

# Manuels de contrôle

concernant les contrôles officiels dans la production primaire dans les unités d'élevage (hygiène dans la production primaire animale, hygiène du lait, médicaments vétérinaires, santé animale et trafic des animaux ainsi que protection des animaux chez les poissons)

du 1<sup>er</sup> janvier 2016 adaptées sur le plan rédactionnel en novembre 2021 Valable à partir du 1<sup>er</sup> janvier 2022

### Table des matières

1

1 Manuels	de contrôle	3
(hygiène d animale et volailles, d	nnexe 1 : Manuel de contrôle pour les contrôles officiels dans la production pr lans la production primaire animale, hygiène du lait, médicaments vétérinaire t trafic des animaux) pour les exploitations détenant du bétail bovin, des porce les moutons, des chèvres, des chevaux, des camélidés du Nouveau-Monde, er détenu en enclos Version 2022	s, santé s, des des lapins 3
11.1.1	REMARQUES GÉNÉRALES	4
11.1.2	HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE ANIMALE (PPr)	5
11.1.3	HYGIÈNE DU LAIT (HyL)	
11.1.4	MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)	20
11.1.5	SANTÉ ANIMALE (SA)	
11.1.6	TRAFIC DES ANIMAUX (TA)	36
(hygiène d	nnexe 2 : Manuel de contrôle relatif aux contrôles officiels dans la production   lans la production primaire animale, médicaments vétérinaires, santé animale lux) pour les unités d'élevages détenant des abeilles mellifères Version 2022	et trafic
11.2.1	REMARQUES GÉNÉRALES	44
11.2.2	HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE ANIMALE (PPr)	46
11.2.3	MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)	50
11.2.4	SANTÉ ANIMALE (SA)	54
11.2.5	TRAFIC DES ANIMAUX (TA)	59
(hygiène d animaux, p	nnexe 3 : Manuel de contrôle pour les contrôles officiels dans la production pr lans la production primaire, médicaments vétérinaires, santé animale, trafic d protection des animaux, biosécurité) pour les exploitations détenant des poiss 022	es sons
11.3.1	REMARQUES GÉNÉRALES	61
11.3.2	HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE (PPr)	63
11.3.3	MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)	68
11.3.4	SANTÉ ANIMALE (SA)	78
11.3.5	TRAFIC DES ANIMAUX (TA)	83
11.3.6	PROTECTION DES ANIMAUX (PA)	87
11.3.7	BIOSÉCURITÉ (BS)	95
primaire (h et trafic de	nnexe 4 : Manuel de contrôle concernant les contrôles officiels dans la produc nygiène dans la production primaire animale, médicaments vétérinaires, sante es animaux) ainsi que protection des animaux chez les poissons) pour les uni d'insectes (à l'exception des abeilles) Version 2022	é animale tés
11.4.1	GÉNÉRALITÉS	105
11.4.2	HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE (PPr)	106
11.4.3	MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)	110
11.4.4	SANTÉ ANIMALE (SA)	111
11.4.5	BIOCONFINEMENT / BIOSÉCURITÉ (BS)	

# 11 Manuels de contrôle

11.1 Annexe 1 : Manuel de contrôle pour les contrôles officiels dans la production primaire (hygiène dans la production primaire animale, hygiène du lait, médicaments vétérinaires, santé animale et trafic des animaux) pour les exploitations détenant du <u>bétail bovin, des porcs, des volailles, des moutons, des chèvres, des chevaux, des camélidés du Nouveau-Monde, des lapins et du gibier détenu en enclos</u>

Version 2022

#### 11.1.1 REMARQUES GÉNÉRALES

- Le manuel de contrôle ne remplace pas la formation de base ni la formation qualifiante des contrôleurs, mais constitue un document de référence.
- Il existe des manuels de contrôle séparés pour les contrôles effectués dans les unités d'élevage détenant des abeilles ou des poissons.

#### 11.1.1.1 Exécution des contrôles

- Si un contrôle révèle des manquements graves qui exigent la prise immédiate de mesures par les instances d'exécution, en particulier en cas de symptômes laissant suspecter une épizootie, en cas d'atteinte à la qualité du lait constituant une menace aiguë pour la santé ou de conditions d'hygiène déplorables, l'autorité d'exécution compétente doit être contactée immédiatement par téléphone.
- Les tests rapides, les prélèvements d'échantillons et les confiscations doivent être notées dans la rubrique « Remarques ».
- Les questions concernant les modèles de rapport de contrôle et le manuel de contrôle doivent être adressées à l'autorité cantonale d'exécution compétente.

#### 11.1.1.2 Structure du manuel de contrôle

- Chaque rubrique de contrôle est assortie d'un objectif défini et de points de contrôle. Tous les points de contrôle doivent être évalués dans le cadre d'un contrôle de base pour pouvoir confirmer la réalisation de cet objectif.
- L'exception est le point de contrôle « Autres aspects... » contenu dans chaque rubrique de contrôle. Ce point peut être utilisé quand d'autres points concernant l'objectif attirent l'attention. Les exemples cités ne sont pas exhaustifs.
- Les exemples figurant sous « Autres aspects... » doivent être utilisés avant tout pour les contrôles de vérification/les contrôles intermédiaires qui servent à approfondir les contrôles de certains domaines.

#### 11.1.1.3 Évaluation et documentation des points de contrôle

- Les points de contrôle pour lesquels il n'y a pas de manquements sont saisis en cochant **« exigence remplie »** (à marquer d'un « ✓ » dans le modèle de rapport de contrôle).
- Lorsque l'arrière-plan des cases de contrôle est en gris dans le modèle de rapport de contrôle, cela signifie que le contrôle des points concernés ne s'applique pas pour ces unités d'élevage et que ces points ne doivent pas être contrôlés.
- Lorsque des points de contrôle ou certaines espèces animales n'ont pas été contrôlés, il faut cocher le résultat « non contrôlé » (utilisation du symbole « ») sur le modèle de rapport de contrôle et indiquer le motif ayant empêché le contrôle. Les points de contrôle non contrôlés doivent être signalés par un « NC » dans Acontrol.
- Les points de contrôle qui n'existent pas dans une unité d'élevage sont saisis comme « non applicables ». Cela signifie que s'il n'y a par ex. pas de médicaments vétérinaires (MédV) en réserve dans une unité d'élevage, ou s'il n'y a pas d'installation technique servant à l'adjonction de prémélanges pour aliment médicamenteux (PAM) ou à l'administration d'aliments médicamenteux (AM), on utilisera la mention « non applicable » (« | ») sur les modèles de rapport de contrôle.
  Les points de contrôle qui ne sont pas applicable doivent être signalés par un « NA » dans Acontrol.
- Tous les points de contrôle évalués comme «avec manquement » (« exigence non remplie », utilisation du symbole « o ») doivent être précisés et décrits précisément dans les modèles de rapport de contrôle sous la rubrique « Remarques » (par ex. indiquer le nombre d'animaux concernés par un « manquement » ou une contestation. Si nécessaire, le noter sur une page séparée). Les points de contrôle avec manquement sont signalés par un « M » dans Acontrol.
- Au niveau du point de contrôle, du groupe de points ou de la rubrique, la gravité du manquement éventuel doit être évaluée d'après les instructions de l'autorité cantonale d'exécution. Les manquements sont classés comme suit : manquement « mineur » (m), « important » (i) et « grave » (g). Le choix de la catégorie se fonde sur les points de contrôle évalués. Si les points de contrôle imposés ne révèlent aucun manquement, mais que d'autres aspects donnent à penser qu'un objectif doit être évalué comme « non atteint », ces aspects doivent être inscrits dans le point de contrôle sous « Autres aspects… ». Les exemples de catégorisation des manquements ne sont pas exhaustifs.

### 11.1.2 HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE ANIMALE (PPr)

Sont considérés comme produits primaires les plantes, les animaux et les produits qui en sont issus qui sont destinés à la consommation humaine (le lait cru pour la fabrication du fromage, par ex.) ou à la consommation animale (le lait cru pour l'élevage des veaux).

PPr 00		La production de produits primaires se fait de manière à ce que les denrées alimentaires qui en sont issues soient sûres et hygiéniques.
-----------	--	--

PPr 01	Point	L'eau d'abreuvement et les aliments pour animaux sont propres et non avariés.
	Bases légales	OPPr, art. 4, al. 3, let. c et d, Obligations des exploitations OHyPPr, art. 2, al. 8, Exigences en matière de production animale OHyPL, art. 4, Affouragement OSALA, art. 8, al. 1 et OLALA, annexe 4.1, Substances interdites OSALA, art. 36, al. 1 et OLALA, annexe 10, Substances indésirables
	Autres bases	
	Remplie si	Les aliments pour animaux et l'eau sont propres et non avariés et les abreuvoirs sont propres.  Les aliments pour animaux et l'eau d'abreuvement ne doivent altérer ni la santé des animaux, ni la qualité des denrées alimentaires qui en sont issues. Les aliments pour animaux doivent être propres, irréprochables du point de vue de l'hygiène et non avariés.
	Note	Regardez s'il y a des algues ou du sédiment. Prêter attention aux sources de contamination possible à proximité des abreuvoirs (abreuvoirs placés au mauvais endroit, fumière, pâturage avec un ruisseau, etc.) et du fourrage (salissure du foin ou de l'herbe coupée avec de la terre, emballages, pâture après des traitements phytosanitaires des prairies contre les mauvaises herbes ou des arbres, mycotoxines, ergot, plantes toxiques, etc.*)  * principalement dans les exploitations herbagères comptant moins de 5 ha de terres ouvertes (s'il n'y a pas de contrôle régulier de l'hygiène dans la production végétale).

PPr 02	Point	Tous les équipements qui entrent en contact avec les aliments pour animaux et les produits primaires d'origine animale sont irréprochables.
	Bases légales	OPPr, art. 4, al. 3, let. c et d, Obligations des exploitations  OHyPPr, art. 1, al. 1, Exigences en matière de production végétale  OHyPPr, art. 2, al. 1 et 3, Exigences en matière de production animale  OHyPL, art. 2, Locaux de stabulation
	Autres bases	
	Remplie si	Les installations, les équipements, les locaux de stabulation sont irréprochables.  Les installations (y compris les installations servant à entreposer et manipuler les aliments pour animaux et les produits primaires d'origine animale), les locaux servant à l'élevage, les équipements, notamment ceux servant à l'abreuvement et à l'alimentation des animaux, les conteneurs, les caisses et les moyens de transport doivent être nettoyés régulièrement (au besoin, désinfectés).  Matériau de litière dans un état qui ne compromette pas la sécurité alimentaire.
	Note	Faire attention à la présence de moisissures. Faire particulièrement attention dans les stabulations libres et sur litière profonde. Évaluer en même temps l'état de propreté des animaux (par ex. résidus de fèces dans le pelage). Évaluer la propreté des machines de récolte du fourrage, en particulier dans les exploitations herbagères comptant moins de 5 ha de terres ouvertes (s'il n'y a pas de contrôle régulier de l'hygiène dans la production végétale).

PPr 03	Point	Les aliments pour animaux et les produits primaires d'origine animale sont entreposés séparément des substances dangereuses et des déchets.
	Bases légales	OPPr, art. 4, al. 3, let. c, Obligations des exploitations OHyPPr, art. 1, al. 3, Exigences en matière de production végétale OHyPPr, art. 2, al. 5 et 6, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	<ul> <li>Les aliments pour animaux et les produits primaires d'origine animale sont entreposés séparément des substances dangereuses et des déchets, évent. sur différentes palettes.</li> <li>Pas de souillures par du mazout, du diesel ou des engrais etc. par dérive ou par écoulement.</li> </ul>
		<ul> <li>En cas de préjudices dus aux odeurs (garage), les produits primaires doivent être entreposés dans des sacs étanches (en papier ou en plastique) ou dans des récipients fermés.</li> </ul>
		Les déchets sont régulièrement évacués.
		→ Une séparation dans l'espace n'est pas forcément nécessaire.
		Les exploitations actives dans la production primaire sont responsables de la sécurité de leurs produits (denrées alimentaires et aliments pour animaux) et doivent tout mettre en œuvre pour garantir leur sécurité. Elles doivent en particulier:
		<ul> <li>a) éviter une contamination des produits par le personnel, les animaux, les nuisibles, les déchets, les médicaments vétérinaires, le matériel d'emballage, l'air, l'eau, le sol etc.,</li> <li>b) produire, entreposer, traiter et transporter les produits primaires de manière à ce que leur qualité hygiénique et leur propreté ne soient pas altérées.</li> </ul>
	Note	Prêter attention aux sacs d'aliments pour animaux vides dans les locaux de stabulation, sacs qui sont utilisés comme sacs à ordures.  Demander quand et comment se fait l'évacuation des déchets.  Regarder s'il y a des traces de nuisibles sur les sacs à aliments pour animaux.
		Remarque: Qu'est-ce qui est entreposé ensemble, dans quels conteneurs et quels sacs, y a-t-il des possibilités de contamination par des enfants qui jouent, par l'air, les liquides, les rongeurs.  Sont en particulier considérées comme substances dangereuses les produits phytosanitaires, les engrais (engrais de ferme et engrais minéraux), les produits de désinfection (pour nettoyer les locaux de stabulation) ainsi que les lubrifiants et les carburants.  Sont en particulier considérés comme déchets les récipients de produits phytosanitaires vides, les sacs d'engrais et d'aliments pour animaux vides ainsi que

PPr 04	Point	Le type, la quantité et la provenance des aliments pour animaux achetés sont documentés. Les aliments pour animaux et les additifs sont utilisés conformément aux dispositions.
	Bases légales	OHyPPr, art. 6, al. 1, Traçabilité et registre OPPr, art. 5, al. 1 et 3, Traçabilité OHyPPr art. 2, al. 5, Exigences en matière de production animale (additifs pour fourrages) OSALA, art. 8, al. 1 et OLALA, annexe 4.1, Substances interdites OSALA, art. 47, al. 2, Obligation d'annoncer OSPA, art. 27 à 32a, Utilisation de sous-produits animaux
	Autres bases	
	Remplie si	La traçabilité des aliments pour animaux achetés est prouvée. Il y a des bulletins de livraison (contrat en cas de collaboration entre plusieurs exploitations) pour tous les aliments pour animaux achetés à des tiers.  Les exploitations doivent en tout temps être en mesure de renseigner, par des documents écrits, sur le type, la quantité et la provenance des aliments pour animaux achetés utilisés.  Les documents ainsi que les rapports concernant les examens et analyses faits sur les animaux et les produits primaires doivent être conservés pendant 3 ans.  Seules des substances autorisées sont affouragées. Les interdictions et restrictions de différentes substances sont respectées.  Les exploitations agricoles qui produisent des aliments pour animaux en utilisant des additifs pour lesquels une valeur maximale est applicable selon l'autorisation, ou des prémélanges en contenant, doivent annoncer cette activité à Agroscope, contrôle des aliments pour animaux, en vue de l'enregistrement ou de l'autorisation.
	Note	En faisant le tour des locaux de stabulation, noter les aliments pour animaux achetés et les comparer avec les justificatifs.  Remarque: Le mode de documentation n'est pas prescrit. Il doit toutefois permettre aux autorités de donner, si nécessaire, des renseignements fiables sur les fournisseurs, les acheteurs et le type d'aliment pour animaux (bulletins de livraison/ factures/ quittances. Le contrat fait office de justificatif dans les cas où la production d'aliment pour animaux se fait pour plusieurs exploitations sous contrat).

