Trattandosi di un semplice strumento di documentazione, esso non impegna la responsabilità delle istituzioni

DIRETTIVA DEL CONSIGLIO

del 26 giugno 1964

relativa a problemi di polizia sanitaria in materia di scambi intracomunitari di animali delle specie bovina e suina

(64/432/CEE)

(GU P 121 del 29.7.1964, pag. 1977)

Rettificata da:

<u>▶</u> <u>B</u>

- ►C1 Rettifica, GU P 176 del 5.11.1964, pag. 2799 (64/432/CEE)
- ►C2 Rettifica, GU P 32 del 24.2.1966, pag. 480 (64/432/CEE)

DIRETTIVA DEL CONSIGLIO

del 26 giugno 1964

relativa a problemi di polizia sanitaria in materia di scambi intracomunitari di animali delle specie bovina e suina

(64/432/CEE)

IL CONSIGLIO DELLA COMUNITÀ ECONOMICA EUROPEA,

Visto il Trattato che istituisce la Comunità Economica Europea e in particolare gli articoli 43 e 100,

Vista la proposta della Commissione,

Visto il parere del Parlamento Europeo (1),

Visto il parere del Comitato economico e sociale (2),

Considerando che il regolamento n. 20 del Consiglio relativo alla graduale attuazione di un'organizzazione comune dei mercati nel settore delle carni suine (³) è già applicato ▶ €1 e che il regolamento n. 14/64/CEE del Consiglio relativo alla graduale attuazione di un'organizzazione comune dei mercati nel settore delle carni bovine è già entrato in vigore ◄; che tali regolamenti riguardano altresí gli scambi di animali vivi;

Considerando che il regolamento n. 20 del Consiglio sostituisce le molteplici e tradizionali misure di protezione alla frontiera con un sistema uniforme destinato in particolare a facilitare gli scambi intracomunitari; ▶ C1 che il regolamento n. 14/64/CEE del Consiglio ◀ tende parimenti ad eliminare gli ostacoli a tali scambi;

Considerando che l'applicazione dei summenzionati regolamenti non avrà gli effetti desiderati fintantoché gli scambi intracomunitari degli animali delle specie bovina e suina saranno ostacolati dalle disparità esistenti negli Stati membri in materia di prescrizioni sanitarie;

Considerando che per eliminare tali disparità è necessario adottare misure nell'ambito della politica agricola comune e parallelamente ai regolamenti già adottati o in preparazione per quel che riguarda la graduale attuazione di organizzazioni comuni dei mercati; che occorre pertanto procedere ad un ravvicinamento delle disposizioni degli Stati membri in materia di polizia sanitaria;

Considerando che il diritto che hanno gli Stati membri, in virtù dell'articolo 36 del Trattato, di mantenere in vigore i divieti o le restrizioni all'importazione, all'esportazione o al transito, giustificati da motivi di tutela della salute e della vita delle persone e degli animali, non li libera tuttavia dall'obbligo di attuare il ravvicinamento delle disposizioni sulle quali si basano tali divieti e restrizioni, nella misura in cui le disparità esistenti tra tali disposizioni costituiscono degli ostacoli per l'attuazione e il funzionamento della politica agricola comune;

Considerando che, nell'ambito di tale ravvicinamento, bisogna imporre al paese speditore l'obbligo di vigilare affinché i bovini e i suini da allevamento, da produzione o da macello destinati agli scambi intracomunitari, i luoghi di provenienza e di carico di detti animali nonché i mezzi di trasporto rispondano a determinate condizioni di polizia sanitaria atte a garantire che tali animali non costituiscano una fonte di propagazione di malattie contagiose;

Considerando che, affinché gli Stati membri possano avere garanzie per quel che riguarda l'osservanza di tali condizioni, è necessario prevedere il rilascio da parte di un veterinario ufficiale di un certificato di sanità che accompagni gli animali fino al luogo di destinazione;

Considerando che gli Stati membri devono avere la facoltà di rifiutare l'introduzione nel proprio territorio di bovini e suini qualora si accerti

⁽¹⁾ GU n. 61 del 19. 4. 1963, pag. 1254/63.

⁽²⁾ Vedi pag. 2009/64 della presente Gazzetta.

⁽³⁾ GU n. 30 del 20. 4. 1962, pag. 945/62.

₹B

che essi sono affetti o sospetti di essere affetti da malattia contagiosa e qualora, anche senza esserne affetti, possano propagare tale malattia, o infine qualora essi non rispondano alle disposizioni comunitarie in materia di polizia sanitaria;

Considerando che non è giustificato consentire agli Stati membri di rifiutare l'introduzione di bovini e suini nel loro territorio per motivi diversi da quelli di polizia sanitaria e che, di conseguenza, nell'assenza di motivi che vi si oppongano e a richiesta dello speditore o del suo mandatario, occorre consentirgli di rispedire gli animali nel paese speditore;

Considerando che, per consentire agli interessati di valutare i motivi che hanno determinato un divieto o una restrizione, è necessario che tali motivi siano resi noti allo speditore o al suo mandatario nonché all'autorità centrale competente del paese speditore;

Considerando che è opportuno fornire allo speditore, nel caso in cui sorga una vertenza sulla fondatezza di un divieto o restrizione, tra questi e l'autorità dello Stato membro destinatario, la possibilità di chiedere il parere di un esperto veterinario, scelto entro una lista stabilita dalla Commissione;

Considerando che è sembrato possibile attenuare, in alcuni casi e per alcune categorie di animali, le disposizioni generali previste nella presente direttiva, senza correre rischi sul piano sanitario, consentendo che gli Stati membri destinatari concedano deroghe generali o speciali;

Considerando che in certi settori, per i quali si pongono problemi speciali, il ravvicinamento delle norme degli Stati membri può essere attuato soltanto dopo un esame più approfondito,

▼C1

▼<u>B</u>

HA ADOTTATO LA PRESENTE DIRETTIVA:

Articolo 1

La presente direttiva riguarda gli scambi intracomunitari degli animali da allevamento, da produzione o da macello delle specie bovina e suina.

Articolo 2

Ai sensi della presente direttiva s'intende per:

- a) azienda: il complesso agricolo o la stalla del commerciante ufficialmente controllata, situati nel territorio di uno Stato membro, nei quali sono tenuti o allevati abitualmente animali da allevamento, da produzione o da macello;
- b) animale da macello: l'animale della specie bovina o suina destinato, subito dopo l'arrivo nel paese destinatario, ad essere condotto direttamente al macello o a un mercato attiguo ad un macello la cui regolamentazione permetta l'uscita di tutti gli animali, in particolare al termine del mercato, verso un macello designato a tal fine dall'autorità centrale competente. In questo ultimo caso, gli animali devono essere macellati in detto macello al più tardi settantadue ore dopo la loro introduzione nel mercato;
- c) animali da allevamento o da produzione: gli animali delle specie bovina e suina diversi da quelli menzionati alla lettera b), in particolare quelli destinati all'allevamento, alla produzione di latte, di carne o al lavoro;
- d) bovino indenne da tubercolosi: l'animale della specie bovina che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A punto I 1;
- e) allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi: l'allevamento bovino che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A punto I 2;

- f) bovino indenne da brucellosi: l'animale della specie bovina che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A, punto II A 1;
- g) allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi: l'allevamento bovino che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A, punto II A 2;
- h) allevamento bovino indenne da brucellosi: l'allevamento bovino che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A, punto II A 3;
- i) suino indenne da brucellosi: l'animale della specie suina che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A, punto II B 1;
- k) allevamento suino indenne da brucellosi: l'allevamento suino che risponde alle condizioni indicate nell'Allegato A, punto II B 2;
- 1) zona indenne da epizoozia: la zona di un diametro di 20 km, entro la quale, secondo accertamenti ufficiali, non si è avuto da almeno 30 giorni prima del carico:
 - per gli animali della specie bovina: alcun caso di afta epizootica.
 - ii) per gli animali della specie suina: alcun caso di afta epizootica, di peste suina o di paralisi suina contagiosa (morbo di Teschen);
- m) malattie soggette a denuncia obbligatoria: le malattie elencate nell'Allegato E;
- n) veterinario ufficiale: il veterinario designato dall'autorità centrale competente dello Stato membro;
- o) paese speditore: lo Stato membro dal quale gli animali delle specie bovina e suina sono spediti verso un altro Stato membro;
- p) paese destinatario: lo Stato membro a destinazione del quale sono spediti gli animali delle specie bovina e suina provenienti da un altro Stato membro.

