

MODELLO PER REGISTRAZIONE/INTEGRAZIONE FORNITORI

Al Ministero della Salute
Direzione Generale della Sanità animale e dei Farmaci veterinari
Ufficio II
Via G. Ribotta, 5
00144 ROMA EUR

**MODELLO DOMANDA ISCRIZIONE/INTEGRAZIONE ELENCO FORNITORI MARCHI
AURICOLARI**

(la presente deve essere compilata, in ogni sua parte, sia nei casi di prima iscrizione che nei casi di successive integrazioni e/o aggiornamenti relativi ai prodotti commercializzati)

Il sottoscritto

Cognome.....Nome.....

Nato ail.....

Rappresentante legale della Ditta.....

Codice BDN (qualora già registrato).....

Sede legaleprov.....

Cod. fisc./ p.iva

Tel.Fax.....E-mail.....

CHIEDE

Che la Ditta sopra indicata sia riconosciuta quale fornitrice/distributrice di **identificativi elettronici** per l'identificazione degli animali della specie

- bovina
- ovicaprina

ai sensi del D.P.R. 317/96, del D.P.R. 437/2000 e successive modifiche, del D.M. 31 gennaio 2002 e successive modifiche, del Regolamento (CE) n. 21/2004 e successive modifiche, della Decisione della Commissione 2006/968/CE e successive modifiche, della Circolare del Ministero della salute 28 luglio 2005, del D.M. 23 gennaio 2007, della Nota del Ministero della salute prot. n. 1763 del 30 marzo 2007 (Procedure operative per l'applicazione dell'identificazione elettronica nei piccoli ruminanti).

Il sottoscritto si impegna :

*a comunicare che trattasi di:

- fornitore di identificativi elettronici;
- distributore di identificativi elettronici;

* Indicare per quale figura/e sta presentando la domanda (Fornitore/Distributore) e indicare in tabella il nominativo della Ditta, iscritta a sua volta in elenco, dalla quale intende approvvigionarsi.

a consegnare identificativi elettronici esclusivamente a seguito di richiesta on line alla Banca Dati Nazionale ed a registrare in BDN e trasmettere alla Regione, contestualmente alla consegna, gli estremi di ciascun lotto di identificatori prodotti e consegnati secondo le specifiche definite dalle procedure operative;

Nel caso in cui la Regione volesse ricorrere alla modalità cosiddetta "alternativa" il produttore/fornitore/distributore autorizzato sarà tenuto a notificare alla BDN i codici prodotti, indicando come destinataria la struttura incaricata della distribuzione, la quale sarà tenuta a comunicare alla BDN l'indicazione dell'allevamento che, in modo esclusivo, utilizzerà tali identificativi per l'identificazione dei capi di competenza;

a consegnare gli identificativi richiesti, allegando a ciascuno di essi la relativa cedola identificativa (esclusivamente per gli identificativi di prima identificazione per bovini) e, contestualmente comunicare alla BDN l'elenco e la data di spedizione degli identificativi per ciascun allevatore;

a comunicare all'Autorità Giudiziaria, al Ministero della Salute e alla Regione di competenza, l'eventuale furto o smarrimento degli identificativi e/o relative cedole identificative limitatamente alle responsabilità direttamente connesse con l'attività di produttore/fornitore/distributore, ossia esclusivamente negli stadi di produzione, fornitura e distribuzione sino alla spedizione (nel caso di vendita a distanza) o consegna (nel caso di vendita diretta);

a non fornire identificativi elettronici con codice identificativo duplicato, se non su esplicita autorizzazione del Servizio Veterinario della A.S.L. In tal caso si impegna ad effettuare la fornitura (consegna diretta o spedizione) nel più breve tempo possibile e comunque entro cinque giorni lavorativi dal perfezionamento dell'ordine stesso;

a depositare presso il Ministero della Salute, Direzione Generale della Sanità animale e del Farmaco veterinario, un campione per ciascun tipo di identificatore elettronico per gli animali (marca auricolare elettronica o bolo endoruminale) che la Ditta pone in commercio ed intende distribuire unitamente alla descrizione del confezionamento che sarà adottato per la distribuzione dei dispositivi ;

a depositare presso il Ministero della Salute, Direzione Generale della Sanità animale e del Farmaco veterinario, un fac-simile della cedola identificativa che intende distribuire unitamente ad eventuali etichette adesive atte a facilitare la trascrizione dei codici identificativi nell'apposita modulistica di registrazione;

a non distribuire o commercializzare identificativi elettronici diversi dai campioni depositati;

ad elencare obbligatoriamente per ogni prodotto tutte le informazioni previste dallo schema della seguente tabella:

Codice identificativo BDN della ditta (se già registrato)	Codice prodotto	Denominazione prodotto (descrizione dettagliata)	Ditta di riferimento (per i prodotti già registrati)		Specie animale di destinazione del prodotto
			Ditta	Codice BDN del prodotto	

ad allegare alla domanda di riconoscimento le attestazioni e le certificazioni relative alle prove di conformità e di funzionamento per l'omologazione degli identificatori previste dall'allegato alla Decisione della Commissione del 15 dicembre 2006 (2006/968/CE) e successive modifiche (Decisione 2010/280/UE), e conformemente a quanto previsto dalle Procedure operative per l'applicazione dell'identificazione elettronica nei piccoli ruminanti di cui alla nota del Ministero della salute prot. n. DGSAll/ 1763/P-I.5.i/8 del 30 marzo 2007, laddove tali certificazioni non siano già state depositate dai produttori di riferimento;

Il sottoscritto è a conoscenza del fatto che, ad eccezione degli identificatori prodotti in sostituzione di identificatori divenuti illeggibili e/o smarriti, che dovranno riportare il medesimo codice precedentemente assegnato all'animale, la Ditta che procede alla scrittura del transponder deve possedere sistemi di controllo che garantiscano l'univocità dei codici identificativi impressi sui transponders;

Il sottoscritto è a conoscenza che gli identificativi prodotti e/o forniti, previa procedura concordata potranno essere sottoposti a perizia e che il costo della stessa sarà a proprio carico.

Il sottoscritto è a conoscenza che, qualora vengano meno le condizioni sopra riportate nonché le disposizioni legislative vigenti, può essere soggetto alla sospensione o al ritiro dell'autorizzazione e di conseguenza all'esclusione della propria Ditta dall'elenco produttori/fornitori/distributori di marchi auricolari redatto dal Ministero della Salute.

DATA,

TIMBRO E FIRMA