PPr 06	Point	L'hygiène du personnel dans l'exploitation est suffisante et appropriée.
	Bases légales	OPPr, art. 4, al. 3, let. a, b et d, Obligations des exploitations OHyPL, art. 11, al. 1 à 3, Hygiène du personnel
	Autres bases	
	Remplie si	Les exigences relatives à l'hygiène du personnel (par ex. mains propres) sont respectées. L'exploitation n'emploie aucune personne atteinte d'une maladie aiguë transmissible par les denrées alimentaires ou qui excrète des agents infectieux transmissibles aux denrées alimentaires.  Il y a une possibilité de se laver les mains à proximité de la place de préparation, du lieu d'emballage, des locaux de stabulation ou dans la chambre à lait. Elle doit être munie de savon et d'essuie-mains à usage unique. Les essuie-mains en tissu ne sont pas autorisés.
		Les exploitations actives dans la production primaire doivent veiller à ce que : a) le personnel ne souffre pas d'une maladie aiguë, transmise par des denrées alimentaires; b) le personnel soit informé en matière de mesures sanitaires; c) les produits primaires soient produits, entreposés, traités et transportés de manière à ce que leur qualité hygiénique et leur propreté ne soient pas altérées.
		Les personnes qui produisent ou traitent des denrées alimentaires doivent respecter un niveau élevé de propreté personnelle. Elles doivent porter des vêtements propres et adaptés.
		Les personnes atteintes d'une maladie aiguë transmissible par les denrées alimentaires ou qui excrètent des agents infectieux transmissibles aux denrées alimentaires ne doivent pas entrer en contact direct avec des denrées alimentaires ou des aliments pour animaux. Elles doivent déclarer au producteur toute maladie éventuelle décelée par un médecin. Le producteur est tenu d'informer son personnel du caractère obligatoire de cette déclaration.
	Note	

PPr 07	Point	Le type, la quantité et les destinataires des produits primaires d'origine animale sont documentés.
	Bases légales	OPPr, art. 5, Traçabilité
	Autres bases	
	Remplie si	La documentation est disponible.
		L'exploitation doit pouvoir prouver la remise de produits primaires (denrées alimentaires d'origine animale et aliments pour animaux) sur la base de documents écrits:  a) vente de lait à un acheteur de lait (par ex. fromagerie) b) vente d'œufs à un commerçant intermédiaire c) vente de miel à un commerçant intermédiaire d) vente d'aliments pour animaux à un moulin d'aliments pour animaux e) vente d'animaux (justificatif = documents d'accompagnement)  La remise directe aux consommateurs ou aux commerces locaux pratiquant la vente au détail (par ex. œufs aux magasins de village des environs proches) ne doit pas être enregistrée.  Les documents mentionnés ci-dessus ainsi que les rapports concernant les examens et analyses faites sur les animaux et les produits primaires doivent être conservés pendant trois ans.
	Note	Remarque:  Ne s'applique qu'en cas de remise des produits primaires (pas en cas de livraison directe aux consommateurs ou aux commerces locaux pratiquant la vente au détail, ni en cas de remise directe d'aliments pour animaux aux agriculteurs).

PPr 08	Point	Les œufs sont entreposés de manière appropriée.
	Bases légales	OHyPPr, art. 4, Production d'œufs OHyg, art. 54, Œufs
	Autres bases	
	Remplie si	Les œufs sont entreposés conformément aux exigences.
		<ul> <li>a) La température d'entreposage doit si possible être constante. Les œufs réfrigérés doivent être vendus réfrigérés (la condensation qui se forme lors du réchauffement rend les pores plus perméables)</li> <li>b) Les œufs doivent être livrés au consommateur dans un délai n'excédant pas 21 jours après la date de ponte. Au-delà, ils ne peuvent être commercialisés que sous forme transformée.</li> <li>c) Chaque œuf doit porter l'estampille CH; font exception les œufs qui sont vendus directement aux consommateurs finaux, ainsi que les œufs qui sont complètement teints.</li> <li>Il est recommandé d'indiquer la date de ponte ; la date de ponte doit au moins figurer sur l'emballage et/ou le bulletin de livraison. La traçabilité doit être assurée.</li> <li>d) Les œufs doivent être, jusqu'à la remise au consommateur, maintenus propres.</li> </ul>
		<u>secs, à l'abri d'odeurs étrangères,</u> efficacement protégés contre les <u>chocs</u> et <u>soustraits à l'action directe du soleil.</u>
	Note	

PPr +	Point	Autres aspects concernant l'hygiène dans la production primaire animale.
		<ul> <li>Les résultats des analyses/examens qui sont importants pour la santé humaine et animale sont disponibles</li> <li>Connaissance de l'obligation de rappel des produits</li> <li>Connaissance des mesures qui doivent être prises en cas de zoonoses</li> <li></li> </ul>

PPr 00	Objectif	La production de produits primaires d'origine animale se fait de manière à ce que les denrées alimentaires qui en sont issues soient sûres et hygiéniques.
	Remplie si	Les produits primaires sont manipulés de manière telle que les denrées alimentaires qui en sont issues sont sûres et hygiéniques.
	Manquement mineur	Les produits primaires sont manipulés de manière telle que la sécurité et la propreté des denrées alimentaires qui en sont issues sont influencées de manière minime, par ex.  Documentation (traçabilité) pas complètement disponible  Pas de justificatifs pour les analyses
	Manquement important	Les produits primaires sont manipulés de manière telle que la sécurité et la propreté des denrées alimentaires qui en sont issues sont influencées de manière importante, par ex.:  Manquements au niveau de l'hygiène et du comportement du personnel
	Manquement grave	Les produits primaires sont manipulés de manière telle que la sécurité et la propreté des denrées alimentaires qui en sont issues sont influencées de manière majeure, par ex.:  Les locaux en rapport avec la production/l'entreposage du lait sont détournés de leur utilisation et utilisés pour l'entreposage de substances dangereuses

### 11.1.3 HYGIÈNE DU LAIT (HyL)

Le présent manuel de contrôle ne s'utilise que dans les exploitations produisant du lait *qui sera* commercialisé.

HyL 00		Le lait est produit de manière hygiénique et les précautions nécessaires contre les résidus sont prises.
-----------	--	--

HyL 01	Point	Les contrôles de la mamelle sont effectués chaque mois, documentés et les résultats sont conservés durant au moins 3 ans.		
	Bases légales	OHyPL, art. 6, Contrôles sanitaires laitiers		
	Autres bases			
	Remplie si	<ul> <li>Contrôle de la mamelle effectué chaque mois, documenté et conservé durant 3 ans</li> <li>Test de Schalm effectué et documenté</li> </ul>		
		Contrôler au moins 1 x par mois, à l'aide du test de Schalm, la santé des mamelles de toutes les vaches dont le lait est livré. Le lait des quartiers positifs au test (++, +++) est considéré comme défectueux.  Effectuer le premier contrôle dans les exploitations d'estivage au plus tard 7 jours après l'arrivée à l'alpage.		
		<ul> <li>Peuvent également être utilisés à la place du test de Schalm:</li> <li>a) Le dénombrement, pour chaque vache, des cellules du lait de mélange des 4 quartiers du soir et du matin</li> <li>b) La mesure permanente de la conductibilité du lait par quartier (avec les robots de traite)</li> <li>Si le nombre de cellules est supérieur à 150 000/ml ou si la conductibilité du lait d'un quartier s'écarte de plus de 50 % de la norme, il faut effectuer le test de Schalm et le documenter.</li> </ul>		
		Les résultats doivent être consignés par écrit et doivent être conservés durant 3 ans.		
	Note	<ul> <li>Se faire montrer la palette du test de Schalm et le réactif</li> <li>Regardez les enregistrements des résultats du test de Schalm. En cas de résultats positifs ++ ou +++, demander ce qui a été fait.</li> <li>Faire une comparaison entre le journal des traitements et les animaux identifiés dont il est interdit de livrer le lait</li> <li>Prêter attention aux résultats de Suisselab (surtout au nombre de cellules)</li> </ul>		

HyL 02	Point	Les conditions relatives à l'hygiène exigée lors de la traite sont remplies.	
	Bases légales	OHyPL, art. 3, Soins et détention des animaux OHyPL, art. 10, al. 1, let. k, Lait des premiers jets OHyPL, art. 12, Traite OHyPL, art. 11, Hygiène du personnel	
	Autres bases		
	Remplie si	<ul> <li>Les éléments des installations, les récipients et les ustensiles de traite sont propres et dépourvus de toute eau résiduelle</li> <li>Les premiers jets sont éliminés</li> <li>Il y a un dispositif de lavage des mains avec du savon et du matériel pour se sécher les mains à usage unique à proximité de l'étable ou de la chambre à lait</li> <li>Les vaches laitières sont propres, en particulier dans la région de la mamelle</li> <li>Le produit de trempage des trayons est autorisé.</li> <li>a) Avant la traite, il faut que les éléments des installations, les récipients et les ustensiles de traite qui sont en contact avec le lait soient propres et dépourvus de toute eau résiduelle.</li> <li>b) Les vaches laitières doivent être maintenues propres, en particulier dans la région de la mamelle.</li> <li>c) Le lait de chaque animal doit être contrôlé, lors des premiers jets, en vue de détecter des caractéristiques organoleptiques ou physico-chimiques anormales. Le lait présentant de telles caractéristiques ne peut pas être utilisé comme denrée alimentaire.</li> <li>d) Seuls les produits autorisés par Swissmedic ou l'OFSP peuvent être utilisés pour l'immersion et la pulvérisation des trayons.</li> <li>e) Des installations adaptées permettant au personnel de se laver régulièrement les mains et les bras doivent être disposées à proximité du lieu de traite.</li> <li>f) Les personnes affectées à la traite doivent porter des vêtements propres et adaptés.</li> <li>g) Les personnes atteintes d'une maladie aiguë transmissible par les denrées alimentaires ou qui excrètent des agents infectieux transmissibles sur les denrées alimentaires ne doivent pas être affectées à la traite ni à la manipulation</li> </ul>	
	Note	<ul> <li>Lorsqu'un produit de trempage des trayons est utilisé: vérifier s'il est autorisé par Swissmedic (si c'est un produit vétérinaire) ou par l'OFSP (si c'est un biocide). (MédV: numéro d'autorisation, biocide: numéro fédéral d'autorisation ACH).</li> <li>La présence d'un gobelet pour recueillir le lait des premiers jets peut être un indice que le contrôle des premiers jets a été effectué.</li> <li>Remarque: Le contrôleur peut rarement vérifier sur place l'hygiène de traite. L'évaluation de la propreté des éléments des installations, des récipients et des ustensiles à lait et l'état des dispositifs de lavage donnent des informations sur la manière dont les personnes se comportent au niveau de l'hygiène.</li> </ul>	

HyL 03	Point	On veille à l'entretien correct de l'installation de traite.	
	Bases légales	OHyPL, art. 21, Entretien	
	Autres bases		
	Remplie si	<ul> <li>Les travaux d'entretien sont effectués au moins 1 x par année par un spécialiste reconnu.</li> <li>L'entretien est prouvé par des fiches d'entretien. Les fiches d'entretien sont conservées durant 3 ans.</li> <li>Installations de traite irréprochables</li> <li>Travaux d'entretien par un spécialiste reconnu d'après les indications (au moins 1 x par année, exploitations d'estivage au moins une fois tous les 2 ans)</li> <li>Les fiches d'entretien doivent être conservées durant 3 ans.</li> </ul>	
	Note	En faisant le tour des locaux de stabulation, évaluer l'état de l'installation de traite (manchons trayeurs, tuyaux, griffes, etc.).  Remarque: Le contrôleur ne peut pas vérifier sur place si l'installation de traite fonctionne de manière irréprochable. L'évaluation de l'état de l'installation de traite et les résultats mensuels du lait de citerne donnent des informations sur la manière dont l'exploitant s'acquitte de l'entretien des installations et sur la manière dont le personnel se comporte au niveau de l'hygiène. Les spécialistes reconnus pour l'entretien des installations de traite (avec un certificat de capacité pour la marque de machine à traire correspondante) sont listés sur le site Internet de l'Association suisse de la machine agricole.	

HyL 04	Propreté du local de nettoyage et du local d'entreposage du lait ainsi que de la citerne et des installations de transport du lait ; qualité de l'eau potable.	
	Bases légales	OHyPL, art. 16, al. 2 et 3, Principe OHyPL, art. 18, al. 2, Produits de nettoyage et de désinfection OHyPL, art. 19, Qualité de l'eau
Autres bases		
	Remplie si	<ul> <li>Les récipients et citernes utilisés pour le transport du lait sont propres</li> <li>Les citernes et les récipients sont nettoyés et désinfectés</li> <li>Les surfaces en contact avec le lait sont nettoyées au moins 1 fois par semaine avec un produit acide</li> <li>Le nettoyage se fait avec de l'eau ayant la qualité de l'eau potable.</li> <li>Si l'eau provient d'une source privée, la qualité de l'eau est analysée sur la base d'une analyse des risques.</li> </ul>
		Après utilisation, les surfaces doivent être nettoyées et, au besoin, désinfectées.
		Les surfaces en contact avec le lait doivent être nettoyées au moins 1 x/semaine avec un produit acide.  a) Les récipients et citernes utilisés pour le transport du lait doivent être nettoyés et désinfectés après chaque utilisation  b) au moins 1 x par jour de travail c) avant réutilisation.
Parois et sols lavables, résistants aux acides, eau cha dotés d'un siphon, bon éclairage et bonne ventilation.		Parois et sols lavables, résistants aux acides, eau chaude et froide, écoulements dotés d'un siphon, bon éclairage et bonne ventilation.
		Pour la désinfection, on peut utiliser: a) des produits de désinfection autorisés b) de l'eau chaude (à au moins 85°C) après nettoyage approfondi
		Pour le nettoyage et le rinçage, il faut utiliser de l'eau potable. Les exploitations qui ont un approvisionnement en eau privé (source) doivent faire analyser l'eau et conserver les résultats. La fréquence et les paramètres analysés sont définis sur la base d'une analyse des risques (recommandation : au moins une fois par an, voir sous « Remarque »).
	Note	<ul> <li>Des nombres élevés de germes (bd-lait) peuvent indiquer des problèmes.</li> <li>Vérifier le nettoyage des raccords, y c. les joints, les pulsateurs, les tuyaux à vide. Regarder dans la citerne.</li> <li>Vérifier si le plafond du local d'entreposage présente des moisissures.</li> </ul>
		Remarque: Remonter la chaîne de production du lait dans le sens inverse à la production et évaluer visuellement la propreté. Classer les souillures en fraîches ou anciennes, et d'après l'étendue. Des souillures en relation avec l'activité en cours sont admises. Si l'eau utilisée provient d'une source privée, il est recommandé de vérifier la qualité bactériologique de l'eau au moins une fois par an, en prenant en compte les conditions les plus défavorables (p. ex. après un orage). La fréquence des analyses peut être ajustée en fonction du risque (consulter si besoin le service cantonal de contrôle de l'eau potable).

HyL 05	Point	Le local de nettoyage et le local d'entreposage du lait, ainsi que la citerne et les installations de transport du lait sont en bon état.
	Bases légales	OHyPL, art. 16, al. 1, Principe OHyPL, art. 17, Locaux de nettoyage OHyPL, art. 18, al. 1, Produits de nettoyage et de désinfection OHyPL, art. 22, Locaux de stabulation, aires extérieures et lieux de traite OHyPL, art. 23, Locaux, récipients et ustensiles destinés à l'entreposage du lait OHyPL, art. 24, Locaux d'entreposage du lait OHyPL, art. 25, Citernes à lait
	Autres bases	
	Remplie si	Les locaux et les matériaux doivent être constitués et entretenus de sorte qu'il n'y ait aucune possibilité de contamination du lait.
		Le local de nettoyage et le local d'entreposage du lait, ainsi que la citerne et les installations de transport du lait sont en bon état  a) pas d'eau résiduelle, b) pas de flaques d'eau.  Local d'entreposage du lait (si lait livré < 2 fois par jour)  a) doit être bien séparé de l'étable et du lieu de traite; en cas d'accès direct à l'étable et porte à fermeture automatique, seuil ou grille, sol incliné du côté de l'étable et porte séparée donnant sur l'extérieur b) ne doit pas être relié directement à des douches ou à des WC c) doit pouvoir être fermé à clé, ne doit pas être accessible aux animaux de compagnie, protection contre les mouches d) protection contre les préjudices dus aux odeurs e) bonne aération et, si nécessaire, système de réfrigération f) pas de pompes à vide lubrifiées à l'huile minérale brute, la sortie d'air des pompes doit donner sur l'extérieur g) surface d'accès stable et propre h) supports et tablettes pour l'entreposage des ustensiles à lait. i) le refroidissement du lait conforme aux exigences doit être assuré.  Locaux de nettoyage Les locaux où sont nettoyés les récipients, les installations de traite et les ustensiles à lait doivent remplir les exigences suivantes a) parois et sols lavables, résistants aux acides et en bon état b) eau chaude et eau froide c'écoulements équipés d'un siphon d) bon éclairage et bonne aération.  Citerne à lait Citerne fermée pour l'entreposage du lait: a) dans un lieu propre et protégé b) sol en dur, lisse. Sol incliné pour permettre l'évacuation de l'eau c) les ouvertures de la citerne doivent pouvoir être fermées de manière hermétique d) le refroidissement du lait conforme aux exigences doit être assuré  Lieux de traite
		Les sols des espaces d'attente et des lieux de traite doivent être pourvus d'un revêtement stable (exception : matelas de chaux et de paille)  Les produits de nettoyage et de désinfection doivent être identifiés de manière claire.
		Locaux/équipements/ustensiles Les surfaces des équipements destinés à entrer en contact avec le lait doivent: a) être en matériau non toxique b) être lisses et résistantes à la corrosion c) être facilement accessibles d) être faciles à nettoyer et à désinfecter e) être bien entretenues.
		Le local de nettoyage, le local destiné à l'entreposage du lait ainsi que la citerne et les installations de transport du lait sont en bon état.

