **1 unità campionaria**

come definito nella determina della Regione Lazio \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ relativa al piano regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi e sigillate mediante \_\_\_\_\_ identificate con \_\_\_\_\_ e \_\_\_\_\_ distinti da contrassegno e firmati da/i verbalizzante/i e dal Sig. \_\_\_\_\_ l'aliquota \_\_\_\_\_, unitamente ad una copia del presente verbale è rimessa al Sig. \_\_\_\_\_ a disposizione del medesimo e/o della ditta produttrice, che dichiara \_\_\_\_\_

La restante aliquota, trasportata con le seguenti modalità \_\_\_\_\_

verrà rimessa all'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana di \_\_\_\_\_ per la/e ricerca / ricerche di \_\_\_\_\_

Escherichia coli _____ Salmonella spp. _____ Biotossine algali idrosolubili (P.S.P.) _____ Biotossine algali liposolubili (D.S.P.) _____ Biotossine algali idrosolubili (A.S.P.) _____	Mercurio _____ Piombo _____ Radionuclidi _____ Altro: _____
--	--

Il detentore prende atto che, nel caso in cui sia fatta richiesta di "ricerca di salmonella" (5 unità campionarie) unitamente ad altri parametri (es. *Escherichia coli*), il laboratorio provvederà a costituire il campione necessario per l'esecuzione delle altre prove a partire da un pool costituito dalla rimanenza delle suddette 5 unità campionarie.

Fatto, letto, chiuso e sottoscritto il giorno \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_

L'INTERESSATO/I \_\_\_\_\_ IL/I VERBALIZZANTE/I \_\_\_\_\_

\*1 nel caso di una specie non riportata nell'elenco indicare la specie di appartenenza o riportare le indicazioni di cui si è a conoscenza.

**Allegato A/7: AVVISO DI COMUNICAZIONE DI ANALISI IN APPLICAZIONE DEI DIRITTI DI DIFESA AI SENSI DELL'ARTICOLO 54 DEL REGOLAMENTO 882/2004**

	AZIENDA USL _____ Via _____ n° _____ cap. _____ Tel. _____ - fax _____	<b>Allegato A/7</b> <b>rev.0</b>
	<b>PIANO REGIONALE PER IL CONTROLLO SANITARIO DELLA FILIERA DEI MOLLUSCHI BIVALVI</b> <b>DETERMINA REGIONALE _____ del _____</b> <b>(C.D.M. – C.S.M.-DEPOSITO – INGROSSO – CASH AND CARRY – DETTAGLIO - SOMMINISTRAZIONE)</b> <b>AVVISO DI COMUNICAZIONE DELLE OPERAZIONI DI ANALISI IN APPLICAZIONE DEI DIRITTI DI DIFESA AI</b> <b>SENSI DELL'ARTICOLO 54 DEL Regolamento 882/2004</b>	

Con riferimento al prelevamento del prodotto alimentare (1)  
 indicato nel "Verbale di prelevamento n° \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_"

Ai sensi del Decreto Legislativo 28 LUGLIO 1989 n.271 "Norme di attuazione, di coordinamento e transitorie del codice di procedura penale" articolo 223 "Analisi di campioni e garanzie dell'interessato" e dell'articolo 230 del codice penale "Attività dei consulenti tecnici", si comunica

al signor \_\_\_\_\_

in qualità di \_\_\_\_\_

che il campione verrà analizzato, per l'esecuzione delle prove riportate nel verbale di campionamento, presso  
 presso l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana Sede di (2) \_\_\_\_\_

via \_\_\_\_\_ n° \_\_\_\_\_

il giorno \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ alle ore \_\_\_\_\_ affinché l'interessato o persona di sua fiducia

Appositamente designato possa presenziarvi, eventualmente assistito da un consulente tecnico

Copia del presente atto viene consegnato

☒\* previa lettura al suddetto signor \_\_\_\_\_, in qualità di  
 rappresentante legale del \_\_\_\_\_ che si sottoscrive a conferma  
 di aver preso nota del suo contenuto.

☒\* al signor \_\_\_\_\_ in qualità di  
 \_\_\_\_\_, qui sottoscritto, per il recapito a (3):

- \* Rappresentante legale Detentore
- \* Rappresentante legale Ditta produttrice
- \* Rappresentante legale Ditta trasportatrice/fornitrice

L'interessato/ Il ricevente

Verbalizzanti

.....

.....

.....

(1) Indicare la specie o tipologia di mollusco riportata sul verbale

(2) Indicare la Sede dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana, con relativo indirizzo, presso cui verranno effettuate le analisi riportate sul verbale di prelievo.

(3) Riportare gli estremi della Ditta (Ragione sociale, indirizzo, ecc.)

☒\* Barrare la voce che interessa.