Articolo 3

- 1. Ogni Stato membro vigila affinché vengano spediti dal suo territorio verso il territorio di un altro Stato membro unicamente animali delle specie bovina e suina che rispondono alle condizioni generali stabilite nel paragrafo 2, tenuto conto, se del caso, delle disposizioni del paragrafo 7, nonché alle condizioni speciali stabilite nei paragrafi da 3 a 6 per alcune categorie di animali delle specie bovina e suina.
- 2. Gli animali delle specie bovina e suina, indicati nella presente direttiva, devono:
- a) non presentare segni clinici di malattia il giorno del carico;
- b) essere stati acquistati in una azienda che risponda ufficialmente alle condizioni seguenti:
 - i) essere situata al centro di zona indenne da epizoozia,
 - ii) essere indenne da almeno 3 mesi prima del carico da afta epizootica e da brucellosi bovina per gli animali della specie bovina ed inoltre, per gli animali della specie suina, da afta epizootica, da brucellosi bovina e suina, da peste suina e da paralisi contagiosa dei suini (morbo di Teschen);
 - iii) essere indenne da almeno 30 giorni prima del carico da qualsiasi altra malattia contagiosa per la specie animale considerata e soggetta a denuncia obbligatoria;
- c) avere soggiornato in un'azienda qual'è definita alla lettera b) durante gli ultimi 30 giorni prima del carico, per gli animali da allevamento e da produzione. Il veterinario ufficiale potrà certificare il soggiorno degli animali nell'azienda negli ultimi 30 giorni prima del carico, quando si tratti di animali identificati nelle condizioni di cui alla lettera d) e posti sotto controllo di un veterinario ufficiale che consenta di certificare la loro appartenenza all'azienda;
- d) essere identificati mediante un contrassegno auricolare ufficiale o autorizzato ufficialmente, che può essere sostituito, per gli animali della specie suina, da un bollo durevole che ne consenta l'identificazione;

- e) essere avviato direttamente dall'azienda verso il preciso luogo di spedizione;
 - i) senza entrare in contatto con animali biungulati diversi dagli animali delle specie bovina e suina rispondenti alle condizioni previste per gli scambi intracomunitari;
 - ii) previa separazione in animali da allevamento o da produzione, da una parte, e animali da macello, dall'altra;
 - iii) mediante mezzi di trasporto e di contenzione previamente puliti e disinfettati con un disinfettante ufficialmente autorizzato nel paese speditore;
- f) essere caricati per il trasporto, verso il paese destinatario conformemente alle disposizioni della lettera e), in un punto situato al centro di zona indenne da epizoozia;
- g) dopo il carico, essere avviati direttamente ed entro il più breve tempo verso il posto di frontiera del paese speditore;
- h) essere scortati durante il trasporto verso il paese destinatario da un certificato sanitario conforme all'Allegato F (modelli da I a IV), rilasciato il giorno del carico almeno nella lingua del paese destinatario e la cui validità è di giorni 10.
- 3. I bovini da allevamento o da produzione devono inoltre:
- a) essere stati vaccinati almeno 15 giorni e non più di 4 mesi prima del carico contro i tipi A, O e C del virus aftoso, con un vaccino preparato con virus inattivati autorizzato e controllato dall'autorità competente del paese speditore;
- b) provenire da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi, essere essi stessi indenni da tubercolosi e, in particolare, aver avuto una reazione negativa a una intradermotubercolinizzazione praticata conformemente alle disposizioni degli Allegati A e B;
- c) provenire da un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi, essere essi stessi indenni da brucellosi e, in particolare, aver presentato un tasso brucellare inferiore a 30 Unità Internazionali agglutinanti per millilitro, alla siero-agglutinazione praticata conformemente alle disposizioni degli Allegati A e C;
- d) quando si tratta di vacche da latte, non presentare segni clinici di mastite; inoltre, l'analisi del loro latte, praticata conformemente alle disposizioni dell'Allegato D, non deve aver rivelato né indizi di uno stato infiammatorio caratteristico, né germi specificamente patogeni;
- 4. I suini da allevamento o da produzione, inoltre, devono provenire da un allevamento suino indenne da brucellosi, essere essi stessi indenni da brucellosi e, in particolare, aver presentato un tasso brucellare inferiore a 30 Unità Internazionali agglutinanti per millilitro, alla siero-agglutinazione praticata conformemente alle disposizioni degli Allegati A e C; la siero-agglutinazione è richiesta solo per i suini il cui peso superi 25 chilogrammi.
- 5. Gli animali da macello, inoltre, non devono essere animali delle specie bovina o suina da eliminare nel quadro di un programma di eradicamento delle malattie contagiose applicato da uno Stato membro.
- 6. I bovini da macello, purché siano d'età superiore a 4 mesi, devono inoltre:
- a) essere stati vaccinati almeno 15 giorni e non oltre 4 mesi prima del carico contro i tipi A, O e C del virus aftoso, con vaccino preparato con virus inattivati, autorizzato e controllato dall'autorità competente del paese speditore; tuttavia, la durata di validità della vaccinazione è portata a 12 mesi per i bovini rivaccinati negli Stati membri in cui tali animali sono sottoposti a vaccinazione annua ed in cui la loro macellazione è sistematicamente praticata quando sono colpiti da afta epizootica;
- b) quando non provengono da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi, aver avuto una reazione negativa ad una intradermotubercolinizzazione praticata conformemente alle disposizioni degli Allegati A e B;

- c) quando non provengono da un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi, né da un allevamento bovino indenne da brucellosi, aver presentato, alla siero-agglutinazione praticata conformemente alle disposizioni degli Allegati A e C, un tasso brucellare inferiore a 30 Unità Internazionali agglutinanti per millilitro.
- 7. Sono altresí ammessi agli scambi intracomunitari: gli animali da allevamento o da produzione o gli animali da macello acquistati su un mercato ufficialmente autorizzato per la spedizione verso un altro Stato membro, purché tale mercato risponda alle seguenti condizioni:
- a) essere sotto il controllo di un veterinario ufficiale,
- b) essere situato al centro di zona indenne da epizoozia e trovarsi in una località in cui non si tenga un altro mercato di bestiame lo stesso giorno,
- c) dopo la disinfezione, servire solo ad animali da allevamento o da produzione o solo ad animali da macello, che rispondano alle condizioni degli scambi intracomunitari, previste dai paragrafi da 2 a 6, e dall'articolo 4 nella misura in cui tali condizioni siano applicabili alla specie animale considerata. In particolare, tali animali devono essere stati avviati verso il mercato conformemente alle disposizioni del paragrafo 2, lettera e). Prima di essere avviate al luogo di carico dall'azienda o da un mercato che risponda alle disposizioni del presente paragrafo, gli animali possono essere condotti in un luogo di raccolta controllato ufficialmente, purché tale luogo risponda alle medesime condizioni fissate per il mercato.

Gli animali acquistati su tali mercati devono essere condotti direttamente dal mercato o dal luogo di raccolta all'esatto luogo di carico conformemente alle disposizioni del paragrafo 2, lettere e) e g), e spediti verso il paese destinatario.

La durata dell'operazione di raccolta di detti animali fuori dell'azienda d'origine, in particolare sul mercato, nel luogo di raccolta o nel luogo preciso di carico deve essere imputata al periodo di 30 giorni previsto dal paragrafo 2, lettera c), senza che il tempo necessario a questa operazione superi 4 giorni.

- 8. Il paese speditore designa i mercati autorizzati di animali da allevamento o da produzione ed i mercati autorizzati di animali da macello, previsti dal paragrafo 7. Esso comunica tali autorizzazioni alle autorità centrali competenti degli altri Stati membri e alla Commissione.
- 9. Il paese speditore determina le modalità secondo le quali deve essere effettuato il controllo ufficiale dei mercati e dei luoghi di raccolta di cui al paragrafo 7, e si accerta dell'applicazione di tale controllo.
- 10. Nel caso previsto dal paragrafo 7, occorre apportare le menzioni corrispondenti sui certificati sanitari, conformemente all'allegato F (modelli da I a IV).
- 11. Il paese speditore determina le modalità secondo le quali deve essere effettuato il controllo ufficiale delle stalle dei commercianti e si accerta dell'applicazione di tale controllo.
- 12. Qualora l'azienda o la zona in cui essa si trova fossero colpite da misure ufficiali di divieto adottate in seguito all'insorgenza di una malattia contagiosa per la specie animale considerata, i termini indicati nel paragrafo 2, lettera b) sub ii) e iii), e nell'articolo 2, lettera l), hanno effetto a decorrere dalla data in cui sono state ufficialmente abrogate tali misure di divieto.

Articolo 4

- 1. Tutti gli animali destinati agli scambi intracomunitari devono aver soggiornato nel territorio dello Stato membro speditore prima del giorno del carico:
- a) da almeno 6 mesi, se si tratta di animali da allevamento o da produzione,
- b) da almeno 3 mesi, se si tratta di animali da macello.

Qualora tali animali siano di età inferiore a 6 o rispettivamente 3 mesi, essi devono aver soggiornato nel territorio dello Stato membro speditore dalla nascita.

2. In tutti i casi previsti dal paragrafo 1 occorre apportare le indicazioni corrispondenti sui certificati sanitari, conformemente all'Allegato F (modelli da I a IV).