	Le local destiné à l'entreposage du lait (si livraison du lait < 2 fois par jour) est équipé des séparations nécessaires, peut être fermé à clé et peut être aéré correctement.
	Les locaux où sont <b>nettoyés</b> les récipients, les installations de traite et les ustensiles à lait doivent disposer des équipements nécessaires.
	Une citerne d'entreposage fermée est disponible pour l'entreposage du lait.
	Les <b>lieux de traite</b> doivent être conçus de façon à garantir la propreté et l'hygiène de traite.
	Les <b>produits de nettoyage et de désinfection</b> doivent être entreposés dans leur emballage original; ils doivent être dans des récipients bien fermés, être entreposés dans des conditions qui répondent à la législation sur les produits chimiques et être suffisamment séparés des denrées alimentaires et des aliments pour animaux.
	Pas d'entreposage de petit-lait et de lait écrémé dans des récipients/ustensiles qui sont utilisés pour le lait.
Note	Évaluer l'état des locaux et des ustensiles en remontant la chaîne de production du lait.

HyL 06	Point	Le lait est filtré, refroidi, entrepo prescriptions.	Le lait est filtré, refroidi, entreposé et transporté conformément aux prescriptions.		
	Bases légales	OHyPL, art. 13, Filtration du lait OHyPL, art. 14, Refroidissement et entreposage du lait OHyPL, art. 15, Transport du lait			
	Autres bases		,		
	Remplie si	<ul> <li>Le lait est filtré, refroidi, entreposé et transporté conformément aux prescriptions.</li> <li>La température de refroidissement est vérifiée régulièrement dans le cadre de l'autocontrôle.</li> </ul>			
		propre à servir dans le secteur alin	Pendant ou immédiatement après la traite, le lait doit être filtré au moyen d'un filtre propre à servir dans le secteur alimentaire. Les filtres à usage unique ne sont pas utilisés pour plus d'une filtration du lait.		
		Immédiatement après la traite, le la protégé de toute contamination.	ait doit être placé dans un endroit propre et être		
		Réfrigération du lait			
		Livraison 2 x jour	Refroidissement à l'eau froide courante		
		Livraison 1 x jour	< 8°C dans les 2 heures qui suivent la traite		
		Livraison 1 x en 2 jours	Continuer à refroidir à < 6°C et le maintenir à cette température		
		Entreposage dans l'exploitation	Pendant 48 heures au maximum		
		Entreposage pour la fabrication de fromage  Uniquement si prescrit par le fabricant de fromage, mais au max.18°C; transformati plus tard après 24 heures si le lait est ent à plus de 8°C			
		→ Les dérogations à la réfrigératio attestées par une convention.	n (fabrication de fromage) doivent pouvoir être		
		Le transport du lait à l'établisse ménagement et conformément aux Pendant le transport, la chaîne du			
	Note	<ul> <li>Questions : comment le refroidissement est-il contrôlé ? Y a-t-il un système d'alarme ? Dans la mesure du possible, le contrôle doit être réalisé au niveau pratique.</li> <li>Des résultats indiquant des nombres élevés de germes dans le lait de citerne peuvent être un indice d'un manquement au niveau du refroidissement.</li> <li>S'assurer qu'il n'y a pas d'ultrafiltration pratiquée dans l'exploitation.</li> <li>Remarque: La température de tous les récipients à lait doit être réglée à 6, respectivement 8 degrés. Pour que le lait se refroidisse de manière homogène, il faut le brasser régulièreme Une température plus basse peut être judicieuse si du lait chaud est ajouté à du la déjà refroidi (pour éviter de trop fortes variations de température). </li> </ul>			

HyL 07	Point	L'interdiction de livrer le lait est respectée.	
	Bases légales	OHyPL, art. 10 Lait dont la livraison est interdite	
	Autres bases		
Remplie si		<ul> <li>L'interdiction de livrer le lait est respectée.</li> <li>Les animaux qui sont actuellement sous traitement (y c. délai d'attente), doivent être identifiés par un marquage bien visible (bande plastique, marqueur de couleur, bande de tissu etc.) (≠ blocage électronique au stand de traite ou au robot de traite).</li> </ul>	
		Il est interdit de livrer le lait dans les cas suivants:  a) lait provenant d'animaux auxquels ont été administrés des substances ou des produits interdits ou non autorisés	
		b) lait provenant d'animaux traités avec des médicaments ou d'autres substances qui peuvent altérer le lait ou dont le délai d'attente n'est pas encore arrivé à échéance:	
		c) lait provenant d'animaux présentant les signes d'une maladie transmissible à l'homme par le lait ou animaux suspectés d'une telle maladie	
	<ul> <li>d) lait provenant d'animaux souffrant d'une maladie pouvant altérer telle qu'une infection ou une maladie gastro-intestinale accompage et de fièvre, une acétonémie, un kyste ovarien, une infection de l'accompagnée d'écoulements;</li> <li>e) lait provenant de mamelles visiblement enflammées et de mamel</li> </ul>		
		test de Schalm; f) lait provenant d'animaux ayant des blessures ouvertes et purulentes à la mamelle ou à proximité de celle-ci ou d'autres blessures qui peuvent altérer le lait; g) lait obtenu durant les huit premiers jours suivant le début de la lactation; h) lait provenant de vaches dont la production journalière est inférieure à deux litres; i) lait inapproprié au mode de mise en valeur prévu; j) lait des premiers jets; k) Les animaux chez lesquels des substances étrangères risquent de passer dans	
		le lait suite à un traitement vétérinaire doivent être identifiés.	
	Note	<ul> <li>Évaluation visuelle, le cas échéant par palpation.</li> <li>Vérifier les données concernant l'état de santé de la mamelle (comptage régulier du nombre de cellules, enregistrements des tests de Schalm).</li> <li>En faisant le tour des locaux de stabulation, noter les animaux identifiés et les comparer avec les entrées faites dans le journal des traitements.</li> <li>Vérifier si les animaux mentionnés dans le journal des traitements sont marqués.</li> <li>Voir s'il y a un système de marquage. Demander ce qu'il advient de ce lait → lorsqu'il est utilisé pour l'abreuvement, vérifier si c'est noté dans le journal des traitements.</li> </ul>	

HyL +	Point	Autres aspects concernant l'hygiène du lait
		<ul> <li>Affouragement d'ensilage interdit pour la production de fromage au lait cru</li> <li>La traite se fait-elle correctement (hygiène de traite / technique de traite, nettoyage de la mamelle et des trayons)?</li> <li>Les animaux qui souffrent d'une maladie transmissible à l'homme ou qui sont suspectés de l'être, sont-ils isolés de manière efficace?</li> <li>Contrôle que des aliments interdits pour les vaches laitières ne leur sont effectivement pas affouragés.</li> <li>Dans l'étable, il n'y a pas d'autres espèces d'animaux de rente que celles qui y sont autorisées.</li> <li>Les exigences concernant l'affouragement de sous-produits laitiers liquides sont respectées.</li> <li></li> </ul>

HyL 00	Objectif	Le lait est produit de manière hygiénique et les précautions nécessaires contre les résidus sont prises.		
	Remplie si	Le lait est produit de manière hygiénique et les précautions nécessaires sont prises contre les résidus.		
	Manquement mineur	<ul> <li>La production hygiénique du lait est influencée de manière minime ou les mesures de précaution contre les résidus sont légèrement insuffisantes, par ex.</li> <li>petits manquements au niveau de l'hygiène (vêtements, manchons trayeurs secs et craquelés, porcs dans l'étable des vaches, etc.)</li> <li>pas d'analyse de l'eau de boisson lors de source d'eau privée, mais sinon, la qualité du lait est bonne</li> <li>documentation incomplète des services de la machine à traire</li> <li>enregistrements incomplets des tests de Schalm</li> <li>pas d'archivage de la documentation durant 3 ans</li> </ul>		
	Manquement important	La production hygiénique du lait est influencée de manière importante et/ou les mesures de précaution contre les résidus sont insuffisantes, par ex.  • animaux traités non identifiés  • animaux très sales  • hygiène insuffisante à l'écurie et dans le secteur de traite  • mauvaise santé des mamelles  • service de la machine à traire insuffisant  • 2 manquements et plus au niveau de l'hygiène au long de la chaîne de production du lait (installation de traite, entreposage)		
	Manquement grave	<ul> <li>La production hygiénique du lait est influencée de manière majeure et/ou il n'y a pas de mesures de précaution prises contre les résidus, par ex.</li> <li>conditions pour une production hygiénique du lait (locaux et installation; comportement) non remplies</li> <li>animaux chez lesquels des substances étrangères risquent de passer dans le lait suite à un traitement vétérinaire non identifié</li> <li>livraison du lait d'animaux traités avant expiration du délai d'attente</li> <li>livraison du lait d'animaux suspects d'être atteints par une maladie transmissible à l'homme ou qui en présentent les symptômes</li> </ul>		
	Remarque	Interdiction de livrer le lait en cas de menace immédiate pour la santé humaine et animale		

## 11.1.4 MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)

#### Quels sont les médicaments autorisés chez les animaux de rente?

Animaux de rente (en général)	Cas particulier des équidés de rente	
<ul> <li>Tous les MédV autorisés en Suisse pour l'espèce animale / type de production peuvent être utilisés.</li> <li>Seuls peuvent être reconvertis les médicaments         <ul> <li>qui contiennent exclusivement des principes actifs mentionnés dans la liste 1 de l'ORésDAlan et/ou dans la liste de l'annexe 2 OMédV;</li> <li>dont les principes actifs, s'il s'agit de MédV homéopathiques et anthroposophiques, présentent une dilution de D6 ou supérieure.</li> </ul> </li> </ul>	<ul> <li>Tous les MédV autorisés en Suisse pour les chevaux ayant le statut d'animal de rente peuvent être utilisés.</li> <li>Seuls peuvent être reconvertis les médicaments         <ul> <li>qui contiennent exclusivement des principes actifs mentionnés dans la liste 1 ORésDAlan et/ou dans la liste de l'ann. 2 OMédV;</li> <li>dont les principes actifs, s'il s'agit de MédV homéopathiques et anthroposophiques, présentent une dilution de D6 ou supérieure;</li> <li>contenant des principes actifs figurant dans l'annexe du règlement (UE) n° 122/2013<sup>20</sup>.</li> </ul> </li> </ul>	

### Devoirs du détenteur d'animaux en cas d'acquisition et d'utilisation de MédV

	MédV devant être portés au registre d'après l'art. 26 OMédV	MédV ne devant pas être portés au registre
Convention Médvét	Oui, en cas d'acquisition à titre de stocks.	Non.
Instructions d'utilisation	Oui.	Non.
	Instructions orales suffisantes si la durée du traitement est ≤ 10 jours.	
	Obligatoirement par écrit en cas de :  remise à titre de stocks  traitements de longue durée (> 10 jours)  restes de médicament après la fin du traitement	
	Obligatoirement par voie électronique* s'il s'agit de PAM ou d'AM pour le traitement d'un groupe d'animaux par voie orale au sens de l'art. 3, al. 1, let. d OMédV.  *Jusqu'à ce que l'ordonnance de l'OSAV soit disponible sous forme électronique, il convient d'utiliser le formulaire d'ordonnance officiel de l'OSAV sous forme papier.	
Journal des traitements	Oui, dès le début du traitement.	Non.
Inventaire	Annotation requise dans l'inventaire en cas de  remise à titre de stocks  traitements de longue durée (> 10 jours)  restes de médicament après la fin du traitement. Cette annotation doit se faire seulement à la fin du traitement.	Non

MédV 00		L'utilisation correcte et appropriée des médicaments vétérinaires est assurée et vérifiable.
------------	--	--

MédV 01	Point	Il y a une convention Médvét avec le vétérinaire qui a remis les MédV à titre de stocks.
	Bases légales	OMédV, art. 10, Évaluation de l'état de santé, convention Médvét OMédV, art. 10a, Conditions régissant la conclusion d'une convention Médvét OMédV, annexe 1, Conditions préalables à la remise de médicaments vétérinaires dans le cadre d'une convention Médvét
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »
	Remplie si	Il existe une convention Médvét lors de l'acquisition à titre de stocks de MédV soumis à ordonnance. Il n'y a qu'une seule convention Médvét par espèce animale. La convention satisfait aux exigences fixées à l'annexe 1 OMédV.
		Le vétérinaire doit évaluer personnellement l'état de santé des animaux de rente à traiter avant de remettre des MédV (visite du cheptel). S'il y a une convention Médvét, des MédV peuvent également être remis pour le traitement même sans visite individuelle du cheptel – sauf les antibiotiques pour lesquels il existe une restriction de remise.
		Une seule convention Médvét peut être conclue par espèce animale (exception voir sous « Remarque »).
		La convention Médvét doit être conclue pour une durée d'au moins une année.
	Note	La provenance des médicaments (étiquette supplémentaire) donne une indication sur les conventions passées avec plusieurs vétérinaires.  Remarque :
		Estivage: une deuxième convention Médvét pour la même espèce animale ne peut être conclue que si le détenteur d'animaux a une autre unité d'élevage avec un autre numéro BDTA (par ex. à l'alpage). À titre d'alternative, si le maître d'alpage veut se procurer des MédV à titre de stocks, il peut conclure une convention Médvét avec le cabinet vétérinaire qui s'occupe des animaux à l'alpage. Ce cabinet a éventuellement déjà conclu une convention Médvét avec une ou plusieurs exploitations de base; mais cela peut également être un autre cabinet. Cette convention Médvét n'est valable que pendant l'estivage. Dans ce cas, les conventions Médvét passées avec les exploitations de base ne sont pas valables pour les animaux se trouvant à l'alpage durant l'estivage. S'il n'y a pas de MédV remis à titre de stocks, il n'est pas nécessaire d'avoir une convention Médvét; on notera dans ce cas le résultat «non applicable».
		Saisie de prescriptions d'antibiotiques dans SI ABV pour les animaux en estivage : en principe, les prescriptions doivent être saisies sur le numéro BDTA de l'exploitation sur laquelle l'animal se trouve au moment du traitement. Pour la saison d'estivage 2020, l'annonce sur l'exploitation d'origine est aussi tolérée.

MédV 02	Point	Le nombre de visites d'exploitation prescrites dans le cadre de la convention Médvét est effectué et les visites sont correctement documentées.
	Bases légales	OMédV, art. 10, al. 2, Évaluation de l'état de santé, convention Médvét OMédV, annexe 1,Condition de remise de médicaments vétérinaires dans le cadre d'une convention MédV
	Autres bases	<ul> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Informations complémentaires &gt; En détail &gt; « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »</li> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Informations complémentaires &gt; En détail &gt; Information spécifique à la fréquence des visites d'exploitation</li> </ul>
	Remplie si	<ul> <li>Les fréquences de visite minimales sont respectées.</li> <li>Les rapports de visite sont disponibles et ils correspondent aux exigences.</li> </ul>
		<ul> <li>Contenu des visites d'exploitation et des rapports de visite</li> <li>Etat de santé du cheptel</li> <li>Problèmes sanitaires, traitements et suivi depuis la dernière visite</li> <li>Mesures prophylactiques et thérapeutiques depuis la dernière visite</li> <li>Enregistrements relatifs à l'utilisation de MédV</li> <li>Stockage des MédV dans l'étable</li> <li>Fréquence et mode de visite des exploitations</li> <li>En fonction du risque, au moins 1 à 4 x par année (d'après les indications figurant dans la convention Médvét, respectivement, dans le rapport de visite</li> </ul>
		<ul> <li>d'exploitation le plus récent).</li> <li>Visites judicieusement réparties sur toute l'année et effectuées en principe lors des visites du cheptel faites pour des raisons médicales; dans les exploitations d'engraissement fonctionnant par rotation, visites réparties en fonction des rotations</li> <li>Obligation d'archiver la convention Médvét Le détenteur d'animaux de rente est tenu d'archiver les documents durant au moins 3 ans.</li> </ul>
	Note	Lorsque tout est toujours OK d'après les rapports de visite mais qu'il y a des animaux malades de manière chronique dans l'exploitation ou que les MédV ne sont pas stockés de manière appropriée, cela peut indiquer que les rapports de visite sont des rapports alibi.
		Pour la reconduction d'une convention MédVét, les visites MédVét doivent aussi être effectuées lorsqu'aucun MédVét n'a été remis à titre de stock depuis longtemps. Faute de quoi la convention MédVét doit être résiliée, pour être conclue à nouveau plus tard le cas échéant.