**Allegato A/8: COMPETENZE E TABELLE DI RENDICONTAZIONE****COMPETENZE**➤ **REGIONE**

- Predispone il Piano Regionale per il controllo sanitario della filiera dei molluschi bivalvi vivi Coordina le relative attività del Dipartimento di Prevenzione delle Aziende USL, con i laboratori di riferimento dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale
- Provvede alla classificazione delle Zone di Produzione/Stabulazione e alla riclassificazione triennale secondo quando proposto dall'Azienda ASL competente
- Provvede alla revoca della classificazione in caso di mancato invio della relazione e proposta di riclassificazione al termine del triennio di interesse
- Cura l'assemblaggio dei dati trasmessi annualmente dalle Aziende ASL e li trasmette al Ministero della Salute secondo il prospetto concordato
- Cura i rapporti di coordinamento con le Aziende ASL e con l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana

➤ **AZIENDA USL provvede:**

- alla valutazione dei rischi della zona di produzione/stabulazione;
- ad espletare le attività richieste per la classificazione delle zone di produzione/stabulazione
- alla individuazione, per ogni zona di produzione classificata, dei punti di campionamento, dei parametri associati e delle frequenze necessarie ad assicurare la sicurezza igienico sanitaria dei MBV raccolti
- alla definizione dei piani di monitoraggio e sorveglianza delle zone di produzione/stabulazione;
- a redigere le relazioni annuali delle zone di produzione/stabulazione classificate
- a redigere le relazioni triennali per la riclassificazione delle zone di produzione/stabulazione classificate
- al campionamento delle acque nelle zone di produzione/stabulazione classificate per la ricerca di fitoplancton potenzialmente tossico;
- all'attuazione dei piani di campionamento di MBV in produzione primaria e post primaria secondo quanto riportato nel presente piano e nel Piano Regionale dei Controlli Integrati e ad inviare i campioni presso il laboratorio designato;
- all'attuazione di eventuali provvedimenti restrittivi in caso di non conformità
- ad informare i soggetti interessati per l'eventuale adozione di provvedimenti restrittivi di competenza;
- ad attivare eventuali sistemi di allerta;
- alla definizione della classe di rischio per gli stabilimenti riconosciuti;

➤ **ISTITUTO ZOOPROFILATTICO SPERIMENTALE DELLE REGIONI LAZIO E TOSCANA provvede**

- all'esecuzione delle analisi microbiologiche sui molluschi
- all'esecuzione delle analisi chimiche sui molluschi
- alla ricerca delle biotossine algali sui molluschi;
- alla ricerca di fitoplancton potenzialmente tossico nelle acque delle zone di produzione – stabulazione
- all'invio dei rapporti di prova all'Azienda ASL
- all'invio agli interessati gli esiti ed i verbali di apertura dei campioni ufficiali
- a comunicare immediatamente gli esiti delle prove in caso di non conformità all'Azienda ASL e alla Regione
- a dare supporto all'Autorità Competente quando richiesto

## TABELLE DI RENDICONTAZIONE

Allegato A/8

REGIONE LAZIO ..... ANNO .....

**1) ZONE DI PRODUZIONE (allevamento e raccolta)****1.1) Allevamenti in concessione a singole imprese/consorzi:**

Denominazione dell'area	Stato sanitario area classificata (A/B/C)	Specie (nome comune/nome scientifico)	Ubicazione: (Mare aperto, Acque interne, Laguna)	Superficie totale dell'area classificata (in mq)	Distanza dalla costa (in miglia)	Volume di produzione massimo stimato annuo (in quintali)	Non conformità E. coli	Non conformità Salmonella	Sospensione raccolta Biotossine algali	N° totale declassamenti	N° totale chiusure
1											
2											
3											
4											
5											
6											
7											
8											
9											
10											

**1.2) Banchi naturali gestiti da imprese/consorzi:**

Denominazione dell'area	Stato sanitario area classificata (A/B/C)	Specie (nome comune/nome scientifico)	Ubicazione: (Mare aperto, Acque interne, Laguna)	Superficie totale dell'area classificata (in mq)	Distanza dalla costa (in miglia)	Volume di produzione massimo stimato annuo (in quintali)	Non conformità E. coli	Non conformità Salmonella	Sospensione raccolta Biotossine algali	N° totale declassamenti	N° totale chiusure
1											
2											
3											
4											
5											
6											
7											
8											
9											
10											

Pagina 1 di 2

Allegato A/8

**1.3) Zone a libera raccolta su banchi naturali non in concessione e non gestiti da imprese/consorzi:**

Denominazione dell'area	Stato sanitario area classificata (A/B/C)	Specie (nome comune/nome scientifico)	Ubicazione: (Mare aperto, Acque interne, Laguna)	Superficie totale dell'area classificata (in mq)	Distanza dalla costa (in miglia)	Volume di produzione massimo stimato annuo (in quintali)	Non conformità E. coli	Non conformità Salmonella	Sospensione raccolta Biotossine algali	N° totale declassamenti	N° totale chiusure
1											
2											
3											
4											
5											
6											
7											
8											
9											
10											

**2) ZONE DI STABILIZZAZIONE IN CONCESSIONE**

Specie (nome comune/nome scientifico)	Ubicazione: (Mare aperto, Acque interne, Laguna)	Superficie totale dell'area classificata (in mq)	Distanza dalla costa (in miglia)	Non conformità E. coli	Non conformità Salmonella	Sospensione raccolta Biotossine algali	N° totale declassamenti	N° totale chiusure
1								
2								
3								
4								
5								
6								
7								
8								
9								
10								