Articolo 5

Qualora i vaccini previsti dall'articolo 3, paragrafo 3, lettera a), e paragrafo 6, lettera a), non siano fabbricati in uno Stato membro, devono essere acquistati in un altro Stato membro, salvo nel caso in cui nuovi dati scientifici o la mancanza di vaccini considerati fino a quel momento adeguati rendano necessario un acquisto all'esterno della Comunità Economica Europea. Qualora si manifestino tipi di virus aftoso diversi dai tipi A, O e C e loro varianti, contro i quali i vaccini attualmente utilizzati non proteggono o assicurano solo una protezione insufficiente, ogni Stato membro può adottare d'urgenza le misure necessarie all'adeguamento delle formule dei vaccini e alla utilizzazione di questi ultimi. Esso ne informa al tempo stesso gli altri Stati membri e la Commissione. La Commissione può fare il necessario affinché siano iniziate consultazioni relative alle misure adottate ed eventualmente a quelle da adottare.

Articolo 6

1. Ciascuno Stato membro comunica agli altri Stati membri e alla Commissione l'elenco dei posti di frontiera che devono essere utilizzati per l'introduzione di animali delle specie bovina e suina nel suo territorio.

Sempreché le disposizioni di polizia sanitaria siano rispettate, la scelta dei posti di frontiera deve tener conto dei circuiti di commercializzazione e di tutti i modi di trasporto utilizzabili.

- 2. Ogni paese destinatario può esigere che lo speditore o il suo mandatario gli comunichi in anticipo l'entrata nel suo territorio di una spedizione di animali delle specie bovina e suina, la specie, la natura, il numero degli animali, il posto di frontiera nonché il momento di arrivo prevedibile. Tuttavia, esso non può esigere che tale comunicazione gli pervenga prima delle 48 ore precedenti all'entrata della spedizione nel suo territorio.
- 3. Ogni paese destinatario può vietare l'introduzione nel proprio territorio di animali delle specie bovina o suina quando sia stato costatato a seguito di esame effettuato al posto di frontiera da un veterinario ufficiale:
- a) che tali animali sono affetti o vi è il sospetto che siano affetti, o contaminati, da malattia soggetta a denuncia obbligatoria,
- b) che non sono state osservate, per tali animali, le disposizioni degli articoli 3 e 4.

Il paese destinatario può adottare le misure necessarie, ivi compresa la quarantena, per chiarire i casi di animali sospetti di essere affetti, o contaminati, da una malattia soggetta a denuncia obbligatoria o di costituire un pericolo di propagazione di tale malattia.

Le decisioni prese in virtù della prima o della seconda frase devono autorizzare la rispedizione a richiesta dello speditore o del suo mandatario, purché non vi si oppongano considerazioni di polizia sanitaria.

- 4. Quando l'introduzione di animali sia stata vietata per uno dei motivi di cui al paragrafo 3, lettera a), e il paese speditore od eventualmente il paese di transito entro 8 ore non autorizzi la rispedizione, l'autorità competente del paese destinatario può ordinare la macellazione o l'abbattimento di detti animali.
- 5. Gli animali da macello devono essere macellati al più presto conformemente alle esigenze di polizia sanitaria, dopo il loro arrivo al macello. Gli animali da macello che, subito dopo il loro arrivo nel paese destinatario, sono stati condotti su un mercato attiguo ad un macello, la cui regolamentazione permette l'uscita di tutti gli animali, in particolare al termine del mercato, soltanto verso un macello autorizzato a tal fine dall'autorità centrale competente, devono essere macellati in detto macello al più tardi entro 72 ore dopo il loro arrivo sul mercato.

L'autorità competente del paese destinatario può designare, per motivi di polizia sanitaria, il macello al quale gli animali devono essere avviati.

- 6. Qualora le condizioni che avrebbero giustificato l'applicazione del paragrafo 3, prima frase, si manifestino dopo l'introduzione nel territorio del paese destinatario di animali da allevamento o da produzione, l'autorità centrale competente del paese speditore deve, a richiesta dell'autorità centrale competente del paese destinatario, provvedere affinché vengano effettuate le indagini necessarie e comunicargliene il risultato senza indugio.
- 7. Le decisioni dell'autorità competente prese in virtù dei paragrafi da 3 a 5, devono essere comunicate allo speditore o al suo mandatario con l'indicazione dei motivi. Quando ne è fatta richiesta, tali decisioni motivate gli devono essere comunicate immediatamente e per iscritto, con l'indicazione delle vie di ricorso previste dalla legislazione vigente, nonché delle forme e dei termini per avvalersi di tali vie. Le decisioni suddette devono altresí essere comunicate all'autorità centrale competente del paese speditore.

Articolo 7

- 1. I paesi destinatari possono concedere a uno o più paesi speditori autorizzazioni generali o limitate a casi determinati in base alle quali possono essere introdotti nel loro territorio:
- A. i bovini di allevamento, da produzione o da macello:
 - a) che, in deroga all'articolo 3, paragrafo 3, lettera a) o paragrafo 6, lettera a) non hanno subito una vaccinazione antiaftosa, se non sono stati ufficialmente accertati casi di afta epizootica nel paese speditore e nei paesi di transito interessati da almeno sei mesi a decorrere dalla data di carico;
 - b) che, in deroga all'articolo 3, paragrafo 3, lettera a) o paragrafo 6, lettera a) hanno subito un trattamento praticato non oltre 10 giorni prima del carico con siero antiaftoso, ufficialmente autorizzato e controllato dall'autorità competente del paese speditore e accettato dall'autorità competente del paese destinatario;
- B. *i bovini da allevamento o da produzione* che, in deroga all'articolo 3, paragrafo 3, lettera c), provengano da un allevamento bovino indenne da brucellosi;
- C. i bovini da macello:
 - a) che, in deroga all'articolo 3, paragrafo 6, lettera b), hanno presentato una reazione positiva all'intradermotubercolinizzazione;
 - b) che, in deroga all'articolo 3, paragrafo 6, lettera c), hanno presentato alla siero-agglutinazione un tasso brucellare di 30 o più Unità Internazionali agglutinanti per millilitro.
- 2. Qualora un paese destinatario conceda un'autorizzazione generale conformemente al paragrafo 1, esso ne informa immediatamente gli altri Stati membri e la Commissione.

- 3. Qualora un paese destinatario conceda una delle autorizzazioni previste dal paragrafo 1, occorre, in caso di transito, ottenére un'autorizzazione corrispondente dai paesi di transito interessati.
- 4. I paesi speditori devono prendere tutte le disposizioni necessarie per garantire che nei certificati sanitari, i cui modelli figurano nell'Allegato F (modelli I e II), sia indicato che è stato fatto uso di una delle possibilità previste dal paragrafo 1.

Articolo 8

Fino all'entrata in vigore di eventuali disposizioni della Comunità Economica Europea, la presente direttiva non pregiudica le disposizioni degli Stati membri relative

- a) agli animali delle specie bovina e suina a cui sono stati somministrati antibiotici estrogeni o sostanze tireostatiche;
- alla prevenzione della trichinosi, purché tali disposizioni non siano applicate in modo discriminatorio, con particolare riguardo all'applicazione di una ricerca sistematica tendente ad accertare la trichinosi negli Stati membri speditori.

Articolo 9

- 1. Qualora vi sia pericolo di propagazione di morbi degli animali in seguito all'introduzione nel territorio di uno Stato membro di bovini o suini provenienti da un altro Stato membro, il primo Stato membro può prendere i seguenti provvedimenti:
- a) qualora insorga un morbo epizootico nell'altro Stato membro, temporaneamente vietare o limitare l'introduzione di bovini o suini provenienti dalle zone del territorio dell'altro Stato in cui il morbo si sia manifestato;
- b) qualora un morbo epizootico assuma carattere estensivo o nel caso della comparsa di un nuovo morbo grave e contagioso degli animali, temporaneamente vietare o limitare l'introduzione di bovini o suini dall'intero territorio dell'altro Stato.
- 2. Le misure adottate da uno Stato membro in base al paragrafo 1 devono essere comunicate entro dieci giorni feriali agli altri Stati membri ed alla Commissione, con la esatta indicazione dei motivi.
- 3. Se lo Stato membro interessato ritiene che il divieto o la limitazione di cui al paragrafo 1 sia ingiustificato, può rivolgersi alla Commissione per chiedere che si proceda immediatamente a consultazioni.

Articolo 10

- 1. La presente direttiva non pregiudica le vie di ricorso previste dalla legislazione vigente negli Stati membri contro le decisioni delle autorità competenti previste nella presente direttiva.
- 2. Ciascuno Stato membro accorda agli speditori, i cui animali delle specie bovina e suina sono stati oggetto delle misure previste dall'articolo 6, paragrafo 3, il diritto di ottenere prima dell'adozione di altre misure da parte dell'autorità competente, salvo la macellazione o l'abbattimento degli animali nei casi in cui ciò sia indispensabile per ragioni di polizia sanitaria, il parere di un esperto veterinario allo scopo di determinare se erano osservate le condizioni dell'articolo 6, paragrafo 3.