MédV 03a	Point	La quantité de médic d'animaux et au dél	caments vétérinaires en sto ai fixé.	ock correspond à l'effectif
	Bases légales	OMédV, art. 11, al. 2,	Quantité de médicaments ve	étérinaires prescrits ou remis
	Autres bases	médicaments vétérina	Animaux > Médicaments vé nires > Informations complém es à l'application de l'ordonna »	nentaires > En détail >
	Remplie si	La convention Médvé correspond à la taille		licaments vétérinaires en stock
		taille du cheptel, des la pour la prophylax contenant des pri b) pour le traitement médicaments cor OMédV. c) pour l'anesthésie castration précoc	médicaments vétérinaires à t ie: pour 4 mois au maximum ncipes actifs antimicrobiens t d'un seul animal : pour 3 mo tenant des principes actifs a	, excepté les médicaments ois au maximum; excepté les ntimicrobiens visés à l'annexe 5 s premières semaines ou lors de um
	Note	Exemple de calce porcelets:     Hypothèses:	celets / nichée, dont 6,5 mâle hées / année ane est vendu en flacons ( Avec une concentration gaze e 2 l par minute, un flacon de oses de porcelets.	es emballage original) de <b>100 ou de</b> euse de 5 % d'isoflurane et un flux
		performance du vapol les castrations, de l'ét consommation d'isoflu	anchéité du système, etc. Le urane <i>a posteriori</i> , c'est-à-dir	Stock d'isoflurane autorisé pour 3 mois (en ml, valeur arrondie) env. 30 env. 70 env. 100 env. 130 env. 160 env. 190 env. 230 env. 260  églage du flux de gaz, de la mbiante et du vaporisateur pendant e calcul ne sert pas à valider la e que les quantités remises ne été effectuée dans les règles de

MédV 03b	Point	Les exigences applicables à la remise d'antibiotiques aux détenteurs d'animaux sont remplies.
	Bases légales	OMédV, art. 3, al. 1, let. e, Prophylaxie OMédV, art. 11, Quantité de médicaments vétérinaires prescrits ou remis OMédV, annexe 5, Principes actifs antimicrobiens qui ne peuvent pas être remis à titre de stocks
	Autres bases	<ul> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Informations complémentaires &gt; En détail &gt; « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »</li> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Informations complémentaires &gt; En détail &gt; « FAQ concernant la révision de l'OMédV »</li> <li>Liste des principes actifs antimicrobiens critiques : www.tierarzneimittel.ch</li> </ul>
	Remplie si	Il n'y a pas d'antibiotiques pour la prophylaxie ni d'antibiotiques critiques, excepté pour les traitements actuels, resp. il y a un concept de traitement ou il s'agit de restes provenant de traitements déjà terminés.Les restes doivent être clairement identifiables comme tels.  • Les principes actifs antimicrobiens destinés à une utilisation prophylactique ne
		<ul> <li>peuvent être prescrits ou remis à titre de stocks.</li> <li>Les antibiotiques contenant des principes actifs dits critiques (céphalosporines de 3° et 4° génération, fluoroquinolones et macrolides) ne peuvent être remis à titre de stocks.</li> </ul>
	Note	Comparaison croisée avec les prescriptions d'antibiotiques enregistrées dans SI ABV  Remarque: L'utilisation d'antibiotiques à titre prophylactique reste possible, mais uniquement sur décision du vétérinaire. La décision de savoir dans quels cas il est nécessaire de recourir à une prophylaxie antimicrobienne doit être prise par le vétérinaire (et pas par le détenteur d'animaux). Au lieu de recourir systématiquement à un traitement antibiotique prophylactique, il convient de miser davantage sur les mesures préventives permettant de garder les animaux en bonne santé. En raison de leur importance en médecine humaine mais aussi en médecine vétérinaire, les principes actifs antimicrobiens critiques sont particulièrement importants. C'est la raison pour laquelle il incombe au vétérinaire d'évaluer si leur utilisation est nécessaire.

MédV 04	Point	Le journal des traitements est correctement tenu et conservé durant 3 ans.
	Bases légales	OMédV, art. 25, Personnes soumises à l'obligation de tenir un registre OMédV, art. 26, Objet du registre OMédV, art. 28, al. 1, Détenteurs d'animaux de rente et vétérinaires
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Enregistrement et tenue du registre
	Remplie si	Les MédV soumis à l'obligation de consigner sont notés dans le journal des traitements et les indications prescrites sont disponibles.
		Les détenteurs d'animaux de rente doivent veiller à ce que les traitements recourant aux médicaments vétérinaires visés à l'art. 26 OMédV soient consignés dans un journal des traitements dans un délai raisonnable. Sont consignés:  a) la date de la première et de la dernière utilisation  b) l'animal ou le groupe d'animaux  c) le motif du traitement  d) la dénomination commerciale et la quantité du médicament vétérinaire  e) les délais d'attente et les dates de libération des différentes denrées alimentaires obtenues à partir de l'animal de rente  f) le nom de la personne habilitée qui a prescrit, remis ou administré le médicament vétérinaire
		<ul> <li>MédV devant être consignés conformément à l'art. 26 OMédV</li> <li>a) MédV soumis à ordonnance (catégorie de remise A et B, vaccins)</li> <li>b) MédV assortis de délais d'attente (aussi ceux de la catégorie de remise D !)</li> <li>c) Méd reconvertis</li> <li>d) MédV importés (importation de médicaments vétérinaires pour animaux de rente toujours avec une autorisation spéciale de Swissmedic)</li> <li>e) MédV non soumis à l'autorisation de mise sur le marché (formule magistrale)</li> </ul>
	Note	<ul> <li>Demander quand le dernier traitement a été effectué et demander à voir le journal des traitements.</li> <li>Pour les médicaments en stock, demander quand ils ont été utilisés la dernière fois. Faire la comparaison avec le journal des traitements.</li> <li>Le lait utilisé dans l'alimentation animale qui provient d'animaux qui ont été traités avec des médicaments et pour lesquels le délai d'attente n'est pas encore écoulé est noté dans le journal des traitements.</li> <li>Compte tenu de la branche de production et du nombre d'animaux, est-il plausible que le nombre d'annotations dans le journal des traitements corresponde au nombre de traitements ?</li> <li>Compte tenu des médicaments stockés dans l'exploitation et de l'inventaire, est-il plausible que le nombre d'annotations dans le journal des traitements corresponde au nombre de traitements ?</li> </ul>
		Remarque : Faire la comparaison entre les MédV se trouvant dans l'exploitation et l'inventaire : cela indique si le journal des traitements est tenu à jour.  Catégories de remise selon les art. 23 à 27 OMéd (ordonnance sur les médicaments, RS 812.212.21):
		A Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire non renouvelable
		B Remise sur ordonnance médicale ou vétérinaire
		D Remise sur conseil d'un spécialiste
		E Remise sans conseil d'un spécialiste

MédV 05	Point	Il y a des étiquettes supplémentaires sur les MédV avec les indications requises ainsi que, si nécessaire, les instructions d'utilisation écrites.
	Bases légales	OMédV, art. 4, Étiquette supplémentaire OMédV, art. 5, Instructions d'utilisation OMédV, art. 16, Prescription et instructions d'utilisation OMédV, art. 39a, al. 1 Dispositions transitoires relatives à la modification du 11 mars 2016
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Enregistrement et tenue du registre
	Remplie si	Chaque emballage (partiel) d'un MédV remis qui est soumis à l'obligation de consigner est muni d'une étiquette supplémentaire sur laquelle figurent les données requises ainsi que, si nécessaire, les instructions d'utilisation. Les instructions d'utilisation pour les PAM ou les AM sont disponibles sous forme d'ordonnance électronique, resp. se trouvent sur le formulaire d'ordonnance officiel de l'OSAV.
		Les médicaments à consigner visés à l'art. 26 OMédV (voir MédV04) doivent avoir sur chaque emballage individuel une étiquette supplémentaire mentionnant les indications suivantes:  a) le nom et l'adresse de la personne remettant le médicament  b) la date de la remise  c) le nom du détenteur d'animaux
		Il doit en outre y avoir des instructions d'utilisation avec: a) l'animal/le groupe d'animaux à traiter b) l'indication c) l'application, le dosage et la durée d'utilisation d) le délai d'attente e) les prescriptions de stockage
		Les instructions d'utilisation doivent se faire par écrit lorsque le médicament n'est pas utilisé complètement pour l'indication en cours, lorsqu'il s'agit d'un traitement de longue durée (plus de 10 jours) ou lorsqu'il a été remis à titre de stocks.  Les instructions d'utilisation écrites doivent être conservées tant que le médicament se trouve dans l'exploitation.  Les instructions d'utilisation doivent être données par voie électronique lorsqu'il s'agit de PAM ou d'AM pour le traitement d'un groupe d'animaux par voie orale au sens de l'art. 3, al. 1, let. d, OMédV.
	Note	L'adresse de la personne qui remet le MédV qui figure sur le MédV concorde-t-elle avec celle figurant dans la convention Médvét? Faire la comparaison avec le journal de traitement.
		Remarque : MédV non étiquetés: noter le nom du produit et sa provenance d'après les dires du détenteur d'animaux et contrôler s'il y a éventuellement eu une acquisition illicite.

MédV 06	Point	L'inventaire concorde avec les MédV existants sur l'exploitation et l'inventaire est archivé durant 3 ans.
	Bases légales	<u>MédV, art. 28, al. 2,</u> Détenteurs d'animaux de rente et vétérinaires <u>MédV, art. 29,</u> Durée d'archivage
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Enregistrement et tenue du registre
	Remplie si	Il y a un inventaire. Tous les MédV à consigner remis à titre de stocks figurent sur l'inventaire. Les justificatifs de remise du vétérinaire peuvent remplacer l'inventaire.
		Les détenteurs d'animaux de rente sont tenus de consigner les indications suivantes pour chaque entrée à titre de stocks (y c. les MédV pour les traitements de longue durée) et chaque restitution ou destruction des médicaments à consigner (voir MédV04):  a) la date b) la dénomination commerciale
		c) la quantité en unités de conditionnement d) le fournisseur ou la personne qui reprend les médicaments. Est également acceptée à titre d'inventaire la liste que le vétérinaire remet au détenteur d'animaux avec lequel il a conclu une convention Médvét et sur laquelle figurent tous les médicaments remis. Les documents doivent être conservés au moins durant 3 ans.
	Note	Faire la comparaison avec les factures du vétérinaire d'exploitation.  Remarque: Les MédV pour les traitements de longue durée ainsi que le reste des MédV remis pour le traitement ultérieur qui n'a pas complètement été utilisé pour le traitement en cours sera également noté dans l'inventaire.  Il doit aussi y avoir un inventaire même s'il n'y a actuellement pas de MédV en stock sur l'exploitation mais qu'il y avait des MédV remis à titre de stocks sur l'exploitation au cours des 3 dernières années.

MédV 07	Point	Les MédV sont autorisés, non périmés et correctement entreposés.
	Bases légales	OMédV, art. 7, Importation de médicaments vétérinaires par des personnes exerçant une profession médicale OMédV, art. 10c, Substances et préparations interdites OMédORésDAlan, art. 22, Devoir de diligence OMédV, annexe 4, Substances et préparations dont l'administration aux animaux de rente est interdite
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »  Liste de délimitation des produits zoologiques  Produits zoologiques
	Remplie si	L'entreposage est correct et qu'on ne trouve que des médicaments autorisés, non périmés. Pour les médicaments préparés selon une formule magistrale, une copie de l'ordonnance et la facture de la pharmacie sont disponibles.  Conservation des médicaments vétérinaires sur l'exploitation  a) hygiénique, sûre et en bon ordre  b) d'après les notices d'emballage
		Substances et préparations interdites pour les animaux de rente  a) Stilbènes, dérivés de stilbènes, thyréostatiques b) Substances à action œstrogène, androgène ou gestagène ainsi que les bêtaagonistes stimulant la performance carnée et les attendrisseurs c) Aristolochia spp. et l'ensemble de leurs préparations, le chloramphénicol, le chloroforme, la chlorpromazine, la colchicine, la dapsone, le dimétridazole, le métronidazole, les nitrofuranes (y compris la furazolidone), le ronidazole
	Note	<ul> <li>Où sont entreposés les médicaments vétérinaires qui doivent être conservés au frais lorsqu'il n'y a pas de réfrigérateur dans le lieu d'entreposage (par ex. dans le réfrigérateur de la cuisine)?</li> <li>Les PAM et les AM sont rarement stockés avec les autres médicaments et sont plutôt stockés à proximité des installations techniques qui serviront au mélange et /ou à l'administration:  Les PAM et les AM sont-ils séparés des aliments pour animaux ou des composants fourragers de manière à pouvoir éviter les contaminations et les confusions?  Sont-ils inaccessibles pour les animaux (animaux de rente, animaux de compagnie) et pour les enfants?  Sont-ils protégés contre les nuisibles?  Les emballages entamés sont-ils propres et fermés hermétiquement?</li> <li>La présence de MédV interdits ou acquis de manière illicite doit être indiquée sous « Autres aspects concernant les médicaments vétérinaires ». En cas de suspicion d'utilisation de tels médicaments, les MédV contestés doivent être saisis. Un prélèvement de lait, de sang ou d'urine peut éventuellement être ordonné ou effectué.</li> <li>Les médicaments autorisés portent la mention Swissmedic et sont attribués à une catégorie (A-E). En cas de doute, il est recommandé de photographier le médicament.</li> <li>S'il n'y a pas de MédV dans l'exploitation et que la documentation n'indique pas d'utilisation de substances interdites ou de MédV non autorisés, il faut noter « non applicable » sur le modèle de rapport de contrôle.</li> </ul>
		Remarque : S'il y a des MédV reconvertis, vérifier s'il s'agit de principes actifs visés à l'art. 12, al. 1 (et 3, 5), OMédV et si leur délai d'attente a été calculé d'après l'art. 13 OMédV > contrôle dans la pharmacie vétérinaire privée.

MédV 08	Point	Lorsque des PAM/AM sont administrés à l'aide des installations techniques propres à l'exploitation, les exigences sont remplies.
	Bases légales	OMédV, art. 15a, Condition à la prescription OMédV, art. 16, Prescription et instructions d'utilisation OMédV, art. 18, Adjonction de médicaments vétérinaires à l'aide des propres installations d'exploitation OMédV, art. 19, Exigences relatives aux exploitations pratiquant l'adjonction et l'administration de médicaments OMédV, art. 39a, al. 1, Dispositions transitoires relatives à la modification du 11 mars 2016 de l'OMédV
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.blv.admin.ch/siabv      www.blv.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Prescription, remise et utilisation > En détail > Ordonnance-pdf
	Remplie si	<ul> <li>Il y a un contrat avec un RTV (ou s'il y a une convention Médvét avec contrat RTV intégré).</li> <li>Il y a un protocole d'aptitude du RTV, le mode d'emploi du fabricant, les instructions de travail pour l'adjonction, le nettoyage ainsi qu'un plan de nettoyage et les rapports de nettoyage correspondants spécifiques à l'exploitation.</li> <li>Il y a une autorisation de fabrication délivrée par Swissmedic au cas où il y a plus d'une ration journalière d'AM fabriquée.</li> <li>Les formulaires d'ordonnance électronique remplis sont disponibles (sous forme électronique ou imprimée)</li> <li>La fabrication / administration se fait de manière correcte et avec la diligence requise: respect des instructions de travail, des instructions d'utilisation et du plan de nettoyage</li> <li>Lorsqu'une installation technique propre à l'exploitation est utilisée pour la médication, les exigences suivantes doivent être remplies: a) Il doit y avoir un contrat écrit avec un responsable technique vétérinaire (RTV) (convention Médvét avec contrat RTV, intégré ou séparé).</li> <li>b) Les PAM / AM utilisés pour le traitement d'un groupe d'animaux par voie orale (art. 3, al. 1, let. d, OMédV) doivent être prescrits au moyen du formulaire électronique d'ordonnance, lequel contient également les instructions d'utilisation.</li> <li>→ Si la préparation contient des principes actifs antimicrobiens, il est obligatoire d'utiliser le SI ABV.</li> <li>→ Pour toutes les autres préparations, l'ordonnance pdf électronique mise à disposition par l'OSAV ou le SI ABV peuvent être utilisée.</li> <li>c) S'il y a plus d'une ration journalière fabriquée sur l'exploitation, il doit y avoir une autorisation de fabrication délivrée par Swissmedic.</li> <li>d) La documentation relative à l'installation doit être disponible, complète et actualisée.</li> <li>e L'installation existante pour l'adjonction et/ou l'administration de médicamenteux utilisé convient au procédé de transformation prévu.</li> <li>Les instructions d'utilisation pour le PAM, resp.</li></ul>
	Note	<ul> <li>médicamenteux ou d'aliments médicamenteux</li> <li>Stockage des PAM et des AM, voir MédV 07</li> <li>Y a-t-il des installations techniques sur l'exploitation qui permettent d'administrer des médicaments vétérinaires ?</li> </ul>

<ul> <li>Y a-t-il (déjà) des formulaires d'ordonnance électronique pour les AM présents actuellement dans l'exploitation ?</li> <li>L'installation existante est-elle fonctionnelle et propre ?</li> <li>L'éclairage des lieux où se font le dosage / la fabrication / l'administration des PAM ou des AM est-il suffisant ?</li> <li>Comment le PAM est-il mesuré ? Les dispositifs correspondants sont-ils appropriés, suffisamment précis et propres ?</li> <li>Comment les AM sont-ils dosés ? Le dosage est-il suffisamment précis ?</li> </ul>
Le PAM utilisé est-il autorisé pour l'aliment fourrager dans lequel il sera mélangé ?
Peut-on dans une large mesure exclure des disséminations de médicaments dans d'autres aliments fourragers ou dans l'environnement (installation, maniement)?
• Quand y a-t-il eu des PAM mélangés à l'aliment pour la dernière fois ? L'AM a-t-il été affouragé immédiatement après l'adjonction du PAM ?
<ul> <li>Les instructions d'utilisation du vétérinaire ayant remis/prescrit le PAM/AM sont- elles respectées (pour autant que l'on puisse le constater) ?</li> </ul>
<ul> <li>Parler de la protection au travail lors de la manipulation de PAM et d'AM.</li> <li>Y a-t-il des instructions compréhensibles pour les collaborateurs qui mélangent les PAM et administrent les AM ? Y a-t-il une règlementation concernant le remplacement du détenteur d'animaux ?</li> </ul>
Remarque : S'il n'y a pas d'installations techniques pour l'adjonction de médicaments ou pour l'administration d'AM, il faut utiliser le résultat « non applicable ».

