



Ministero della Salute

Dipartimento della sanità pubblica veterinaria, della sicurezza alimentare e degli organi collegiali per la tutela della salute

Ministero della Salute

DSVETOC

0001246-P-04/03/2013

C.1.1.a.a/2013/2



118359670

DR ROBERTO CAVAZZONI
DIRETTORE AISA
VIA G. DA PROCIDA, 11
20149 MILANO

federchimica@legalmail.it

O g g e t t o: Razionalizzazione dell'uso del farmaco: "Quando serve, quanto serve".

In riferimento al documento di pari oggetto del 15.2.2013, col quale le Associazioni in esso citate richiedono un incontro per affrontare le tematiche ivi contenute, si sottolinea con soddisfazione, come, un percorso già intrapreso negli ultimi anni dallo scrivente, ed in particolare dalla Direzione generale della sanità animale e dei farmaci veterinari, sia oggi condiviso da codeste autorevoli Associazioni, peraltro di diversa estrazione.

In funzione dell'imminente incontro, pertanto, si ritiene opportuno che ogni Associazione, per gli aspetti di propria competenza, sottoponga all'attenzione degli associati un riesame della documentazione prodotta in materia da questo ministero, tenuto conto che alcuni aspetti strategici da Voi individuati sono già stati realizzati, come ad esempio il "manuale concernente la biosicurezza e l'uso corretto e razionale degli antibiotici". Si suggerisce, pertanto, che sia divulgato in maniera capillare, soprattutto tra i medici veterinari e gli allevatori, affinché, come evidenziato nelle Vostre proposte, prendano maggiore coscienza delle problematiche, e possano contribuire fattivamente alla loro soluzione. Per altre proposte quali la tracciabilità, nonostante sia stata completata la realizzazione del progetto informatizzato, è necessaria la modifica della normativa vigente.

Per ciò che attiene la formazione, preme sottolineare che la normativa vigente stabilisce che le associazioni di categoria si facciano promotrici di corsi su queste tematiche, peraltro opportunamente proposti dalle medesime, come si evince con compiacimento dal documento pervenuto.

In merito al sistema di tracciabilità del medicinale veterinario, del quale la suddetta Direzione generale persegue da alcuni anni la realizzazione mediante una modifica della normativa vigente, è in fase di attivazione un progetto su base volontaria, riguardo al quale si auspica la collaborazione di codeste Associazioni, come già avvenuto da parte delle regioni e delle province autonome.

Per concludere, alla luce dei dati di vendita scaturiti dal progetto ESVAC, che saranno illustrati e discussi nel prossimo incontro, si evidenzia la necessità di un impegno che contribuisca, partendo

dalle iniziative già intraprese, alla realizzazione di un concreto piano d'azione che coinvolga tutti i soggetti interessati, per garantire un più elevato livello di tutela della salute pubblica, del patrimonio zootecnico nazionale e la maggiore garanzia della sicurezza alimentare.

IL CAPO DEL DIPARTIMENTO
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]