L'esperto veterinario deve avere la cittadinanza di uno degli Stati membri diversa da quella del paese speditore o del paese destinatario.

Su proposta degli Stati membri la Commissione stabilisce l'elenco degli esperti veterinari che potranno essere incaricati di elaborare tali pareri. Essa determina, previa consultazione degli Stati membri, le modalità generali d'applicazione, in particolare per quanto riguarda la procedura da seguire nella elaborazione di detti pareri.

Articolo 11

Qualora il regime comunitario relativo alle importazioni di animali delle specie bovina e suina in provenienza dai paesi terzi non fosse applicabile al momento dell'applicazione della presente direttiva, e in attesa della sua applicazione, le disposizioni nazionali valide per gli animali delle specie bovina e suina importati in provenienza da tali paesi ► C2 non dovranno ◄ essere più favorevoli di quelle che disciplinano gli scambi intracomunitari.

Articolo 12

Gli Stati membri mettono in vigore le disposizioni legislative, regolamentari e amministrative necessarie per conformarsi alle disposizioni della presente direttiva e dei relativi allegati entro dodici mesi dalla sua notificazione e ne informano immediatamente la Commissione.

Articolo 13

Gli Stati membri sono destinatari della presente direttiva.

ALLEGATO A

I. Bovini e allevamenti bovini indenni da tubercolosi

- È considerato indenne da tubercolosi un bovino che non presenta alcuna manifestazione clinica di tubercolosi, né reazione all'intradermotubercolinizzazione praticata, secondo le disposizioni dell'Allegato B, non oltre 30 giorni prima del carico, né reazione aspecifica, e che appartenga ad un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi ai sensi del numero 2.
- È considerato ufficialmente indenne da tubercolosi un allevamento bovino nel quale:
 - a) tutti i bovini sono esenti da manifestazioni cliniche di tubercolosi;
 - b) tutti i bovini di età superiore a 6 settimane hanno avuto una reazione negativa ad almeno due intradermotubercolinizzazioni ufficiali praticate secondo le disposizioni dell'Allegato B, la prima delle quali è stata effettuata 6 mesi dopo il termine delle operazioni di risanamento dell'allevamento, la seconda 6 mesi dopo la prima, e le successive ad un anno d'intervallo, a due anni per gli Stati membri nei quali tutti gli allevamenti bovini sono sotto controllo veterinario ufficiale e non presentano un tasso d'infezione tubercolare superiore all'1 %;
 - c) non è stato introdotto alcun bovino senza attestato di un veterinario ufficiale in cui si certifichi che detto animale ha avuto una reazione negativa all'intradermotubercolinizzazione valutata secondo i criteri dell'Allegato B, 21 a), e che proviene da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi.

II. Animali delle specie bovina e suina e allevamenti bovini e suini indenni da brucellosi

A. Bovini e allevamenti bovini

- 1. È da considerare indenne da brucellosi un bovino che non presenta alcuna manifestazione clinica di questa malattia e che ha presentato un tasso brucellare inferiore a 30 Unità Internazionali (U.I.) agglutinanti per millilitro, alla siero-agglutinazione praticata, secondo le disposizioni dell'Allegato C, non oltre 30 giorni prima del carico, e che appartiene ad un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi ai sensi del n. 2. Inoltre, quando si tratta di un toro, lo sperma non può contenere agglutinine brucellari.
- 2. È da considerare ufficialmente indenne da brucellosi un allevamento bovino in cui:
 - a) non vi sono animali della specie bovina che siano stati vaccinati contro la brucellosi con vaccino vivo;
 - b) tutti i bovini sono immuni da manifestazioni cliniche di brucellosi da almeno 6 mesi;
 - c) tutti i bovini di età superiore a 12 mesi
 - aa) hanno presentato, in occasione di due siero-agglutinazioni praticate ufficialmente a 6 mesi d'intervallo, e secondo le disposizioni dell'Allegato C, un tasso brucellare inferiore a 30 U.I. agglutinanti per millilitro; la prima siero-agglutinazione può essere sostituita da tre prove dell'anello (ring-test) effettuate a 3 mesi d'intervallo, a condizione però che la seconda siero-agglutinazione sia effettuata almeno 6 settimane dopo la terza prova dell'anello;
 - bb) sono controllati annualmente per determinare l'assenza di brucellosi con tre prove dell'anello effettuate ad almeno 3 mesi d'intervallo o con due prove dell'anello e una siero-agglutinazione effettuate ad almeno 3 mesi d'intervallo; quando non è possibile l'applicazione della prova dell'anello si procederà annualmente a due siero-agglutinazioni a 6 mesi d'intervallo; negli Stati membri nei quali tutti gli allevamenti bovini sono sotto controllo veterinario ufficiale e non presentano un tasso di infezione brucellare superiore all'1 %, basterà procedere annualmente a due prove dell'anello che devono essere sostituite, se non sono realizzabili, da una siero-agglutinazione.
 - d) non è stato introdotto alcun bovino senza un attestato di un veterinario ufficiale che certifichi che esso ha presentato, alla siero-agglutinazione effettuata almeno 30 giorni prima dell'introduzione nell'allevamento, un tasso brucellare inferiore a 30 U.I. agglutinanti per millilitro, e inoltre che proviene da un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi.

- 3. È da considerare indenne da brucellosi un allevamento bovino in cui:
 - a) in deroga al n. 2, lettera a), i bovini tra 5 e 8 mesi sono vaccinati, tuttavia esclusivamente col vaccino vivo Buck 19;
 - b) tutti i bovini rispondono alle condizioni previste dal n. 2, lettere b) c) e d); tuttavia i bovini di età inferiore a 30 mesi possono presentare un tasso brucellare di 30 U.I. agglutinanti per millilitro o più, ma inferiore a 80 U.I. agglutinanti per millilitro e la deviazione del complemento negativa.

B. Suini e allevamenti suini

- 1. È considerato indenne da brucellosi un suino esente da manifestazioni cliniche di tale malattia che, alla siero-agglutinazione praticata, secondo le disposizioni dell'Allegato C, non oltre 30 giorni prima del carico, presenta un tasso brucellare inferiore a 30 U.I. agglutinanti per millilitro, nonché una deviazione del complemento negativa e che appartiene inoltre ad un allevamento indenne da brucellosi ai sensi del n. 2. La siero-agglutinazione è praticata solo per i suini di peso superiore a 25 chilogrammi.
- 2. È considerato indenne da brucellosi un allevamento suino:
 - a) in cui non sono stati costatati ufficialmente, da almeno un anno, né
 casi di brucellosi suina, né sintomi che giustifichino il sospetto della
 malattia. Se tali sintomi sono osservati, il carattere non brucellare
 degli stessi deve essere accertato con esami clinici e batteriologici,
 nonché eventualmente serologici, praticati sotto controllo ufficiale.
 - b) che si trova al centro di una zona di un diametro di 20 km in cui, da almeno un anno, non è stato ufficialmente accertato alcun caso di brucellosi suina;
 - c) in cui i bovini che si trovano contemporaneamente nella azienda siano ufficialmente indenni da brucellosi.

ALLEGATO B

Norme per la fabbricazione e l'utilizzazione delle tubercoline

- Le tubercolinizzazioni controllate ufficialmente devono essere effettuate mediante la tubercolina PPD (bovina) o una tubercolina preparata sinteticamente e concentrata a caldo.
- Per il controllo della tubercolina PPD, si deve usare una tubercolina tipo conforme al campione internazionale PPD rilasciata dallo «Staatens Serüminstitut» a Copenaghen.
 - Tale tubercolina tipo deve essere distribuita dal «Centraal Diergeneeskundig Instituut», Afdeling Rotterdam.
- Per il controllo delle tubercoline cosiddette «sintetiche» si dovrà usare una tubercolina tipo conforme al campione internazionale della vecchia tubercolina, rilasciato dallo «Staatens Serüminstitut» a Copenaghen.
 - Tale tubercolina tipo deve essere distribuita dal «Paul-Ehrlich-Institut» a Francoforte sul Meno.
- Le tubercoline devono essere preparate con uno dei ceppi di BK del tipo bovino indicati qui di seguito:
 - a) An
 - b) Vallée
 - c) Behring.
- 5. Il pH delle tubercoline deve essere compreso tra 6,5 e 7.
- Come agente di conservazione nelle tubercoline si può usare solo il fenolo con concentrazione dello 0,5 %.
- I limiti di utilizzazione sono i seguenti, purché le tubercoline vengano conservate a temperatura di circa + 4° C:
 - a) Tubercolina PPD liquida: 6 mesi,
 - Tubercolina PPD liofilizzata: 5 anni;
 - b) Tubercoline cosiddette sintetiche non diluite: 5 anni, diluite: 2 anni.
- 8. Devono essere incaricati del controllo ufficiale delle tubercoline nei rispettivi paesi i seguenti Istituti statali:

a) Belgio: Institut National de Recherches Vétérinaires, Bruxelles,
 b) Francia: Laboratoire Central de Recherches Vétérinaires, Alfort,

c) Germania: Paul-Ehrlich-Institut, Francoforte sul Meno,

d) Granducato del Lussem-

burgo: Istituto del paese fornitore, e) Italia: Istituto Superiore di Sanità, Roma,

f) Paesi Bassi: Centraal Diergeneeskundige Instituut, Afdeling

Rotterdam.