MédV 09	Point	Au cas où le détenteur d'animaux effectue lui-même l'anesthésie pour l'écornage et la castration précoce: les exigences relatives à l'OMédV et à l'OPAn sont remplies.
	Bases légales	OMédV, art. 8, al. 2 et 3, Limitations de la remise OPAn, art. 32, Écornage et castration pratiqués par les détenteurs d'animaux
	Autres bases	<ul> <li>Aide-mémoire pour les vétérinaires concernant la nouvelle réglementation de l'écornage des cabris</li> <li>Aide-mémoire « Kétamine : adaptations de l'OTStup DFI à partir du 1er mai 2019 ».</li> </ul>
	Remplie si	Il y a une convention Médvét. Les MédV ne sont remis que pour l'anesthésie pour une indication bien spécifique, pour laquelle il existe une attestation de cours.  Les médicaments vétérinaires à utiliser pour l'anesthésie lors de l'écornage et de la castration précoce ne peuvent être remis que pour l'exploitation concernée et après que le détenteur d'animaux a suivi le cours (théorique et pratique).  Ne peuvent être remis que les MédV prévus pour ces indications.
	Note	Vérifier s'il y a des MédV pour l'anesthésie (lors de l'écornage et de la castration) et/ou s'ils sont notés le journal des traitements et l'inventaire.  Demander éventuellement à voir les factures du vétérinaire d'exploitation. En cas de doute, faire des photos.  Remarque: Si le détenteur d'animaux n'effectue pas lui-même l'anesthésie lors de l'écornage et de la castration mais qu'il la fait pratiquer par le vétérinaire, on utilise le résultat « non applicable ».

MédV +	Point	Autres aspects concernant les médicaments vétérinaires
		<ul> <li>Reconversion</li> <li>Acquisition de MédV à l'étranger, par Internet</li> <li>Provenance des MédV</li> <li>Traitements par sarbacane, fusil à narcose</li> <li>(Publicité non autorisée)</li> <li>(Commerce de gros non autorisé)</li> </ul>

MédV 00	Objectif	L'utilisation correcte et appropriée des MédV est assurée et vérifiable.
	Remplie si	L'utilisation de MédV est correcte, se fait dans les règles de l'art et de manière vérifiable.
	Manquement mineur	L'utilisation de MédV correcte, appropriée et vérifiable est influencée de manière minime, par ex.  L'inventaire n'est pas rempli correctement, mais les autres documents sont e.o.  La documentation requise est disponible, mais pas sur 3 ans  Manquement au niveau de la convention Médvét  Il y a une convention Médvét, mais trop peu de visites d'exploitation  La quantité de MédV à titre de stocks est légèrement dépassée.
	Manquement important	<ul> <li>L'utilisation de MédV correcte, appropriée et vérifiable est influencée de manière importante, par ex.</li> <li>Médicaments vétérinaires périmés</li> <li>Il y a une convention Médvét, mais pas de visites d'exploitation</li> <li>Les documents relatifs aux visites d'exploitation sont disponibles et attestent de la manipulation correcte des MédV, mais il y a des manquements importants au niveau de la manipulation des MédV sur l'exploitation</li> <li>Plusieurs MédV sans étiquette supplémentaire</li> <li>Manquements au niveau des PAM /AM</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>L'utilisation de MédV correcte, appropriée et vérifiable est influencée de manière majeure, par ex.</li> <li>Le journal des traitements n'est pas tenu</li> <li>Pas d'instructions d'utilisation (écrites).  Les instructions d'utilisation écrites ne sont pas conservées dans l'exploitation aussi longtemps que le médicament vétérinaire correspondant se trouve dans l'exploitation</li> <li>Stockage de médicaments interdits ou acquis de manière illicite, utilisation de ce genre de médicaments</li> <li>Écornage / castration effectués par le détenteur d'animaux qui n'a pas suivi de cours à cet effet ou sans anesthésie</li> <li>Pas de convention Médvét</li> <li>Les obligations du RTV ne sont pas remplies</li> <li>Les instructions du RTV ne sont pas suivies</li> <li>Acquisition injustifiée d'antibiotiques critiques à titre de stocks</li> <li>Acquisition injustifiée d'antibiotiques à titre de stocks destinés à la prophylaxie</li> </ul>
	Remarque	Confiscation des médicaments sans étiquette supplémentaire et des médicaments interdits ou acquis de manière illicite.  Interdiction de se procurer des MédV (excepté en cas de traitement vétérinaire) dans les exploitations prises en faute avec plusieurs récidives.

## 11.1.5 SANTÉ ANIMALE (SA)

SA 00		La production animale se fait de manière hygiénique et sans risque par rapport aux épizooties sur l'exploitation.
-------	--	---

SA 01	Point	L'état de santé et les soins des animaux sont en ordre.
	Bases légales	OFE, art. 59, al. 1 OPAn, art. 3, al. 3, Détention répondant aux besoins des animaux OPAn, art. 5, Soins OCL, art. 14, al. 2a OHyPL, art. 3, let. a, Soins et détention des animaux OAbCV, art. 7, al. 1, let. a et c, OHyPPr, art. 2, al. 2, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	<ul> <li>Les animaux sont propres (pas souillés) et en bonne santé.</li> <li>Les animaux malades et blessés sont hébergés, traités et soignés correctement.</li> <li>L'état d'embonpoint des animaux est suffisant.</li> <li>Les soins aux onglons / aux sabots sont effectués de manière régulière et dans les règles de l'art.</li> <li>Les détenteurs d'animaux doivent soigner et nourrir convenablement les animaux et</li> </ul>
		prendre les mesures qui s'imposent pour les maintenir en bonne santé. Les animaux doivent être soignés.
	Note	En fonction de la conduite d'exploitation, demander quand le vétérinaire est venu la dernière fois à la ferme.

SA 02	Point	Les avortements sont annoncés au vétérinaire.
	Bases légales	OFE, art. 129, al. 1, Recherche des causes d'avortement
	Autres bases	
	Remplie si	Le détenteur d'animaux sait qu'il doit annoncer les avortements de bovins, ovins, caprins et porcins à un vétérinaire et il s'acquitte aussi de cette obligation d'annoncer.
		Le détenteur d'animaux annonce au vétérinaire tout avortement d'animaux de l'espèce bovine après une durée de gestation de 3 mois, ainsi que tout avortement d'animaux des espèces ovine, caprine et porcine.
	Note	Posez des questions telles que par ex.:      « Quand a eu lieu le dernier avortement ?      Les avortements ont-ils été annoncés au vétérinaire de l'exploitation ? »
		Remarque : Les avortements doivent être annoncés à la BDTA uniquement si la fédération d'élevage le prescrit.

SA 03	Point	Les soins vétérinaires des animaux sont assurés.
	Bases légales	OMédV, art. 1, let. a et b, But OFE, art. 59, Obligations générales des détenteurs d'animaux OPAn, art. 5, al. 1 et 2, Soins
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments      vétérinaires (OMédV) »
	Remplie si	Les soins vétérinaires des animaux sont assurés.  Les détenteurs doivent soigner convenablement les animaux et prendre les mesures qui s'imposent pour les maintenir en bonne santé. Pour cela, il faut que les soins vétérinaires soient assurés.
	Note	Questions possibles :  Comment réagissez-vous lorsque vos animaux ne sont pas en bonne santé ?  Quand le vétérinaire est-il venu pour la dernière fois sur l'exploitation ?  S'il y a des animaux malades, comme par ex. des veaux qui toussent, poser des questions concernant le traitement et la visite vétérinaire, faire la comparaison avec le journal des traitements

SA+	Point	Autres aspects concernant la santé animale
		<ul> <li>(Suspicion d') épizooties ou zoonoses annoncées</li> <li>En cas de zoonoses : les mesures pour empêcher la transmission à l'homme sont prises</li> <li>Échantillonnage BVD correct, les prescriptions d'autres programmes (Salmonella enteritidis chez la poule, arthrite-encéphalite caprine chez la chèvre, IBR, etc.) sont respectées</li> <li>Pas d'affouragement de restes d'aliments</li> <li>Importations annoncées</li> <li>Prévention efficace de l'accès et des possibilités de contact avec les animaux sauvages</li> </ul>
		•

SA 00	Objectif	La production animale se fait de manière hygiénique et sans risque par rapport aux épizooties sur l'exploitation.
	Remplie si	La production animale se fait de manière hygiénique et sûre par rapport aux épizooties.
	Manquement mineur	La production animale hygiénique et la sécurité relative aux épizooties sont influencées de manière minime, par ex.  Manque de propreté des animaux
	Manquement important	La production animale hygiénique et la sécurité relative aux épizooties sont influencées de manière importante, par ex:  Pas d'annonce des avortements  Pas d'annonce de maladies touchant plusieurs animaux  Pas d'hébergement approprié des animaux malades (séparation, danger de contamination)
	Manquement grave	La production animale hygiénique et la sécurité relative aux épizooties sont influencées de manière majeure, par ex.  Les animaux malades ne sont pas traités de manière adéquate  Les animaux sont en mauvais état d'embonpoint  Animaux à onglons morts ou pertes plus élevées chez d'autres espèces animales  Les animaux sont dans une saleté profonde (fèces, urine) et sont excessivement sales  Non-respect des mesures de police des épizooties (par ex. non-respect de l'interdiction de déplacer des animaux)  Soins des onglons / sabots négligés
	Remarque	

## 11.1.6 TRAFIC DES ANIMAUX (TA)

TA 00	Objectif	La traçabilité du trafic des animaux est garantie.
TA 01	Point	L'unité d'élevage est enregistrée auprès du canton et toutes les espèces animales sont annoncées.
	Bases légales	OFE, art. 7, al. 1, Enregistrement OFE, art. 14, al. 1, Annonces relatives au trafic des animaux OFE, art. 18a, al. 1 et 3, Enregistrement des unités d'élevage détenant des équidés ou de la volaille domestique
	Autres bases	Enregistrement des unités d'élevage (site Internet de l'OSAV)  Annonce des unités d'élevage de chevaux (site Internet agate.ch)
	Remplie si	Toutes les espèces animales devant être enregistrées présentes sur l'exploitation sont enregistrées auprès du canton.  Les cantons enregistrent toutes les unités d'élevage dans lesquelles sont détenus:  des animaux à onglons, des camélidés du Nouveau-Monde  des équidés  de la volaille domestique
		Le détenteur d'animaux annonce dans un délai de 10 jours ouvrables les modifications telles qu'une nouvelle unité d'élevage, la fermeture définitive d'une unité d'élevage et le changement de détenteur d'animaux.
	Note	Demander si on a vu tous les locaux de stabulation et si le détenteur d'animaux détient encore des animaux à d'autres endroits.

TA 02	Point	Les animaux prescriptions		s et reconnaissables conformé	ment aux
	Bases légales	OFE, art. 15a,		t reconnaissance des animaux à c ation des équidés sseport équin	onglons
	Autres bases	https://ovinsca Chevaux nés	<u>aprins.ch</u> <u>avant 2011 (</u> si	imaux à onglons te Internet agate.ch) 1 (site Internet agate.ch)	
	Remplie si	auriculair moutons, électronic • Tous les du signal numéro d	es, tous les au l'une des mar que. équidés ont ur ement ou une le la puce élec	les moutons et les chèvres ont de itres animaux à onglons en ont un ques auriculaires doit être équipé n passeport (il est suffisant de gard copie de la page de couverture du tronique auprès du cheval). Les é dentifiés par une puce électronique	e seule. Pour les e d'une puce der une copie de la fiche u passeport avec le quidés nés à partir du
		Espèce animale	Comment	Marque auriculaire (MA)/puce électronique	En quittant l'exploitation, mais au plus tard:
		Bovins	individuelle	2 MA	à 20 jours
		Bisons	individuelle	2 MA	à 9 mois
		Chèvres	individuelle	2 MA  Exception : les cabris de boucherie abattus avant leur 120° jour de vie et transportés directement de l'exploitation de naissance à l'abattoir peuvent être identifiés à l'aide d'une seule marque auriculaire	à 30 jours
		Moutons	individuelle	2 MA (dont une avec puce électronique)	à 30 jours
		Porcs	Identification de l'unité d'élevage	1 MA	à 30 jours
		Porcs de petite taille	Identification de l'unité d'élevage	1 MA (spéciale si souhaité)	Lors des examens officiels, exceptions possibles
		Camélidés du Nouveau- Monde		Aucun	
		Équidés	individuelle	Passeport, en plus, puce électronique pour les animaux nés à partir du 1.1.2011	Jusqu'au 30 nov. suivant la naissance, sauf si l'animal est abattu avant le 31.12. de l'année de naissance
		Gibier détenu en enclos	Identification de l'unité d'élevage	1 MA	En quittant l'exploitation
		dans un délai	de 3 jours et é	marques auriculaires perdues doi être posées immédiatement après A de l'exploitation.	

	Pour les moutons et les chèvres il faut tenir compte des délais transitoires du marquage additionnel des animaux nés avant le 1 <sup>er</sup> janvier 2020
	Comparer l'extrait de la BDTA avec ce que dit le détenteur d'animaux à propos des marques auriculaires de remplacement. Le détenteur d'animaux commande-t-il régulièrement des marques auriculaires de remplacement ?

