



Ministero della Salute

DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA
SALUTE ANIMALE E DELL'ECOSISTEMA (ONE
HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI
DIREZIONE GENERALE DELL'IGIENE E DELLA
SICUREZZA ALIMENTARE
ex Ufficio 2

Servizi Veterinari
Regioni e Province Autonome

E p. c.

Associazioni di categoria
(Settori tutti)

Oggetto: Esportazione prodotti di origine animale verso gli Stati Uniti d'America – restrizioni a seguito di focolaio di afta epizootica (FMD) in Germania.

Con la presente si informano gli enti in indirizzo che le autorità sanitarie di USDA-APHIS (Animal and Plant Health Inspection Service - U.S. Department of Agriculture) hanno aggiornato [l'elenco delle regioni in cui si applicano restrizioni temporanee](#) all'importazione di alcuni animali e prodotti di origine animale negli Stati Uniti.

In particolare le autorità statunitensi hanno adottato [restrizioni temporanee per prodotti che originano dalla Germania](#) a seguito della notifica del focolaio di Afta epizootica verificatosi in data 10 gennaio 2025 in un allevamento di bufali in Märkisch-Oderland, Brandenburg.

Le disposizioni statunitensi impongono che, **a far data dal 10 gennaio 2025**, prodotti (compreso il latte) e sottoprodotti, trasformati e non trasformati di suini, ruminanti, camelidi, ricci e tenrec, che originano o transitano dalla Germania, non potranno essere destinati al mercato statunitense a meno che non siano trattati in accordo con i requisiti previsti dalle disposizioni APHIS.

Sulla base delle decisioni adottate dalle autorità statunitensi e con riferimento agli accordi bilaterali e alla certificazione sanitaria dei prodotti eventualmente processati in Italia a partire da materia prima di origine tedesca, si rappresenta quanto segue.

- a. Temporaneamente e fino a nuove disposizioni delle autorità statunitensi è possibile continuare a sottoscrivere solo prodotti che ricadono nei i seguenti certificati sanitari bilateralmente concordati tra USA e Italia:
 - Prodotti a base di carne suina e relativi prodotti composti

- Modello C01 annex A, B, E, G e H
- Latte, prodotti a base di latte di ruminanti e relativi prodotti composti potranno essere esportati verso gli USA con modello di certificato generico ed attestazioni sanitarie APHIS
 - qualora i prodotti non contengano latte di origine tedesca oppure,
 - il latte proveniente dalla Germania sia stato introdotto in stabilimento in forma liquida concentrata e sia stato in origine trattato termicamente con un metodo commerciale in un contenitore ermeticamente sigillato subito dopo il riempimento ma prima di tale riscaldamento, in modo da essere stabile a temperatura ambiente senza refrigerazione;
 - sono esclusi dalle restrizioni i prodotti a base di latte che vengono correntemente immessi sul mercato statunitense senza necessità di certificazione sanitaria requisiti APHIS.
- b. In riferimento ai prodotti a base di carne, si conferma che non possono essere sottoscritti certificati per prodotti ottenuti con materie prime di origine tedesca non sottoposti a trattamenti riconosciuti da APHIS come efficaci nei confronti del virus FMD ossia prodotti (con materia prima tedesca) attualmente esportati con certificato C03 o con il certificato C01 Annex C, D, F nelle more delle ulteriori disposizioni provenienti da APHIS e relativi aggiornamenti futuri basati sull'evoluzione della situazione epidemiologica.
- c. Tutti i prodotti finiti che non contengono materia prima o ingredienti ricadenti nelle restrizioni adottate da APHIS possono continuare ad essere esportati verso gli USA sottoscrivendo gli abituali modelli di certificazione laddove sia rispettato il principio della non commistione con materie prime/prodotti soggetti alle suddette restrizioni eventualmente presenti nello stabilimento.

Si pregano i Servizi Veterinari regionali in indirizzo, di dare massima diffusione della presente ai Servizi Veterinari locali interessati assicurando che tali disposizioni siano considerate nella sottoscrizione dei certificati sanitari richiesti dagli OSA per export verso USA.

Si ringrazia per la fattiva collaborazione.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Ugo Della Marta

Il Direttore dell'Ufficio 2 – Dr. Pietro Noè
E-mail: p.noe@sanita.it 06.5994.6890

Referente/Responsabile del procedimento:
Dr. Nicola Santini
Email: n.santini@sanita.it 06-5994.6744
Dr. Daniele Tognetti
Email: d.tognetti@sanita.it 06-5994.6656