- 9. Il controllo ufficiale deve essere effettuato o sulle tubercoline pronte per l'uso e messe in fiale, o sulla quantità totale di un carico di tubercoline prima del condizionamento, purché il successivo infialamento avvenga in presenza di un rappresentante dell'autorità competente.
- 10. Il controllo delle tubercoline deve essere effettuato con metodi biologici e con il metodo chimico quando si tratta della tubercolina PPD.
- 11. Le tubercoline devono essere sterili
- 12. Un controllo d'innocuità della tubercolina relativo alla non tossicità e alla mancanza di proprietà irritanti deve essere effettuato nel modo seguente:
 - a) Non tossicità: le prove devono essere fatte su topini e cavie.

Topini: Iniezioni di 0,5 ml di tubercolina sotto la pelle di due topini di 16 — 20 gr. Se entro due ore non esistono segni netti d'intossicazione, si può ammettere che il prodotto non contiene troppo acido fenico.

Cavie: Le cavie devono avere un peso compreso tra 350 e 500 gr. La dose di tubercolina da iniettare deve essere di 1 ml per 100 gr

- di peso vivo. Per quanto riguarda la tecnica da impiegare in tal caso, bisogna procedere secondo uno dei due metodi seguenti:
- aa) La tubercolina è iniettata sotto la pelle del ventre di due cavie. Essa può essere considerata conforme se le cavie sottoposte a questo trattamento accusano per al massimo due giorni una forte infiltrazione la quale, senza presentare necrosi, si riassorbe a partire dal terzo giorno e non è più percettibile dopo 6 giorni. Qualora vi sia necrosi della pelle del ventre o se l'infiltrazione non sparisce in 6 giorni, la tubercolina deve essere rifiutata.
- bb) La dose di tubercolina viene iniettata per via intraperitoneale a due cavie. Gli animali sono osservati per 6 settimane durante le quali non devono essere accertati sintomi specifici o perdita di peso. Al termine di 6 settimane gli animali sono uccisi e verrà accertata la mancanza di qualsiasi lesione tubercolare; in particolare, sono praticate sezioni istologiche dalla milza, dal fegato e dai polmoni. Lo stesso vale anche per qualsiasi animale morto prima di questo termine.
- b) Mancanza di proprietà irritanti: si pratica una inoculazione intradermica della pelle del fianco precedentemente depilata di due cavie in ragione di 2500 Unità Internazionali (U.I.) di tubercolina in un volume di 0,1 ml. Dopo 40 ore non deve manifestarsi alcuna reazione.
- 13. Le tubercoline devono essere soggette ad un'analisi chimica per l'esatta dosatura del fenolo, e della ricerca dell'eventuale presenza di un altro conservativo.
- 14. Una prova di non sensibilizzazione alla tubercolina deve essere effettuata nel modo seguente:

Tre cavie che non siano state mai sottoposte a prove scientifiche ricevono per tre volte, ogni volta a 5 giorni d'intervallo, una iniezione intradermica di 500 U.I. di tubercolina in un volume, di 0,1 ml. Tali cavie sono sottoposte a prova 15 giorni dopocon iniezione intradermica della stessa dose di tubercolina. Esse non devono presentare reazione diversa da quella delle cavie dello stesso peso che non siano mai state soggette a prove scientifiche, sottoposte alla prova, ai fini del controllo, con la stessa dose di tubercolina.

- Un controllo dell'attività deve essere effettuato secondo il metodo fisicochimico e secondo i metodi biologici.
 - a) Metodo físico-chimico: Questo metodo, valido per la PPD, si basa sulla precipitazione della tubercolo-proteina mediante l'acido tricloroacetico. Il tenore di azoto è determinato da distillazione al Kjehldahl. Il fattore di conversione dell'azoto totale in PPD è pari a 6,25.
 - b) Metodi biologici: Tali metodi sono validi per le tubercoline preparate sinteticamente e per la PPD; essi si basano sul raffronto delle tubercoline da dosare con le tubercoline tipo.
- Il campione internazionale della vecchia tubercolina contiene 100.000 U.I./ ml.
- 17. Il campione internazionale della PPD è rilasciato allo stato liofilizzato: una U.I. = 0,00002 mgr di tubercolo-proteina. L'ampolla contiene 2 mgr di tubercolo-proteina.

Le tubercoline sottoposte dai fabbricanti al controllo degli Istituti statali, di cui al paragrafo 8, devono avere la stessa attività delle tubercoline-campione, contenere cioè 100.000 U.I./ml.

18. a) Controllo di attività su cavie:

Si devono usare cavie albine il cui peso deve essere compreso tra 400 e 600 gr. Esse devono essere in buona salute e si deve verificare mediante palpazione se, al momento dell'inoculazione della tubercolina, la loro contrazione muscolare è rimasta normale malgrado la precedente sensibilizzazione.

- aa) La sensibilizzazione delle cavie deve essere effettuata mediante iniezione sperimentale: iniezione sotto la pelle della coscia o della nuca di circa 0,5 mgr di bacilli tubercolari vivi, in emulsione fisiologica.
 - A tale scopo si deve usare il ceppo del tipo bovino fornito, a richiesta, dal Paul-Ehrlich-Institut a Francoforte sul Meno. Bisogna evitare di iniettare una dose troppo forte affinché le cavie mantengano il loro peso fino al momento in cui sono utilizzate.
- bb) Qualunque sia la tecnica di titolazione utilizzata, la valutazione deve essere sempre basata sul raffronto della tubercolina da provare con la tubercolina tipo; il risultato deve essere espresso in Unità Internazionali per ml.

b) Controllo di attività sui bovini:

Qualora il controllo sia effettuato su bovini, le reazioni ottenute su bovini tubercolosi con la tubercolina da controllare devono essere identiche a quelle che provocano le stesse dosi di tubercolina tipo.

- 19. La tubercolinizzazione deve essere effettuata mediante iniezione intradermica unica o al collo o alla spalla.
- La dose di tubercolina da iniettare deve essere di 5.000 U.I. di PPD o di tubercolina sintetica.
- 21. Il risultato dell'intradermotubercolinizzazione deve essere letto alla 72ª ora e valutato secondo il seguente metodo:
 - a) reazione negativa se si osserva solo un gonfiore circoscritto con aumento di spessore della piega della pelle non superiore a 2 mm, senza segni clinici, quali consistenza pastosa, essudazione, necrosi, dolore o reazione infiammatoria dei linfatici della regione e dei gangli;
 - b) reazione positiva, se si osservano segni clinici quali quelli menzionati alla lettera a) o un aumento dello spessore della piega della pelle superiore a 2 mm.

ALLEGATO C

Brucellosi bovina

A. Siero-agglutinazione

- 1. Il siero agglutinante tipo deve essere conforme al siero campione preparato dal Veterinary Laboratory Weybrigde/Surrey, Inghilterra. L'ampolla deve contenere 1.000 Unità Internazionali (U.I.) agglutinanti provenienti dalla liofilizzazione di 1 ml di siero bovino.
- La fornitura del siero tipo deve essere assicurata dal Bundesgesundheitsamt Berlino.
- 3. Il tasso delle agglutine brucellari di un siero deve essere espresso in Unità Internazionali per ml (ad esempio: siero X = 80 U.I. per ml).
- 4. La lettura della siero-agglutinazione lenta in tubi deve avvenire al 50 % o al 75 % di agglutinazione; l'antigeno utilizzato dovrà essere stato titolato nelle identiche condizioni in presenza di siero tipo.
- L'agglutinabilità dei vari antigeni nei confronti del siero tipo deve essere compresa entro i seguenti limiti:
 - se la lettura è fatta al 50 %: tra 1/600 e 1/1000;
 - se la lettura è fatta al 75 %: tra 1/500 e 1/750.
- 6. Per la preparazione dell'antigeno destinato alla siero-agglutinazione in tubi (metodo lento) devono essere utilizzati i ceppi Weybridge n. 99 e USDA 1119 o qualsiasi altro ceppo di sensibilità equivalente.
- 7. I terreni di coltura utilizzati sia per la conservazione del ceppo nel laboratorio che per la produzione dell'antigeno devono essere scelti in modo da non favorire la dissociazione batterica (S—R); si dovrà impiegare di preferenza l'agar-patata.
- 8. L'emulsione batterica deve essere effettuata con soluzione fisiologica (NaCl 8,5 ‰) fenicato allo 0,5 ‰. Non deve essere usato il formolo.
- Si devono incaricare del controllo ufficiale degli antigeni i seguenti istituti ufficiali:

a) Germania: Bundesgesundheitsamt, Berlino,

b) Belgio: Institut National de Recherches Vétérinaires,

Bruxelles,

c) Francia: Laboratoire Central de Recherches Vétérinaires,

Alfort,

d) Granducato del Lussem-

burgo: Istituto del paese fornitore,

e) Italia: Istituto Superiore di Sanità, Roma,

f) Paesi Bassi: Centraal Diergeneeskundig Instituut, Afdeling

Rotterdam.