TA 03	Point	Le cheptel correspond aux données de l animaux du troupeau).	a BDTA (respectivement, à la liste des	
	Bases légales	OFE, art. 8, Données relatives aux animaux à onglons OFE, art. 14, al. 1 et 2, Annonces relatives au trafic des animaux OFE, art. 15e, al. 1 et 2, Devoirs de notification OFE, art. 15c, al. 5, Conservation du passeport équin		
	Autres bases	DT concernant les notifications du trafic des Instructions pour tenir les registres des anir Notifier des animaux à la banque de donné Contrôle du trafic des ovins et caprins (site Ordonnance relative à la banque de donnée sur la BDTA)	naux (aide-mémoire) es centrale (site Internet agate.ch) Internet agate.ch et ovinscaprins.ch)	
	Remplie si	Registre des animaux à onglons	Notifications à la BDTA	
		Existant sous forme électronique ou imprimée et tenu à jour.	Sont faites correctement et dans les délais.	
		Pour le bétail bovin, les moutons et les classifier de BDTA suffit.	chèvres, une liste des animaux correcte à	
	Le détenteur d'animaux doit tenir un registre des animaux à onglons pour unité d'élevage : le registre doit être tenu à jour et mentionner toutes les vid'effectifs.  Pour les porcs : seule la conservation de tous les documents d'accompagnexistants et des annotations concernant les naissances et les animaux pérou mis à mort (registre des naissances ou des truies, par ex.) est obligatois.  Notification à la Banque de données sur le trafic des animaux  a) Bovins, bisons, moutons et chèvres : entrées et sorties, animaux mort marques auriculaires, dans un délai de 3 jours ouvrables; naissance délai de 30 jours, notification par leur détenteur  b) Porcs : entrées dans un délai de 3 jours ouvrables, notification par leur c) Équidés : dans un délai de 30 jours : naissance, mort, importation, exp déplacement d'un animal dans une autre unité d'élevage : changemen propriétaire, castration d'un étalon, dans un délai de 3 jours ouvrables changement du but d'utilisation : passage du statut d'animal de rente d'animal de compagnie, notification par leur propritétaire.  Conserver les contrôles des effectifs d'animaux (registre des animaux à or		jour et mentionner toutes les variations us les documents d'accompagnement a naissances et les animaux péris des truies, par ex.) est obligatoire.  le trafic des animaux norts, perte de 3 jours ouvrables; naissance dans un étenteur souvrables, notification par leur détenteur aissance, mort, importation, exportation, re unité d'élevage : changement de les un délai de 3 jours ouvrables : le lege du statut d'animal de rente à celuir leur propritétaire.	
	Note	<ul> <li>animaux</li> <li>En faisant le tour des locaux de stabula les données figurant sur la liste des an</li> </ul>	de l'exploitation (estivage) qui ne peuvent du détenteur pour son évaluation. Il faut lesquelles il y a eu manquement.  hts et dûment remplis suffisent également aux de moutons en transhumance, les i que pour les marchés de bétail, les	

TA 04	Point	Les documents d'accompagnement pou correctement remplis et conservés dura	
	Bases légales	OFE, art. 12, al. 1, 2 et 3, Document d'acco	
	Autres bases	Instructions pour remplir le document d'acc (aide-mémoire)  Accès au document d'accompagnement (s  Attestation relative à l'utilisation de médical changement de détenteur (chevaux)  Déclaration sanitaire lors de l'abattage (che	ite de l'OSAV) ments et à la santé de l'animal lors de
	Remplie si	Document d'accompagnement	Archivage
		Les documents d'accompagnement sont correctement remplis.	Ils sont conservés durant au moins 3 ans.
		<ul> <li>durant 3 ans.</li> <li>b) Lorsque des chevaux sont abattus ou détablir un certificat de santé écrit pour faites à la dernière page du passeport bases).</li> <li>c) Les poulains abattus avant le 31 décerbesoin d'un passeport équin. Pour ces animaux pour l'abattage doit remplir l'a médicaments et à la santé des animau l'abattage.</li> <li>d) Si l'exploitation de provenance est sou</li> </ul>	qu'ils changent de propriétaire, il faut les animaux. Les indications peuvent être équin ou sur les formulaires (voir autres mbre de leur année de naissance n'ont pas animaux, la personne qui livre les attestation relative à l'utilisation de ex sur l'attestation de réception lors de mise à des mesures de police des gement (rouge) ne peut être établi qu'avec
	Note	Vérification des documents d'accompagnement	
		Contrôler si des animaux placés sous séqu	estre ont été déplacés.

TA 05	Point	Les détenteurs de volailles doivent annoncer la mise au poulailler de leurs troupeaux à la BDTA, conformément à l'art. 18 <i>b</i> de l'OFE.
		OFE, art. 18b; Obligation d'annoncer la mise au poulailler de troupeaux de volailles Ordonnance sur la BDTA, art. 8b; Données relatives aux volailles domestiques
	Autres bases	Notifier des animaux/troupeaux à la banque de données centrale (site Internet agate.ch)
	Remplie si	Tous les troupeaux détenus par l'unité ont été correctement notifiés.  Les unités d'élevage détenant de la volaille selon l'art. 18b OFE notifient la mise au poulailler de chaque troupeau dans les 10 jours ouvrables à la BDTA. Ce faisant, elles fournissent des données conformes à l'annexe 1, ch. 5, de l'ordonnance sur la BDTA
	Note	Vérification des notifications effectuées sur agate.ch.

TA+	Point	Autres aspects concernant le trafic des animaux	
		<ul> <li>Les unités d'élevage d'abeilles/de poissons sont enregistrées</li> <li>Attention particulière portée au trafic des animaux pour l'estivage, les expositions, les marchés ainsi qu'à celui des animaux d'autres exploitations</li> <li></li> </ul>	

TA 00	Objectif	La traçabilité du trafic des animaux est garantie.	
	Remplie si	La traçabilité est garantie.	
	Remarque	Les critères d'évaluation concernant le degré de gravité des manquements varient selon l'espèce animale (→ tableaux à part)	

TA 00	<u>Bétail bovin, moutons et chèvres</u>	
	Manquement mineur	<ul> <li>La traçabilité est compromise de manière minime, par ex. lorsque</li> <li>&lt; 10 % des bovins, moutons, chèvres, (max.10 animaux) n'ont qu'une marque auriculaire (identification insuffisante)</li> <li>Les marques auriculaires de remplacement sont régulièrement commandées trop tard</li> <li>Les annonces relatives au trafic des animaux sont faites trop tardivement à la BDTA</li> <li>Pour la première fois, pas d'annonce à la BDTA.</li> <li>Pas de registre d'animaux ou pas de contrôle des effectifs</li> </ul>
	Manquement important	<ul> <li>La traçabilité est compromise de manière importante, par ex. lorsque</li> <li>10 à 20 % des bovins, moutons, chèvres (max.20 animaux) n'ont qu'une seule marque auriculaire (identification insuffisante)</li> <li>Un bovin, un mouton ou une chèvre sans marques auriculaires (non identifié).</li> <li>Pas d'annonce à la BDTA concernant le trafic des animaux</li> <li>Les détenteurs d'animaux font preuve de négligence chronique</li> <li>Les documents d'accompagnement ne sont pas corrects ou pas complets (plus de 20 %)</li> <li>De manière répétée, pas d'annonces à la BDTA</li> <li>D'autres espèces animales non enregistrées se trouvent sur l'exploitation</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>La traçabilité est gravement compromise, par ex. lorsque</li> <li>&gt; 20 % des bovins, moutons, chèvres n'ont qu'une seule marque auriculaire (identification insuffisante).</li> <li>≥ 1 bovin, mouton, chèvre sans marques auriculaires (n'est pas identifié); les animaux ne sont pas identifiables</li> <li>Pour plus de 20 % des animaux (plus de 10 animaux), la liste des effectifs de la BDTA ne concorde pas avec l'effectif réel de bovins, de moutons ou de chèvres.</li> <li>La traçabilité du trafic des animaux ne peut pas être établie sur la base des documents d'accompagnement, de la BDTA et du registre des animaux.</li> <li>Des animaux placés sous séquestre pour des raisons de police des épizooties ont été déplacés</li> </ul>
	Remarque	Les exploitations de petite taille doivent être évaluées individuellement.

TA 00	<u>Porcs</u>	
	Manquement mineur	<ul> <li>La traçabilité est compromise de manière minime, par ex. lorsque</li> <li>&lt;10 % des animaux (max.5 animaux) n'ont pas de marque auriculaire (ne sont pas identifiés)</li> <li>Le registre des animaux n'est pas correct (les entrées et sorties à court terme ne sont pas encore notées)</li> <li>Pas de registre des animaux ou pas de contrôle des effectifs</li> </ul>
	Manquement important	<ul> <li>La traçabilité est compromise de manière importante, par ex. lorsque</li> <li>10-20 % des animaux (max.10 animaux) n'ont actuellement pas de marque auriculaire (ne sont pas identifiés), mais étaient une fois identifiés (trou dans l'oreille)</li> <li>Manque important de concordance entre le registre des animaux et l'effectif des animaux (pas correct pour &gt; 20 %, resp. plus de 10 animaux)</li> <li>Les détenteurs d'animaux font preuve de négligence chronique</li> <li>Les documents d'accompagnement ne sont pas corrects ou pas complets (plus de 20 %)</li> <li>d'autres espèces animales non enregistrées se trouvent sur l'exploitation</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>La traçabilité est gravement compromise, par ex. lorsque</li> <li>10-20 % des animaux (max. 10 animaux) n'ont actuellement pas de marque auriculaire (ne sont pas identifiés) et n'ont pas non plus de trou dans l'oreille (n'ont encore jamais été identifiés)</li> <li>&gt; 20 % des animaux n'ont actuellement pas de marque auriculaire (ne sont pas identifiés)</li> <li>La traçabilité du trafic des animaux ne peut pas être établie sur la base des documents d'accompagnement (et du registre des animaux)</li> <li>Des animaux placés sous séquestre pour des raisons de police des épizooties ont été déplacés</li> </ul>
	Remarque	Les exploitations de petite taille et les exploitations d'engraissement porcin doivent être évaluées individuellement.

TA 00	<u>Chevaux</u>	
	Manquement mineur	La traçabilité est compromise de manière minime lorsque  les passeports équins ou la copie du signalement ou de la page de couverture du passeport avec le numéro de la puce électronique ne sont pas disponibles  les annonces relatives au trafic des animaux sont faites trop tardivement à la BDTA par le propriétaire de l'équidé
	Manquement important	<ul> <li>La traçabilité est compromise de manière importante, par ex. lorsque</li> <li>d'autres espèces animales non enregistrées se trouvent sur l'exploitation</li> <li>les annonces, l'identification et la documentation sont négligées de manière chronique</li> <li>pas d'annonce à la BDTA concernant le trafic des animaux par le propriétaire de l'équidé</li> </ul>
	Manquement grave	La traçabilité est gravement compromise, par ex. lorsque  les équidés nés depuis le 01.01.2011 ne sont pas identifiés avec une puce électronique dans le délai prescrit  des animaux placés sous séquestre pour des raisons de police des épizooties ont été déplacés
	Remarque	

# 11.2 Annexe 2 : Manuel de contrôle relatif aux contrôles officiels dans la production primaire (hygiène dans la production primaire animale, médicaments vétérinaires, santé animale et trafic des animaux) pour les unités d'élevages détenant des <u>abeilles mellifères</u> Version 2022

## 11.2.1 REMARQUES GÉNÉRALES

## Remarques générales

 Le manuel de contrôle ne remplace pas la formation de base ni la formation qualifiante des contrôleurs, mais constitue un document de référence.

#### Exécution des contrôles

- Si un contrôle révèle des manquements graves qui exigent la prise immédiate de mesures par les instances d'exécution, en particulier en cas de symptômes laissant suspecter une épizootie, d'altération de la qualité du miel susceptible de porter atteinte à la santé ou d'états d'hygiène catastrophiques, l'autorité d'exécution compétente doit être contactée immédiatement par téléphone.
- Les tests rapides, les prélèvements d'échantillons et les confiscations doivent être notées dans la rubrique « Remarques ».
- Les questions concernant les modèles de rapports de contrôle ou le manuel de contrôle doivent être adressées au vétérinaire cantonal.

### Structure du manuel de contrôle

- Chaque domaine de contrôle est assorti d'un objectif défini et de points de contrôle. Tous les points de contrôle doivent être évalués dans le cadre d'un contrôle de base pour pouvoir confirmer la réalisation de cet objectif.
- L'exception est le point de contrôle « Autres aspects... » contenu dans chaque domaine de contrôle. Ce point peut être utilisé quand d'autres points concernant l'objectif attirent l'attention. Les exemples cités ne sont pas exhaustifs.
- Les exemples figurant sous « Autres aspects... » peuvent être utilisés avant tout pour les contrôles de vérification/contrôles intermédiaires qui servent à approfondir les contrôles de certains domaines.

## Évaluation et documentation des points de contrôle

- Les points de contrôle pour lesquels il n'y a pas de manquements sont saisis en cochant « exigence remplie » (à marquer d'un « ✓ » dans le modèle de rapport de contrôle).
- Lorsque des points de contrôle ou certaines espèces animales n'ont pas été contrôlés, il convient de cocher le résultat « non contrôlé » (utilisation du symbole « — ») sur les modèles de rapport de contrôle et indiquer les motifs ayant empêché le contrôle. Les points de contrôle non contrôlés sont signalés par un « NC » dans Acontrol.
- Les points de contrôle qui n'existent pas dans une unité d'élevage sont saisis comme « non applicable » (« | »). Cela signifie que s'il n'y a par ex. pas de médicaments vétérinaires (MédV) en réserve dans un élevage d'abeilles, on utilisera la mention « non applicable » (« non pertinent ») sur les modèles de rapport de contrôle. Les points de contrôle non applicables sont signalés par un « NA » dans Acontrol.
- Tous les points de contrôle évalués comme « avec manquement » (« o » ; « exigence non remplie ») doivent être précisés et décrits précisément dans les modèles de rapport de contrôle

- sous la rubrique « Remarques » (indiquer par ex. le nombre de colonies d'abeilles touchées par un « manquement » ou une contestation. Si nécessaire, le noter sur une page séparée). Les points de contrôle avec manquement sont signalés par un « M » dans Acontrol.
- Au niveau du point de contrôle, du groupe de points ou de la rubrique, la gravité du manquement éventuel doit être évaluée d'après les instructions de l'autorité cantonale d'exécution. Les manquements sont classés comme suit : manquement « mineur » (M), « important » (I) et « grave » (G). Le choix de la catégorie se fonde sur les points de contrôle évalués. Si les points de contrôle imposés ne révèlent aucun manquement, mais que d'autres aspects donnent à penser qu'un objectif doit être évalué comme « non atteint », ces aspects doivent être inscrits dans le point de contrôle sous « Autres aspects... ». Les exemples de catégorisation des manquements ne sont pas exhaustifs.

## 11.2.2 HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE ANIMALE (PPr)

Sont considérés comme produits primaires les plantes, les animaux et les produits qui en sont issus qui sont destinés à la consommation humaine (le lait cru pour la fabrication du fromage, par ex.) ou à la consommation animale (le lait cru pour l'élevage des veaux).

PPr 00	Objectif	La récolte hygiénique et irréprochable des produits apicoles est garantie.
-----------	----------	--

PPr 01	Point	Les rayons à couvain et les rayons de miel vides sont dans un état propre à contenir une denrée alimentaire et sont stockés dans un endroit propre, inodore et exempt d'organismes nuisibles.
	Bases légales	OHyg, art. 1 à 3, Objet OPPr, art. 4, Obligations des exploitations
	Autres bases	
	Remplie si	Les rayons sont propres à la consommation et correctement stockés.  Les rayons de miel vides doivent être stockés dans un endroit exempt d'organismes nuisibles (fausses teignes, etc.). Les rayons avec couvain ne doivent pas être stockés.
		Possibilités de stockage:  a) dans un local frais (12° C)  b) dans un local sec et bien ventilé  c) dans un local sec traité régulièrement contre les fausses teignes à l'aide de produits autorisés
	Note	Contrôler les rayons de miel, ainsi que le stock de rayons.

PPr 02	Question	Le miel est récolté et traité de façon règlementaire.	
alimentaire		ODAOA, art. 96 à 98, Miel ODAOA, art. 99 à 101, Gelée royale ODAOA, art. 102 et 103, Pollen OHyg, art. 6, Prescriptions générales s'appliquant aux établissements du secteur alimentaire OHyg, art. 13 et 14, Équipements et Présence d'animaux de compagnie	
	Autres bases		
	Remplie si	Le miel est récolté et traité de façon règlementaire.	
		Production de miel Les abeilles doivent être nourries de telle sorte qu'il n'y ait si possible aucun succontenu dans leur alimentation ne se retrouve dans le miel qu'elles produisent.  Récolte et traitement du miel Le miel doit être récolté dans des conditions permettant de préserver tout l'arôme miel et d'éviter que les enzymes et d'autres éléments biologiques ne soient détru a) Il doit en outre être exempt de corps étrangers et d'impuretés. Utiliser peu de fumée lors du contrôle des hausses et lors du retrait des rayons de miel → g de fumée, résidus  b) Passer uniquement des rayons ne contenant pas de couvains dans la centrifugeuse. Celle-ci ne doit pas être accessible aux abeilles.  c) L'état de tous les appareils et de toutes les installations doit être irréprochab doivent également être propres et adaptés aux denrées alimentaires, et résis l'acidité (acier inoxydable, verre ou plastique par exemple).  d) Pour purifier le miel, on doit le filtrer à l'aide d'une passoire à fines mailles (l'ouverture de maille ne doit pas être inférieure à 0,2 mm). Lors de cette éta pollen ne doit pas être retiré.  e) Aucune substance ne peut être ajoutée ou retirée.  f) La décantation doit s'effectuer dans des cuves hermétiques et doit durer au minimum 2 ou 3 jours. Toute l'écume doit être retirée avant la mise en pot. 9) Ne pas surchauffer le miel.  h) Seule de l'eau potable peut être utilisée pour le nettoyage des outils.	
	Note	Contrôler les outils servant à la récolte du miel et les récipients. Poser des questions sur le nourrissement entre les miellées.  Remarque : Au cas où des produits apicoles autres que le miel sont récoltés et/ou transformés, cela se fait également de manière réglementaire.	

