

1. Al fine di adeguare la nomenclatura del Piano con l'orientamento ministeriale in merito alle anagrafiche degli operatori, nel testo del Piano la parola "imprese" è sostituita con le seguenti "stabilimenti/aziende".
2. Al fine di raggiungere gli obiettivi di controllo stabili dal Ministero della Salute nella griglia dei flussi per il monitoraggio dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), la Sez. 2 B del Cap. III è sostituita dall'allegata **tabella A**.
3. Al fine di allinearsi con la reportistica ministeriale che limita a tre le categorie di rischio per il settore dell'alimentazione animale, è inserita nel Piano il quadro di conversione, di cui all'allegata **tabella A**, tra la categorizzazione regionale e quella ministeriale.
4. Nell'introduzione è inserito nell'apposito elenco il seguente acronimo "PSR – Piano Sanitario Regionale".
5. Nel Cap. I – Sezione 2 "*Obiettivi strategici regionali*", la redazione dei DPAT e delle relazioni annuali delle AASSLL, è assegnata ai Direttori Generali.
6. Nel Capitolo III, Sez. 1, Macroarea Sanità Animale, Settore 1 "*Anagrafe Zootecnica*", è inserito l'obbligo di verifica a cura dei Servizi Veterinari della corrispondenza tra i dati della BDN e l'effettiva situazione degli allevamenti avicoli.
7. Nel "Capitolo III, Sez. 1, Macroarea Sanità Animale, Settore 2 Malattie Infettive – "*Salmonellosi*":
 - è inserito l'obiettivo strategico di riduzione delle salmonelle negli allevamenti avicoli.
 - è prevista l'effettuazione anche di ispezioni e visite periodiche in allevamento.
 - è eliminato il riferimento al Centro di Referenza Nazionale.
8. Nel Capitolo III, Sez. 1, Macroarea Sanità Animale, Settore 2 Malattie Infettive – "*Salmonellosi – Riproduttori*", è inserito il criterio di campionamento obbligatorio per tutti i gruppi di polli riproduttori degli allevamenti con capacità strutturale uguale o superiore a 250 capi.
9. Nel Cap. III, Sez. 1 Macroarea Alimenti – Settore 1 Sicurezza Alimentare - dalla tabella delle competenze è eliminata la riga "acque reflue".
10. Nel Cap. III, Sez. 1 Macroarea Altro – Settore 2 S.O.A. – all'ultimo trattino la parola "allevamenti" è sostituita dalla seguente "stabilimenti".
11. Nel Cap. III, Sez. 1 Macroarea Altro – Settore 7 "*Farmacosorveglianza*", sono inseriti i riferimenti normativi.
12. Nel Cap. III, la Sez. 2 E – "*Identificazione degli obiettivi e delle priorità*" è sostituita dalla seguente: "Una volta stabilita la disponibilità minima dei volumi prestazionali, ogni Servizio a carattere gestionale delle A.A.S.S.L.L. procederà all'identificazione dei propri obiettivi conformemente agli obiettivi regionali riportati nei DPAR secondo l'ordine di priorità. Tale priorità è data in ordine decrescente:
 - alle attività stabilite dai piani di monitoraggio nazionali inseriti nell'elenco di rilevazione dei LEA;
 - agli obiettivi strategici della Regione come elencati nel vigente Piano Sanitario Regionale, nel Piano di Rientro, nel PRI;
 - ai rimanenti piani di monitoraggio comunitari e nazionali tipo 2, 3, 4A, 4B, 4C ;
 - ai piani di monitoraggio regionali tipo 5
 - ai piani di monitoraggio territoriali tipo 5 AGli obiettivi descritti in tali documenti rappresentano gli obiettivi di ogni singola struttura aziendale e, a cascata, di ogni singolo operatore sanitario. Gli obiettivi e, quindi, la programmazione sono comunque soggetti a fattori variabili che possono influire su di essi, quali le emergenze e le variazioni delle risorse disponibili."
13. Nel Cap. VI – Sez. 1 B Controlli Ufficiali – Sorveglianza – 8° capoverso le parole "che commercializzano farmaci veterinari" sono eliminate.
14. Nel Cap. VI – Sez. 1 B Controlli Ufficiali – Ispezione – l'elenco dei motivi di ispezione è sostituito dall'elenco riportato nell'allegata **tabella B**.
15. Nel Cap. VI – Sez. 1 B Controlli Ufficiali – Monitoraggio – l'elenco dei Piani di monitoraggio è eliminato e sostituito con la dicitura "Per l'elenco dei piani si fa riferimento ai DPAR".



16. Nel Cap. VI – Sez. 1 B Controlli Ufficiali – Monitoraggio – la frase “Nell'allegato Istruzioni Operative sono descritte per i Piani di tipologia 5 le attività, le modalità di svolgimento e le procedure da utilizzare” é sostituita dalla seguente “Le attività, le modalità di svolgimento e le procedure da utilizzare per i Piani di monitoraggio sono riportate nell'allegato “Istruzioni Operative” ai DPAR”.
17. Nel Cap. VI – Sez. 1 C Gestione delle Non Conformità – il titolo del paragrafo “*Follow up delle non conformità*” è sostituito dal seguente “*Follow up e provvedimenti conseguenti alle non conformità*” ed al 1° capoverso la frase “Si riporta di seguito l'elenco delle possibili azioni di follow up” è sostituita con la seguente “Si riporta di seguito l'elenco delle possibili azioni di follow up e dei provvedimenti conseguenziali”.
18. Nel titolo del “*Piano di monitoraggio sugli alimenti destinati ad un'alimentazione particolare*” sono aggiunte le parole “gli alimenti arricchiti di vitamine e minerali, novel food, integratori alimentari”; il paragrafo “*Premessa*” del medesimo Piano è riformulato nel seguente modo “I prodotti destinati ad una alimentazione particolare comprendono: alimenti per la prima infanzia e prodotti dietetici. A seguito dell'evoluzione della normativa comunitaria, si ritiene che i campioni previsti dal DPR 14 luglio 1995 per i prodotti destinati ad un'alimentazione particolare sulla base degli intervenuti inquadramenti specifici degli integratori alimentari (Direttiva 2002/46/CE) e degli alimenti addizionati di vitamine e minerali (Reg. CE 1925/2006), siano attualmente da ripartire come segue.”.
19. Nella tabella “*dettagli dell'attività*” del “*Piano di monitoraggio sugli alimenti destinati ad un'alimentazione particolare*” eliminare “gli ortomercati e gli esercizi della somministrazione pubblica collettiva”.
20. Nel Piano di monitoraggio “*Integratori alimentari - Attività di controllo ufficiale sugli integratori alimentari e prodotti dietetici (ai sensi dell'articolo 13 del d.lgs n.169/2004 e dell'art. 7 del dlgs 27/1/199 n. 111)*”:
 - nel titolo sono aggiunte le parole “e alimenti addizionati di vitamine e minerali ai sensi del Reg. (CE) 1925/2006, nonché alimenti senza glutine”,
 - negli “*obiettivi operativi*” dopo le parole “ed indicata in etichetta” sono aggiunte le parole “e/o eventualmente nei certificati di analisi”
 - nella tabella “*dettagli dell'attività*” al primo rigo “*categorizzazione*” dopo le parole “I controlli hanno lo scopo di verificare, attraverso l'esame documentale, che ..” sono aggiunte le parole “... presso gli stabilimenti di produzione e confezionamento dei prodotti dietetici presenti in Regione...”.