- Gli antigeni possono essere forniti concentrati purché il coefficiente di diluizione richiesto sia indicato sull'etichetta del flacone.
- 11. Per effettuare una siero-agglutinazione occorre preparare almeno tre diluizioni per ogni siero. Le diluizioni del siero sospetto devono essere effettuate in modo che la lettura della reazione al limite d'infezione avvenga nel tubo mediano. In caso di reazione positiva in questo tubo il siero sospetto conterrà quindi almeno la quantità di 30 U.I. agglutinanti per millilitro.

B. Prova dell'anello (ring-test)

- Il ring-test deve essere effettuato sul contenuto di ogni bidone di latte dell'azienda.
- 13. L'antigeno tipo da impiegare deve provenire da uno degli istituti elencati al punto 9, lettere a) e f).
- L'antigeno può essere colorato solo con l'ematossilina o il tetrazolo; si dovrà dare la preferenza all'ematossilina.
- 15. La reazione deve essere effettuata in tubi di diametro da 8 a 10 mm.

▼<u>B</u>

- 16. La reazione deve essere effettuata con 1 ml di latte, addizionato da 0,05 ml di uno degli antigeni colorati.
- 17. La miscela di latte e d'antigeno deve essere tenuta in termostato a 37° C per almeno 45 minuti e per 60 minuti al massimo.
- 18. La reazione deve essere effettuata verso la 18ª ora successiva alla mungitura e valutata secondo il seguente criterio:
 - a) reazione negativa: latte colorato, crema decolorata;
 - b) reazione positiva: latte e crema colorati in modo identico o latte decolorato e crema colorata.
- 19. Non si deve aggiungere formolo al campione. L'unico prodotto la cui aggiunta è autorizzata è il cloruro mercurico in soluzione di 0,2 ‰ e in tal caso la proporzione tra la quantità di latte e la soluzione di cloruro mercurico deve essere di 10 a 1.

ALLEGATO D

Analisi del latte

- Tutte le analisi del latte devono essere effettuate in laboratori ufficiali o ufficialmente autorizzati.
- 2. I campioni di latte devono essere prelevati osservando le seguenti condizioni:
 - a) i capezzoli devono essere disinfettati precedentemente con alcool al 70 %;
 - b) durante la riempitura i tubi devono essere mantenuti in posizione incli-
 - c) i campioni di latte devono essere prelevati all'inizio della mungitura, dopo l'eliminazione dei primi getti di ogni capezzolo;
 - d) un campione dev'essere prelevato su ogni quarto mammario; il latte di tali campioni non può essere mescolato;
 - e) ogni campione deve comportare almeno 10 ml di latte;
 - f) qualora sia necessario un conservativo, si dovrà impiegare l'acido borico a llo 0.5 %
 - g) ogni tubo dev'essere munito di etichetta comprendente le seguenti indicazioni:
 - il numero del contrassegno auricolare o qualsiasi altro mezzo d'identificazione dell'animale,
 - la designazione del quarto mammario,
 - la data e l'ora del prelevamento;
 - h) i campioni devono essere accompagnati da un documento contenente le seguenti indicazioni;
 - il nome e l'indirizzo del veterinario ufficiale,
 - il nome e l'indirizzo del proprietario,
 - gli elementi d'identificazione dell'animale,
 - lo stadio di lattazione.
- 3. L'analisi del latte dev'essere praticata non oltre 30 giorni prima del carico e deve sempre comportare un esame batteriologico nonché un White-Side-Test (WST) o un California-Mastitis-Test (CMT). I risultati di ambedue gli esami devono essere negativi, fatte salve le seguenti disposizioni:
 - a) Se il risultato dell'esame batteriologico è positivo anche in mancanza di uno stato infiammatorio caratteristico — mentre il risultato del WST (o del CMT) è negativo, deve essere effettuato un secondo esame batteriologico almeno 10 giorni dopo — entro il termine di 30 giorni summenzionato. Questo secondo esame deve stabilire:
 - aa) la scomparsa dei germi patogeni,
 - bb) l'assenza di antibiotici.

Inoltre, l'assenza di uno stato infiammatorio deve essere accertata da un nuovo WST (o un nuovo CMT) che deve dare risultato negativo.

- b) Qualora il risultato dell'esame batteriologico sia negativo, mentre il WST (o CMT) è positivo, si deve procedere ad un esame citologico completo che deve dare risultato negativo.
- 4. L'esame batteriologico deve comportare:
 - a) l'inseminazione del latte, su agar con sangue di bue o di montone in piastre di Petri;
 - b) l'inseminazione del latte in terreno T.K.T. o in terreno di Edwards.

L'esame batteriologico ha lo scopo di identificare qualsiasi germe patogene e non può essere limitato a mettere in evidenza streptococchi e stafilococchi specificamente patogeni. A tale scopo, l'identificazione delle colonie sospette, ottenute mediante inseminazione sui terreni suddetti, deve essere effettuata mediante le classiche tecniche batteriologiche di differenziazione, quali l'uso del terreno di Chapman per l'identificazione dei stafilococchi e di vari terreni selettivi per l'isolamento degli enterobatteri.

 L'esame citologico completo è destinato a mettere in evidenza, eventualmente, uno stato infiammatorio caratteristico, indipendentemente da qualsiasi sintomo clinico.

Questo stato infiammatorio viene rilevato quando la numerazione leucocitaria secondo la tecnica di Breed raggiunge 1 milione di leucociti per ml e il rapporto tra mononucleati e polinucleati è inferiore a 0,5.

$ALLEGATO\ E$

Sono soggette a denuncia obbligatoria le malattie seguenti:

- a) Malattie della specie bovina
 - Rabbia
 - Tubercolosi
 - Brucellosi
 - Afta epizootica
 - Carbonchio ematico
 - Peste bovina
 - Pleuropolmonite
- b) Malattie della specie suina
 - Rabbia
 - Brucellosi
 - Carbonchio ematico
 - Afta epizootica
 - Peste suina classica e africana
 - Paralisi contagiosa dei suini (morbo di Teschen)

$ALLEGATO\ F$

MODELLO I

CERTIFICATO SANITARIO per gli scambi fra gli Stati membri della C.E.E. Bovini da allevamento o da produzione

		N,
Pae	ese speditore	
Min	nistero	
Ser	vizio	
Pro	ovincia	
Rif	f	(facoltativo)
I.	Identificazione dell'animale:	
	Razza Sesso	Età
	Contrassegno auricolare ufficiale	
	Altri contrassegni o dati segnaletici	
II.	Provenienza dell'animale:	
	L'animale	
	— ha soggiornato almeno 6 mesi prima del giorno del car Stato membro speditore (1)	ico nel territorio dello
	 di età inferiore a 6 mesi, ha soggiornato nel territorio dell tore sin dalla nascita (¹). 	o Stato membro spedi-
111.	I. Destinazione dell'animale:	
	L'animale sarà spedito da(luogo di spedizion	ne)
	a (paese e luogo di destin	
	a mezzo di: ferrovia (2) — autocarro (2) — aereo (2) — nave (1)
	Nome ed indirizzo dello speditore	
	Nome ed indirizzo del suo eventuale mandatario	
	Punto probabile di passaggio della frontiera (posto di frontie	era)
	Nome ed indirizzo del primo destinatario	

IV. Informazioni sanitarie:

Il sottoscritto, veterinario provinciale (3), certifica che l'animale sopra indicato risponde alle seguenti condizioni:

- a) è stato esaminato in data odierna e non presenta alcun sintomo clinico di malattia;
- b) è stato vaccinato entro i termini prescritti di almeno 15 giorni e non più di 4 mesi (4) contro i tipi A, O e C del virus aftoso con un vaccino inattivato, ufficialmente autorizzato e controllato (1),
 - nel termine prescritto di 10 giorni (4) è stato trattato con siero antiaftoso ufficialmente autorizzato e controllato nel paese speditore ed ufficialmente accettato nel paese destinatario (1);
- c) proviene da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi; il risultato della intradermotubercolinizzazione praticata nel termine prescritto di 30 giorni (4) è stato negativo;
- d) proviene da un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi (¹) indenne da brucellosi (¹)

La siero-agglutinazione praticata nel termine prescritto di 30 giorni (4) ha rivelato un tasso brucellare inferiore a 30 Unità Internazionali agglutinanti per millilitro;

- e) non presenta alcun sintomo clinico di mastite e l'analisi seconda analisi (¹) del latte, praticata nel termine prescritto di 30 giorni (⁴), non ha rivelato né uno stato infiammatorio caratteristico, né germi patogeni specifici, né, inoltre, nel caso di un secondo esame, la presenza di antibiotici (¹);
- f) negli ultimi 30 giorni (4) ha soggiornato in un'azienda situata nel territorio dello Stato membro speditore, nella quale non è stata costatata ufficialmente, durante detto periodo, alcuna delle malattie contagiose dei bovini soggette a denuncia obbligatoria ai sensi delle disposizioni applicabili agli scambi intracomunitari.