PPr 03	Question	Le miel est stocké de façon règlementaire.	
alimentaire <u>OHyg. art. 14,</u> Présence d'animaux <u>OHyg. art. 19,</u> Conditionnement et emballage des denrées alim		OHyg. art. 6, Prescriptions générales s'appliquant aux établissements du secteur alimentaire	
	Autres bases		
	Remplie si	Le miel est stocké de façon règlementaire (dans un endroit sombre à 15 °C max.).	
		Le miel doit être entreposé dans un endroit frais, sec et sombre. Les locaux de stockage ne doivent pas être accessibles aux abeilles.	
		Emballages du miel	
		<ul> <li>a) Grands récipients: utiliser des récipients en métal recouverts à l'intérieur d'une couche intacte de laque de protection conforme aux prescriptions en matière de denrées alimentaires. Les récipients dont l'intérieur est recouvert de paraffine ne doivent plus être utilisés.</li> <li>b) Seau en fer-blanc avec une couche protectrice (protection contre la rouille), en</li> </ul>	
		acier inoxydable ou en plastique. c) Les pots destinés aux consommateurs : verre, plastique, acier inoxydable, acier nickel-chrome.	
	Note	Contrôler le local de stockage du miel.	
		Remarque: En raison de son pH bas et de sa haute concentration en sucre, le miel présente un effet corrosif.	

PPr 04	Question	Le type, la quantité et l'acheteur de miel sont documentés.	
	Bases légales OPPr. art. 5, Traçabilité		
	Autres bases		
	Remplie si	La documentation est disponible  L'exploitant doit être en mesure de fournir des renseignements sur la nature, la quantité et l'acquéreur des produits primaires.  a) Documents à l'appui (bulletins de livraison/factures)  b) Délai de conservation de 3 ans  c) Cette exigence ne s'applique pas lorsque les produits sont vendus directement aux consommateurs ou à des commerces locaux pratiquant la vente au détail.	
	Note		

PPr +	Question	Autres aspects concernant l'hygiène dans la production primaire

PPr 00	Objectif	La récolte hygiénique et irréprochable des produits apicoles est garantie.	
	Remplie si	La récolte hygiénique et irréprochable des produits apicoles est garantie.	
	Manquement mineur		
	Manquement important	a récolte hygiénique et irréprochable des produits apicoles est compromise de nanière importante, par ex. lorsque :  la centrifugeuse est accessible aux abeilles.	
	Manquement grave	La récolte hygiénique et irréprochable des produits apicoles est gravement compromise, par ex. lorsque :  • les appareils/installations utilisés pour la récolte, le traitement et le stockage des produits apicoles ne sont pas conformes aux prescriptions en matière de denrées alimentaires.	

# 11.2.3 MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)

MédV 00	Objectif	L'utilisation de médicaments vétérinaires est correcte et règlementaire.			
MédV 01	Point	Seuls des médic sont utilisés dan	aments bénéficiant d'une autorisation de mise sur le marché les ruchers.		
	Bases légales	LPTh, art. 9, al. 2, let. a à c <sup>bis</sup> , Autorisation de mise sur le marché OMédV, art. 7, Importation de médicaments vétérinaires par des personnes exerçant une profession médicale OMédV, art. 12, al. 4, Reconversion de médicaments autorisés OMédV, art. 14, al. 3, Médicaments selon l'art. 9, al. 2, let. a à a-c <sup>bis</sup> , LPTh OMédV, annexe 2, Liste des principes actifs en médecine vétérinaire qui, dans le respect des domaines d'application et des modes d'administration mentionnés, n'exigent pas de délai d'attente OMédV, annexe 4, Substances et préparations dont l'administration aux animaux de rente est interdite			
	Autres bases	<ul> <li>www.rpc</li> <li>https://ww</li> <li>Swissme</li> <li>substance</li> <li>voie orale</li> </ul>	arzneimittel.ch .admin.ch ww.agroscope.admin.ch/agroscope/fr/home.html dic:modification de la pratique concernant la classification de les ou préparations végétales destinées à une administration par le aux animaux et concernant les produits pour les abeilles RA: préparations apicoles recommandées		
utilisés et ils sont utilisés correctement.  2. Aucune substance interdite n'est utilisée.  Seuls des produits autorisés resp. annoncés en Suis Seuls sont utilisés des produits dont la date de pérel échue.  Les médicaments destinés aux abeilles ne doivent p reconversion. Cela signifie que pour le traitement de seuls les médicaments pour les abeilles autorisés en utilisés.  L'importation de médicaments est autorisée uniquen autorisation spéciale de Swissmedic.  Aucun médicament préparé selon une formule magis prescrit, remis ou utilisé pour les abeilles.		substance interdite n'est utilisée.  s produits autorisés resp. annoncés en Suisse sont utilisés. Int utilisés des produits dont la date de péremption n'est pas encore icaments destinés aux abeilles ne doivent pas provenir d'une sion. Cela signifie que pour le traitement des maladies (varroase), médicaments pour les abeilles autorisés en Suisse peuvent être ution de médicaments est autorisée uniquement avec une ion spéciale de Swissmedic. édicament préparé selon une formule magistrale ne peut être			
		Lutte contre le varroa  Lutte contre la fausse teigne  Gestion des	Médicaments vétérinaires!  Tous les produits utilisés pour lutter contre l'acarien varroa doivent être autorisés par Swissmedic.  • technique (tri des rayons, fonte de tous les vieux rayons menacés; stockage des rayons dans un endroit clair et ventilé)  • physique (stockage à moins de 12 °C; traitement par congélation ou par la chaleur)  • biologique (spores de Bacillus thuringiensis. Utiliser uniquement des biocides ou des produits vétérinaires autorisés)  • chimique (acide acétique; Utiliser uniquement des biocides ou des produits vétérinaires autorisés)  L'utilisation parcimonieuse de la fumée (produit chimique)		
		abeilles	pour « calmer » les abeilles est autorisée.		

Note	Produit	Autorisation / annonce	But	Remarque / particularité
	Médicaments vétérinaires	Autorisation du produit par Swissmedic www.tierarzneimittel.ch	Traitement ou prévention d'une maladie par application dans la colonie.	Numéro d'autorisation (n° Swissmedic); symbole de la catégorie de remise. Mention des vertus curatives autorisée.
	Biocides	Autorisation du produit par l'OFSP, l'OFEV, le SECO www.rpc.admin.ch	Défense / lutte contre les organismes nocifs.	Numéro d'autorisation de l'OFSP, de l'OFEV, du SECO (n° CH)
	Produits chimiques	Annonce du produit à l'OFSP, à l'OFEV, au SECO www.rpc.admin.ch	Substances qui ne sont pas couvertes par une législation spécifique, resp. qui sont commercialisées sans indication précise	-
	Aliments pour animaux	Enregistrement du fabricant / mise sur le marché par Agroscope www.agroscope.admin.c	Substance ou produit, transformés ou non, destinés à l'alimentation animale par voie orale.	Numéro d'enregistrement d'Agroscope (n° CH)
	<ul><li>Paradio</li><li>Amitraz</li></ul>	itilisation d'antibiotiques chlorobenzène		vent pas être utilisé.

MédV 02	Point	Les médicaments vétérinaires sont conservés correctement.		
	Bases légales	OHyPPr, art. 2, al. 5 et 6, Exigences en matière de production animale OMédV, art. 22, Devoir de diligence		
	Autres bases			
	Remplie si	Tous les médicaments vétérinaires sont conservés de façon réglementaire.		
<ul> <li>conservés dans des conditions sûres</li> <li>et classés.</li> <li>Les personnes (enfants) et les animaux (y compris les abeilles doivent pas pouvoir accéder aux médicaments vétérinaires stock</li> <li>Principes relatifs au stockage :         <ul> <li>n'utiliser aucun récipient alimentaire</li> <li>étiqueter distinctement chaque récipient (il est recomma récipients d'origine)</li> <li>choisir des récipients incassables</li> <li>veiller à ce que le local de stockage soit sec, bien ventile</li> </ul> </li> </ul>		<ul> <li>conservés dans des conditions hygiéniquement irréprochables,</li> <li>conservés dans des conditions sûres</li> <li>et classés.</li> </ul> Les personnes (enfants) et les animaux (y compris les abeilles) non autorisés ne		
		Principes relatifs au stockage :  • n'utiliser aucun récipient alimentaire  • étiqueter distinctement chaque récipient (il est recommandé de conserver les récipients d'origine)  • choisir des récipients incassables		
	Note	Les médicaments vétérinaires sont-ils conservés à différents endroits ?		

MédV 03	Point	L'utilisation de médicaments vétérinaires est consignée dans un journal.
	Bases légales	LDAI, art. 26, Autocontrôle  OPPr, art. 4, al. 1, Obligations des exploitations  OMédV, art. 26, Objet du registre  OMédV, art. 28, Détenteurs d'animaux de rente et vétérinaires  OMédV, art. 29, Durée d'archivage
	Autres bases	
	Remplie si	L'utilisation des médicaments vétérinaires pour les colonies d'abeilles est consignée dans un registre. Le registre contient le nom et, le cas échéant, la concentration du médicament vétérinaire ainsi que la date de l'utilisation.  Les registres complets des 3 dernières années sont disponibles.  Les médicaments vétérinaires utilisés sont consignés dans un journal des traitements. Ce journal contient les données suivantes, consignées pour garantir une identification et une traçabilité sans faille:  • l'identification du rucher, si le rucher tout entier a été traité, ou de la colonie traitée;  • la dénomination commerciale (y c. concentration) du médicament vétérinaire / dispositif de distribution utilisé ;  • la date d'utilisation (première et dernière utilisation).  Les enregistrements doivent être conservés pendant 3 ans.
	Note	Remarque: Quiconque fabrique des denrées alimentaires doit veiller, dans le cadre de ses activités, à ce que les marchandises soient conformes aux exigences légales. Il est tenu de les analyser ou de les faire analyser, selon les règles des « Bonnes pratiques de fabrication ». Les fabricants sont tenus d'effectuer des autocontrôles (art. 26 LDAI) et doivent tout mettre en œuvre pour garantir la sécurité des denrées alimentaires (art. 4, al. 1, OPPr). La tenue d'un journal des traitements fait partie de la bonne pratique de fabrication et sert en outre de base à l'autocontrôle. Seule la tenue de ce journal permet de prouver que les conditions d'utilisation des médicaments vétérinaires ont été respectées et que la sécurité alimentaire est donc assurée.  Le registre des colonies d'abeilles suffit comme documentation, pour autant que les données susmentionnées y figurent. La tenue du registre peut également se faire sous forme électronique.

MédV +	Point	Autres aspects concernant les médicaments vétérinaires

MédV 00	Objectif	L'utilisation de médicaments vétérinaires est correcte et règlementaire.	
	Remplie si	L'acquisition et l'utilisation de MédV se font de manière correcte, règlementaire et compréhensible.	
	Manquement mineur	Léger manquement aux règles d'utilisation correcte et règlementaire des médicaments vétérinaires et autres produits, par ex. lorsque  • les médicaments vétérinaires ne sont pas classés	
	Manquement important	<ul> <li>Important manquement aux règles d'utilisation correcte et règlementaire des médicaments vétérinaires et autres produits, par ex. lorsque</li> <li>les produits bénéficiant d'une autorisation de mise sur le marché sont mal utilisés</li> <li>les médicaments vétérinaires ne sont pas conservés dans des conditions d'hygiène irréprochables</li> <li>l'utilisation des médicaments n'est pas consignée dans un registre ou elle l'est de manière lacunaire.</li> </ul>	
	Manquement grave	<ul> <li>Grave manquement aux règles d'utilisation correcte et règlementaire des médicaments vétérinaires et autres produits, par ex. lorsque</li> <li>des produits ne bénéficiant pas d'une autorisation de mise sur le marché sont utilisés</li> <li>des substances interdites (antibiotiques, paradichlorobenzène, toutes les substances interdites pour les autres animaux de rente) sont utilisées</li> <li>les médicaments vétérinaires ne sont pas conservés dans des conditions sûres</li> <li>du miel est mis sur le marché malgré le fait que les ruchers ont été sousmis à un traitement préalable qui entraîne l'interdiction de la mise sur le marché du miel.</li> </ul>	

# 11.2.4 SANTÉ ANIMALE (SA)

SA 00	_	Les dispositions nécessaires au maintien en bonne santé des colonies d'abeilles sont prises.
-------	---	--

SA 01	Point	Les colonies d'abeilles sont saines.
	Bases légales OFE, art. 59, al. 1	
	Autres bases	
Les colonies d'abeilles présentent des symptômes de maladies non sou l'annonce obligatoire, mais des mesures ad hoc ont été prises.		Les détenteurs doivent soigner convenablement leurs animaux; ils doivent prendre les mesures qui s'imposent pour les maintenir en bonne santé.
		<ul> <li>Les colonies d'abeilles saines</li> <li>a) sont actives et pleines de vie. Les effectifs doivent être conformes à la période de l'année</li> <li>b) doivent avoir du couvain à tous les stades, des larves ne présentant aucun symptôme de maladie et des rayons sans défaut dus à la maladie</li> <li>c) nettoient le sol des ruches</li> <li>d) ne présentent que quelques individus dont les ailes sont atrophiées</li> <li>e) disposent de réserves de nourriture.</li> </ul>
	Note	Demander à l'apiculteur s'il est confronté à des problèmes/maladies et quelle nourriture il donne habituellement à ses abeilles.

SA 02	Point	Les ruchers occupés et inoccupés sont suffisamment bien entretenus pour que tout risque d'épizootie soit exclu.
	Bases légales	OFE, art. 39, al. 1 OFE, art. 59, al. 3, OFE, art. 61, al. 3, Obligation d'annoncer OFE, art. 62 al. 1, Premières mesures du détenteur et du vétérinaire
	Autres bases	
	Remplie si	Les ruchers sont propres (visiblement bien nettoyés) et entretenus correctement. L'apiculteur prend les dispositions nécessaires pour éviter la propagation des épizooties.
		Chaque apiculteur se doit de prendre toutes les dispositions nécessaires pour prévenir tout risque d'épizootie dans ses ruchers.
		Les ruchers occupés doivent être nettoyés (nettoyer grossièrement les surfaces horizontales et les essuyer, nettoyer tous les jours les outils utilisés pour l'apiculture, les vêtements utilisés par l'apiculteur sont propres). Les ruchers inoccupés doivent être fermés de façon étanche afin que les abeilles ne puissent pas y pénétrer.
		Méthode recommandée par le Centre de recherches apicoles CRA pour le nettoyage de routine 1. Gratter 2. Passer au chalumeau
		Les ruches vides doivent être a) propres, b) inaccessibles aux abeilles (fermeture du trou de vol) c) et débarrassées des colonies mortes.
		Les parties de rayons, les restes de nourriture et les emballages vides ayant contenu du miel ne doivent pas être librement accessibles aux abeilles et aux ravageurs. Les rayons stockés doivent être exempts de couvain mort et les rayons de colonies malades ou mortes doivent être détruits.
		En cas d'épizootie touchant les abeilles ou de soupçon d'épizootie, il convient d'en informer immédiatement l'inspecteur des ruchers et de prendre les mesures permettant de prévenir la transmission (trafic des animaux).
	Note	<ul> <li>Questions:</li> <li>À quelle fréquence les ruchers, les outils d'apiculture, les vêtements, etc., sont-ils nettoyés?</li> <li>Que deviennent les ruches vides avant d'être réutilisées?</li> </ul>

SA 03	Point	Le parasite varroa est combattu de manière efficace et les infestations font l'objet d'une surveillance.
	Bases légales	OFE, art. 5, Épizooties à surveiller OFE, art. 59 OFE, art. 291 OPPr, art. 4, al. 3, let. f, Obligations des exploitations
	Autres bases	Fichte thématique sur la varroase des abeilles
		Aide-mémoire Varroase (Service sanitaire apicole)
		Concept Varroase (Service sanitaire apicole)
	Remplie si	La contamination par le varroa fait l'objet d'une surveillance et le varroa est combattu d'après un concept efficace.
		<ul> <li>a) Savoir que la varroase est une épizootie à surveiller</li> <li>b) Contrôles réguliers à l'égard de la varroase</li> <li>c) Lutte avec des mesures appropriées</li> </ul>
	Note	<ul> <li>Questions:</li> <li>Nature et application du traitement contre le varroa ?</li> <li>Etat de la contamination par le varroa (protocoles de surveillance) ?</li> <li>Mesure de la mortalité des acariens ?</li> <li>Poser des questions relatives aux principaux symptômes de la varroase.</li> <li>Couvain irrégulier et lacunaire surtout en été et en automne</li> <li>Présence du varroa chez le couvain et l'abeille adulte</li> <li>Jeunes abeilles et faux-bourdons mal formés et sous-développés (en particulier abdomen raccourci, malformations des ailes)</li> <li>Développement ralenti de la colonie</li> <li>Départ précoce de la ruche</li> <li>Mort des abeilles</li> </ul>
		Se faire montrer les moyens de lutte contre la varroase et de surveillance de l'épizootie (présentoirs, évaporateurs, pulvérisateurs, grilles, documents).