L'azienda è inoltre situata al centro di zona indenne da epizoozia e, secondo costatazioni ufficiali, è risultata essere indenne, negli ultimi 3 mesi (4), da afta epizootica e da brucellosi bovina;

- g) esso è stato acquistato:
 - presso un'azienda (1)
 - su un mercato di animali d'allevamento o da produzione autorizzato ufficialmente per la spedizione verso un altro Stato membro (1);
- h) è stato trasportato direttamente

```
passando — senza passare (1) — per un luogo di raccolta
```

- dall'azienda (1)
- dall'azienda al mercato e da questo (1)

sul luogo esatto di carico senza entrare in contatto con animali biungulati che non fossero animali da allevamento o da produzione delle specie bovina o suina rispondenti alle condizioni previste per gli scambi intracomunitari, impiegando mezzi di trasporto e di contenzione previamente puliti e desinfettati con un disinfettante ufficialmente autorizzato.

Il luogo esatto in cui avviene il carico è situato al centro di zona indenne da epizoozia.

v.	L'eventuale consenso necessario per quanto riguarda:	
	— il punto IV, lettera b), secondo termine dell'alternativa (¹),	
	— il punto IV, lettera d), secondo termine dell'alternativa (1)	
	è stato dato dal	
	— paese destinatario (¹)	
	— paese destinatario e da quello (quelli) di transito (1).	
VI.	La validità del presente certificato è di 10 giorni a decorrere dalla	data del carico.
	Timbro: Fatto a il	alle ore
	(giorno del carico)	
	Il veterinario provin	nciale (3)
	n Germania: «Beamteter Tierarzt»; in Belgio; «Inspecteur Vétérinaire»; in Francia: «Directeur dép. Vétérinaires»; nel Lussemburgo: «Inspecteur Vétérinaire»; nei Paesi Bassi: «Distriktinspecteur». I termine è riferito al giorno del carico.	
		MODELLO II
	CERTIFICATO SANITARIO (1)	
	per gli scambi fra gli Stati membri della C.E.E.	•
	Bovini da macello (²)	
	N	•
Pa	ese speditore	
	nistero	
Sei	vizio	
Pr	ovincia	
Ri		(facoltativo)

I.	Marmana	Ai.	animali:	
1.	14 winero	$u\iota$	animui.	

II. Identificazione degli animali:

N. d'ordine	Vacca, toro, bue, giovenca, vitello	Contrassegni auricolari ufficiali ed altri contrassegni o dati segnaletici
•••••••••••••••••••••••••••••••••••••••		
	••••••	
į		

Numero d'ordine secondo
il punto II

III. Provenienza degli animali:

Gli animali

- hanno soggiornato almeno 3 mesi prima del giorno del carico nel territorio dello Stato membro speditore (3)
- di età inferiore a 3 mesi hanno soggiornato nel territorio dello Stato membro speditore sin dalla nascita (3).

\mathbf{IV}	Destinazione	degli	animali

Gli animali saranno spediti da	
	(luogo di spedizione)
a	
	(paese e luogo di destinazione)
a mezzo di: ferrovia (4) — autoc	carro (4) — aereo (4) — nave (3)
Nome e indirizzo dello speditore	9
Nome e indirizzo dell'eventuale	mandatario
Punto probabile di passaggio del	lla frontiera (posto di frontiera)
Nome e indirizzo del destinatari	io

V. Informazioni sanitarie:

Il sottoscritto, veterinario provinciale (5), certifica che gli animali sopra indicati rispondono alle seguenti condizioni:

a) sono stati esaminati in data odierna e non presentano alcun sintomo clinico di malattia

Numero	b) sono stati vaccinati entro i termini prescritti di almeno 15 giorni e non
d'ordine secondo il punto II	(*) più di 12 mesi (*) contro i tipi A, O e C del virus aftoso con un vaccino inattivato, ufficialmente autorizzato e controllato,
	 nel termine prescritto di 10 giorni (7) sono stati trattati con siero antiaftoso, ufficialmente autorizzato e controllato nel paese speditore e accettato ufficial- mente nel paese destinatario (3),
	— non sono stati né vaccinati né trattati con siero (3);
	c) — provengono da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tubercolosi (3); (6)
	 non provengono da un allevamento bovino ufficialmente indenne da tuberco- losi; la intradermotubercolinizzazione, praticata nel termine prescritto di 30 giorni (7)
	è risultata $\frac{-\text{ negativa}}{-\text{ positiva}}$ (3);
	d) — provengono da un allevamento bovino (6)
	ufficialmente indenne da brucellosi (3)
	— indenne da brucellosi (3)
	— non provengono
	— né da un allevamento bovino ufficialmente indenne da brucellosi, né da un allevamento indenne da brucellosi; la siero-agglutinazione, praticata nel termine prescritto di 30 giorni (7), ha rivelato un tasso brucellare
	— inferiore a 30 U.I./ml (3)
	— pari o superiore a 30 U.I./ml (3);
	e) non si tratta di animali che debbano essere eliminati nel quadro di un program- ma nazionale di eradicamento delle malattie contagiose;
	f) provengono da un'azienda situata nel territorio dello Stato membro speditore, nella quale non è stata costatata ufficialmente, negli ultimi 30 giorni (7), alcuna delle malattie contagiose dei bovini soggette a denuncia obbligatoria ai sensi delle disposizioni applicabili agli scambi intracomunitari;
	L'azienda è situata al centro di zona indenne da epizoozia; inoltre, né l'afta epizootica né la brucellosi bovina sono state ufficialmente costatate in detta azienda negli ultimi 3 mesi (7);
	g) sono stati acquistati
	— presso un'azienda (³)
	 — su un mercato di animali da macello ufficialmente autorizzato per la spedizione verso un altro Stato membro (3);

Numero d'ordine secondo il punto II		h)	sono stati trasportati direttamente passando — senza passare $(^3)$ — per un luogo di raccolta
			dall'azienda (³)
<u></u>			— dall'azienda al mercato e da questo (3)
			sul luogo esatto di carico, senza entrare in contatto con animali biungulati che non fossero animali da macello delle specie bovina e suina rispondenti alle condizioni previste per gli scambi intracomunitari, impiegando mezzi di trasporto e di contenzione previamente puliti e disinfettati con un disinfettante ufficialmente autorizzato.
			Il luogo esatto in cui avviene il carico è situato al centro di zona indenne da epizoozia.
٠			
	VI.	(⁶)	L'eventuale consenso necessario per quanto riguarda:
		_	il punto V, lettera b), secondo e terzo trattino (3)
			il punto V, lettera c) (reazione positiva) (3)
			il punto V, lettera d) (tasso brucellare pari o superiore a 30 U.I./ml (³)
		ès	stato dato dal
		_	paese destinatario (3)
		_	paese destinatario e da quello (quelli) di transito (3).
	VII	. La	a validità del presente certificato è di 10 giorni a decorrere dalla data del carico.
			Fatto a il alle ore (giorno del carico)
		7	Il veterinario provinciale (⁵) Fimbro:

Ciascun certificato sanitario deve riferirsi al numero di animali trasportati in un solo vagone, autocarro od aereo, provenienti dallo stesso speditore ed aventi lo stesso destinatario; quando il trasporto viene effettuato per nave, per ciascun gruppo di 10 animali deve essere redatto un certificato sanitario.
 Bovini da macello: i bovini destinati, subito dopo il loro arrivo nel paese destinatario, ad essere condotti direttamente al macello o a un mercato attiguo ad un macello, la cui regolamentazione permette l'uscita di tutti gli animali, in particolare al termine del mercato, soltanto verso un macello autorizzato a tal fine dall'autorità centrale competente.

⁽³⁾ Cancellare l'indicazione inutile.

⁽⁴⁾ Per i carri ferroviari e gli autocarri indicare il numero di immatricolazione e per gli aerei il numero del volo.

⁽⁶⁾ In Germania: «Beamteter Tierarzt»; in Belgio: «Inspecteur vétérinaire»; in Francia: «Directeur départemental des Services vétérinaires»; nel Lussemburgo: «Inspecteur vétérinaire»; nei Paesi Bassi: «Distriktinspecteur».

⁽⁶⁾ Per i vitelli di età inferiore a 4 mesi non devono essere fornite le indicazioni del punto V, lettere b), c) e d) e del punto VI del presente certificato.

⁽⁷⁾ Il termine si riferisce al giorno del carico.

MODELLO III

CERTIFICATO SANITARIO per gli scambi fra gli Stati membri della C.E.E. Suini da allevamento o da produzione

			N
Pae	ese speditore		
	nistero		
Ser	vizio		
Pro	ovincia		
Rif			(facoltativo)
I.	Identificazione dell'animale:		
	Razza	Sesso	Età
	Contrassegno auricolare ufficiale		
	Altri contrassegni o dati segnaletic	ei	
II.	Provenienza dell'animale:		
	L'animale		
	— ha soggiornato almeno 6 mesi p membro speditore (¹)	orima del giorno del c	arico nel territorio dello Stato
	— di età inferiore a 6 mesi, ha son tore sin dalla nascita (1).	ggiornato nel territor	io dello Stato membro spedi-
III	. Destinazione dell'animale:		
	L'animala annà anadita da		
	L'animale sarà spedito da	(luogo di s	
	a .		
			di destinazione)
	a mezzo di: ferrovia (2) — autocar	rro (²) — aereo (²) —	- nave (1)
	Nome e indirizzo dello speditore		
	Nome e indirizzo dell'eventuale m		
	Punto probabile di passaggio della	frontiera (posto di fr	ontiera)
	Nome e indirizzo del primo destin	atario	
T T T	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

IV. Informazioni sanitarie:

Il sottoscritto, veterinario provinciale (³), certifica che l'animale suindicato risponde alle seguenti condizioni:

a)	è stato esaminato in data odierna e non presenta alcun sintomo clinico di malattia,
b)	proviene da un allevamento suino indenne da brucellosi e
	— la siero-agglutinazione praticata nel termine prescritto di 30 giorni (4) ha rivelato un tasso brucellare inferiore a 30 U.I./ml (1) (5),
c)	negli ultimi 30 giorni (4) ha soggiornato in un'azienda situata nel territorio dello Stato membro speditore, nella quale, durante detto periodo, non è stata costatata ufficialmente nessuna delle malattie contagiose dei suini soggette a denuncia obbligatoria ai sensi delle disposizioni applicabili agli scambi intracomunitari.
	Detta azienda, inoltre, è situata al centro di zona esente da epizoozia e, secondo constatazioni ufficiali, è risultata essere indenne, negli ultimi 3 mesi (4), da afta epizootica, da brucellosi bovina e suina, da peste suina e da paralisi contagiosa dei suini (morbo di Teschen),
d)	è stato acquistato:
	— presso un'azienda (¹)
	— su un mercato di animali da allevamento o da produzione ufficialmente autorizzato per la spedizione verso un altro Stato membro (1),
e)	è stato trasportato direttamente
	passando — senza passare (¹) — per un luogo di raccolta
	— dall'azienda (¹)
	— dall'azienda al mercato e dal mercato (¹)
	sul luogo esatto di carico, senza entrare in contatto con animali biungulati che non fossero animali da allevamento o da produzione della specie bovina o suina rispondenti alle condizioni previste per gli scambi intracomunitari, impiegando mezzi di trasporto ed eventualmente di contenzione previamente puliti e disin-

fettati con un disinfettante ufficialmente autorizzato.

Il luogo esatto del carico è situato al centro di zona indenne da epizoozia.

V. La validità del presente certificato è di 10 giorni a decorrere dalla data del carico.

Fatto a		il	alle ore	
	(giorno	del carico)		

Il veterinario provinciale (3)

Timbro:

⁽¹⁾ Cancellare l'indicazione inutile.

⁽²⁾ Per i carri ferroviari e gli autocarri, indicare il numero di immatricolazione e per gli aerei il numero del volo.

^(*) In Germania: «Beamteter Tierarzt»; in Belgio: «Inspecteur Vétérinaire»; in Francia: «Directeur départemental des Services vétérinaires»; nel Lussemburgo: «Inspecteur Vétérinaire»; nei Paesi Bassi: «Distriktinspecteur».

(*) Il termine si riferisce al giorno del carico.

⁽⁵⁾ La siero-agglutinazione è praticata soltanto per i suini il cui peso superi 25 chilogrammi.

MODELLO IV

N.....

CERTIFICATO SANITARIO (1) per gli scambi fra gli Stati membri della C.E.E. Suini da macello (2)

	Paese speditore	€							
	Ministero								
	Servizio								
	Provincia								
	Rif.			(facoltativo)					
	I. Numero di	animali:							
	II. Identificazi	one degli animali:							
	Numero d'ordine	Suini o suinetti	Contrassegni auricolari uffici ed altri contrassegni o dati segn						

Numero d'ordine	III. Provenienz	a degli animali :							
secondo il punto II	Gli animal	i ·							
	— da almeno 3 mesi prima del giorno del carico hanno soggiornato nel territorio dello Stato membro speditore (3)								
	— di età spedito	inferiore a 3 mesi han re sin dalla nascita (³).	no soggiornato nel territorio dello	Stato membro					

IV.	Destinazione degli animali:										
	Gli animali saranno spediti da										
	(luogo di spedizione)										
	a	•••••									
	(paese e luogo di destinazione)										
	a mezzo di: ferrovia (4) — autocarro (4) — aereo (4) — nave (3)										
	Nome e indirizzo dello speditore										
	Nome e indirizzo dell'eventuale mandatario										
	Punto probabile di passaggio della frontiera (posto di frontiera)										
	Nome e indirizzo del destinatario										
V.	Informazioni sanitarie:										
	Il sottoscritto, veterinario provinciale (5), certifica che gli animali suindicati risp dono alle seguenti condizioni:										
	 a) sono stati esaminati in data odierna e non presentano alcun sintomo malattia; 	clinico di									
	b) non si tratta di animali che debbano essere eliminati nel quadro di un pronazionale di eradicamento delle malattie contagiose dei suini;	ogramma									
	c) sono stati acquistati										
	— in un'azienda situata nel territorio dello Stato membro speditore, ne non è stata costatata ufficialmente, durante almeno 30 giorni (6), alc malattie contagiose dei suini soggette a denuncia obbligatoria ai se disposizioni applicabili agli scambi intracomunitari.	una delle									
	Detta azienda, inoltre, è situata al centro di zona indenne da epizoc condo costatazioni ufficiali, è risultata essere indenne, negli ultimi 3 da afta epizootica, da brucellosi bovina e suina, da peste suina e d contagiosa dei suini (3).	mesi (6),									
	 su un mercato di animali da macello ufficialmente autorizzato per zione verso un altro Stato membro (3); 	la spedi-									
	d) sono stati trasportati direttamente										
	passando — senza passare (3) — per un luogo di raccolta										
	— dall'azienda (³)										
	— dall'azienda al mercato e dal mercato (3)										
	al luogo esatto del carico, senza entrare in contatto con animali biung	ulati che									
	non fossero animali da macello della specie bovina o suina rispondenti										

dizioni previste per gli scambi intracomunitari, impiegando mezzi di trasporto ed eventualmente di contenzione previamente puliti e disinfettati con un disinfettante ufficialmente autorizzato.

Il luogo esatto del carico è situato al centro di una zona indenne da epizoozia.

VI.	La	validità	del	presente	certificato	è	$_{ m di}$	10	giorni	a	decorrere	dall	a data	del	carico.
-----	----	----------	-----	----------	-------------	---	------------	----	--------	---	-----------	------	--------	-----	---------

Fatto a	il		alle ore					
(giorno del carico)								

Il veterinario provinciale (5)

Timbro:

⁽¹) Ciascun certificato sanitario deve riferirsi al numero di animali trasportati in un solo vagone, autocarro od aereo, provenienti dallo stesso speditore ed aventi lo stesso destinatario; quando il trasporto viene effettuato per nave, per ciascun gruppo di 10 animali deve essere redatto un certificato sanitario.

^(*) Suini da macello: suini destinati, subito dopo il loro arrivo nel paese destinatario, ad essere condotti direttamente al macello o a un mercato attiguo ad un macello, la cui regolamentazione permette l'uscita di tutti gli animali, in particolare al termine del mercato, soltanto verso un macello autorizzato a tal fine dall'autorità centrale competente.

⁽³⁾ Cancellare l'indicazione inutile.

⁽⁴⁾ Per i carri ferroviari e gli autocarri indicare il numero d'immatricolazione e per gli aerei il numero del volo.

⁽⁸⁾ In Germania: «Beamteter Tierarzt»; in Belgio: «Inspecteur Vétérinaire»; in Francia: «Directeur Départemental des Services Vétérinaires»; nel Lussemburgo: «Inspecteur Vétérinaire»; nei Paesi Bassi: «Distriktinspecteur».

⁽⁶⁾ Il termine si riferisce al giorno del carico.