SA 04	Point	Les ruchers font l'objet d'une surveillance régulière quant à la présence de symptômes cliniques des deux formes de loque des abeilles (américaine et européenne) et, en cas de suspicion, les mesures nécessaires sont prises.
	Bases légales	OFE, art. 4, Épizooties à combattre OFE, art. 61, Obligation d'annoncer OFE, art. 62, al. 1, Premières mesures du détenteur d'animaux et du vétérinaire OFE, art. 269 à 272, Loque américaine des abeilles OFE, art. 273, Loque européenne des abeilles
	Autres bases	Fiche thématique sur la loque américaine des abeilles Fiche thématique sur la loque européenne des abeilles
		Mémoire sur la loque américaine des abeilles (Service sanitaire apicole)  Mémoire sur la loque européenne des abeilles (Service sanitaire apicole)
		DT sur les mesures en cas d'épizootie de loque américaine des abeilles DT sur les mesures en cas d'épizootie de loque européenne des abeilles
	Remplie si	L'apiculteur connaît les symptômes des deux formes (américaine et européenne) de la loque des abeilles ainsi que la procédure à suivre en cas de suspicion d'épizootie (obligation d'annoncer, prévenir la propagation) et sait comment l'appliquer.
		<ul> <li>a) Épizooties à combattre → obligation d'annoncer à l'inspecteur des ruchers</li> <li>b) Empêcher la propagation jusqu'à ce que la suspicion d'épizootie soit clarifiée</li> <li>c) Principaux symptômes de la loque américaine des abeilles et de la loque européenne des abeilles connus</li> </ul>
	Note	<ul> <li>Connaissances sur les deux formes (américaine et européenne) de la loque des abeilles (apparition, mesures, formation typique du couvain avec présence de larves malades et mortes)?</li> <li>Stock des rayons à l'extérieur du rucher contrôlé?</li> </ul>

SA+	Point	Autres aspects concernant la santé animale
		<ul> <li>Nettoyage et désinfection</li> <li>Élimination</li> <li>Traitement au soufre</li> </ul>

SA 00	Objectif	Les dispositions nécessaires au maintien en bonne santé des colonies d'abeilles sont prises.
	Remplie si	Les dispositions nécessaires au maintien en bonne santé des colonies d'abeilles sont prises.
	Manquement mineur	<ul> <li>Les dispositions prises pour maintenir les abeilles en bonne santé sont faiblement compromises, par ex. lorsque :</li> <li>les colonies d'abeilles présentent des symptômes bénins de maladies non soumises à l'obligation de déclarer et leur instinct de nettoyage est diminué. Le problème/la maladie a été détecté(e) et des mesures ont été prises, mais elles sont insuffisantes.</li> <li>le varroa est combattu à l'aide d'un concept efficace mais que la contamination ne fait l'objet d'aucune surveillance.</li> </ul>
	Manquement important	Les dispositions prises pour maintenir les abeilles en bonne santé sont compromises de manière importante, par ex. lorsque :  • les colonies d'abeilles présentent des symptômes de maladies non soumises à l'obligation de déclarer et le problème/la maladie n'a pas encore été détecté(e).  • le varroa est combattu sans qu'il y ait mise en place d'un concept et la contamination ne fait l'objet d'aucune surveillance.
	Manquement grave	<ul> <li>Les dispositions prises pour maintenir les abeilles en bonne santé sont gravement compromises, par ex. lorsque :</li> <li>les colonies d'abeilles présentent des symptômes de maladies soumises à l'obligation de déclarer. on observe un nombre plus élevé d'abeilles mortes, voire de colonies mortes dans le rucher.</li> <li>les ruches vides sont jonchées de colonies mortes, des rayons et/ou du couvain sont accessibles aux abeilles.</li> <li>le varroa n'est pas combattu et la contamination ne fait l'objet d'aucune surveillance.</li> </ul>

# 11.2.5 TRAFIC DES ANIMAUX (TA)

TA 00	_	L'exploitation apicole est enregistrée dans les règles et le trafic des abeilles est vérifiable.
-------	---	--

TA 01	Point	L'apiculteur a enregistré correctement identifié dans les règles et de manière	
	Bases légales	OFE, art. 18a, al. 2, 3 et 4, Enregistrement équidés ou de la volaille domestique, enre OFE, art. 19a, al. 1, Identification des ruch	egistrement des ruchers
	Autres bases	Enregistrement des ruchers Registre des effectifs des abeilles	
	Remplie si	Enregistrement des apiculteurs/des ruchers	Identification des ruchers
		L'apiculteur et ses ruchers sont correctement enregistrés auprès du canton dans lequel les ruches sont situées.	Le rucher est bien visible de l'extérieur et identifié à l'aide du numéro d'identification cantonal.
			,
		rucher:  • la date du début et de la fin de son ac	10 jours au canton dans lequel est situé son ctivité d'apiculteur
		Il doit pour cela indiquer ses coordonnées l'emplacement/les coordonnées des ruche Les emplacements d'hiver des apiculteurs Chaque apiculteur se voit attribuer par le cantonal (= numéro d'exploitation) et chac	ers occupés et inoccupés. s itinérants sont enregistrés. service cantonal un numéro d'identification
		Toutes les personnes qui possèdent des l' ruchers occupés ou inoccupés doivent pa cantonal le formulaire « Relevé des ruche	r ailleurs renvoyer chaque année au service
		Identification des ruchers Bien visible de l'extérieur avec le numéro	de rucher
	Note	Demander si le contrôleur a examiné tous colonies d'abeilles à d'autres endroits.	les ruchers et si l'apiculteur possède des

TA 02	2 Point Le registre des effectifs est tenu conformément aux prescriptions en vigu	
	Bases légales	OFE, art. 20
	Autres bases	Formulaire « Contrôle d'effectif des colonies d'abeilles » Instructions pour tenir le contrôle d'effectif des colonies d'abeilles
	Remplie si	Le registre des effectifs contient toutes les informations nécessaires et il est conservé pendant 3 ans.
		<ul> <li>Exigences relatives à la façon de tenir le registre des effectifs</li> <li>Mise à jour permanente de toutes les variations d'effectif, des emplacements et des dates de déplacement des colonies (par écrit)</li> <li>Utilisation du formulaire type de la Confédération ou d'un système électronique propre (pour autant qu'au moins toutes les données figurant sur le formulaire de la Confédération y soient consignées)</li> <li>Conservation pendant au moins 3 ans</li> </ul>
		<ul> <li>Recommandation pour le registre des effectifs</li> <li>Afin de pouvoir mieux suivre l'évolution de l'épizootie, il est recommandé d'indiquer également les séparations de la colonie-mère, la formation de nouvelles colonies et la formation d'essaims artificiels dans le registre des effectifs.</li> </ul>
	Note	Remarque: Les organes d'exécution peuvent consulter en tout temps les registres des effectifs.

TA+	Point	Autres aspects concernant le trafic des animaux	
		<ul> <li>Suspicion d'importation illégale</li> <li>Suspicion d'importation incorrecte (pas de contrôle au 1<sup>er</sup> lieu de séjour)</li> </ul>	

TA 00 Objectif L'exploitation apicole est enregistrée dans les règles et le trafic des vérifiable.		L'exploitation apicole est enregistrée dans les règles et le trafic des abeilles est vérifiable.
	Remplie si	L'élevage d'abeilles est enregistré dans les règles et le trafic des abeilles est vérifiable.
	Manquement mineur	<ul> <li>La vérification du trafic d'abeilles est faiblement compromise, par ex. lorsque :</li> <li>les ruchers inoccupés ne sont pas annoncés et le numéro de rucher est difficilement visible de l'extérieur.</li> </ul>
	Manquement important	<ul> <li>La vérification du trafic d'abeilles est compromise de manière importante, par ex. lorsque :</li> <li>les données saisies sont erronées ou incomplètes et/ou que les modifications ne sont pas annoncées ou ne sont pas annoncées dans les délais impartis.</li> <li>le numéro de rucher n'est pas visible de l'extérieur.</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>La vérification du trafic d'abeilles est gravement compromise, par ex. lorsque :</li> <li>L'apiculteur n'est enregistré auprès d'aucun canton ou les ruchers occupés ne sont pas enregistrés.</li> <li>L'apiculteur n'a pas signalé ses ruchers à l'aide du numéro d'identification cantonal.</li> <li>Aucun registre des effectifs n'est tenu.</li> </ul>

11.3 Annexe 3 : Manuel de contrôle pour les contrôles officiels dans la production primaire (hygiène dans la production primaire, médicaments vétérinaires, santé animale, trafic des animaux, protection des animaux, biosécurité) pour les exploitations détenant des poissons

Version 2022

## 11.3.1 REMARQUES GÉNÉRALES

## Remarques générales

• Le manuel de contrôle ne remplace pas la formation de base ni la formation qualifiante des contrôleurs, mais constitue un document de référence.

#### Exécution des contrôles

- Si un contrôle révèle des manquements graves qui exigent la prise immédiate de mesures par les instances d'exécution, en particulier en cas de symptômes laissant suspecter une épizootie, une infraction grave à la protection des animaux ou de conditions d'hygiène déplorables, l'autorité d'exécution compétente doit être contactée immédiatement par téléphone.
- Les tests rapides ou les prélèvements d'échantillons ainsi que les confiscations doivent être notés dans la rubrique « Remarques ».
- Les questions concernant les modèles de rapport de contrôle et le manuel de contrôle doivent être adressées à l'autorité cantonale d'exécution compétente.

## Structure du manuel de contrôle

- Chaque rubrique de contrôle est assortie d'un objectif et des points de contrôle correspondants.
   Tous les points de contrôle doivent être évalués dans le cadre d'un contrôle de base pour pouvoir confirmer la réalisation de cet objectif.
- L'exception est le point de contrôle « Autres aspects... » contenu dans chaque rubrique de contrôle. Ce point peut être utilisé quand d'autres points concernant l'objectif attirent l'attention. Les exemples cités ne sont pas exhaustifs.
- Les exemples figurant sous « Autres aspects... » doivent être utilisés avant tout pour les contrôles de vérification/les contrôles intermédiaires qui servent à approfondir les contrôles de certains domaines

## Évaluation et documentation des points de contrôle

- Les points de contrôle pour lesquels il n'y a pas de manquements sont saisis en cochant « exigence remplie » (à marquer d'un « ✓ » dans le modèle de rapport de contrôle).
- Lorsque des points de contrôle ou certaines espèces animales n'ont pas été contrôlés, il faut cocher le résultat « non contrôlé (NC) » sur le modèle de rapport de contrôle (dans la checklist, utiliser le symbole « — ») et indiquer le motif ayant empêché le contrôle.
- Les points de contrôle qui n'existent pas dans une unité d'élevage sont saisis comme «non applicable » (NA; « non pertinent »). Cela signifie que s'il n'y a par ex. pas de médicaments vétérinaires (MédV) en réserve dans une unité d'élevage, ou s'il n'y a pas d'installation technique servant à l'adjonction de prémélanges pour aliment médicamenteux (PAM) ou à l'administration d'aliments médicamenteux (AM), on utilisera la mention « non applicable » (NA) sur les modèles de rapport de contrôle (dans la check-list, utiliser le symbole « | »).
- Tous les points de contrôle évalués comme «avec manquement » (M; « exigence non remplie ») doivent être précisés et décrits de manière précise dans les modèles de rapport de contrôle sous la rubrique « Remarques » (par ex. indiquer le nombre d'animaux/bassins concernés par un «manquement» ou une contestation. Si nécessaire, le noter sur une page séparée).

• Au niveau du point de contrôle, du groupe de points ou de la rubrique, la gravité du manquement éventuel doit être évaluée d'après les instructions de l'autorité cantonale d'exécution. Les manquements sont classés comme suit : manquement « mineur » (M), « important » (I) et « grave » (G). Le choix de la catégorie se fonde sur les points de contrôle évalués. Si les points de contrôle imposés ne révèlent aucun manquement, mais que d'autres aspects donnent à penser qu'un objectif doit être évalué comme « non atteint », ces aspects doivent être inscrits dans le point de contrôle sous « Autres aspects… ». Les exemples de catégorisation des manquements ne sont pas exhaustifs.

# 11.3.2 HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE (PPr)

PPr	Objectif	La production de denrées alimentaires hygiéniquement irréprochable est
00		garantie.

PPr 01	Point	Les aliments pour animaux sont stockés et affouragés de manière à exclure un impact négatif sur les poissons.
	Bases légales	OFE, art. 59, al. 1, Obligations générales des détenteurs d'animaux OPPr, art. 4, al. 1, 2 et 3, let. c et d, Obligations des exploitations OHyPPr, art. 2, al. 1 et 5 à 8, Exigences en matière de production animale OSALA, art. 8, al. 1 et OLALA, ann. 4.1, Substances interdites OSALA, art. 36, al. 1 et OLALA, ann. 10, Substances indésirables
	Autres bases	
irréprochable, de même que les appareils utilisés pour l'affoura		Les aliments pour animaux sont entreposés correctement et ils sont dans un état irréprochable, de même que les appareils utilisés pour l'affouragement.  Les producteurs de produits primaires doivent prendre toutes les précautions
		requises pour éviter des contaminations des aliments pour animaux.
		Pour un entreposage optimal, il faudrait satisfaire aux critères suivants :
		<ul> <li>a) locaux d'entreposage séparés pour les aliments pour animaux (en particulier pas d'entreposage de déchets et de produits chimiques dans le même local)</li> <li>b) au frais et au sec</li> <li>c) pas de rayonnement solaire direct</li> </ul>
		d) pas de variations de température (important pour éviter la formation de condensation dans les sacs)
		<ul> <li>e) protection contre les rongeurs et les oiseaux</li> <li>f) maniement soigneux pour éviter les cassures/déchirements</li> <li>g) gestion systématique des stocks en respectant le principe FIFO (First In – First</li> </ul>
		Out)
		Les appareils utilisés pour l'affouragement doivent être propres et dans un état irréprochable.
		Aucune substance interdite ou indésirable n'est utilisée dans les aliments pour animaux.
	Note	<ul> <li>Vérifier la date limite de conservation des aliments pour animaux</li> <li>En faisant la tournée de l'exploitation, noter les aliments pour animaux achetés et les comparer avec les justificatifs</li> <li>Regarder s'il y a des traces de nuisibles sur les sacs d'aliment pour animaux</li> </ul>
		<ul> <li>Contrôler les aliments pour animaux utilisés actuellement (par ex. y a-t-il des sacs d'aliment pour animaux ouverts, au soleil, à côté des automates à aliment ? L'aliment pour animaux est-il moisi et/ou a-t-il une odeur rance ?)</li> </ul>

PPr 02	Point	La provenance des aliments pour animaux est documentée.		
	Bases légales	OHyPPr, art. 6, al. 1, Traçabilité et registre OPPr, art. 5, al. 1 et 3, Traçabilité		
	Autres bases			
	Remplie si	La provenance des aliments pour animaux est documentée. Les bulletins de livraison (contrat en cas de collaboration inter-exploitations) pour tous les aliments pour animaux provenant de tiers sont tous disponibles.		
		<ul> <li>a) Les exploitations doivent en tout temps être en mesure de renseigner, par des documents écrits, sur le type et la provenance des aliments pour animaux utilisés.</li> <li>b) Les exploitations actives dans la production primaire doivent être en tout temps en mesure de renseigner, à l'aide de documents écrits, les organes de contrôle sur les fournisseurs des moyens de production utilisés. Le Département fédéral</li> </ul>		
		<ul> <li>de l'économie, de la formation et de la recherche (DEFR) désigne ces moyens de production.</li> <li>c) Les documents doivent être conservés pendant trois ans</li> </ul>		
	Note	Lors de la tournée de contrôle dans l'exploitation, noter les aliments pour animachetés et les comparer avec les justificatifs.		
		Le type de documentation n'est pas prescrit. Cependant, il doit si nécessaire permettre aux autorités de fournir des informations fiables sur les fournisseurs, les acheteurs et le type d'aliments pour animaux (bulletins de livraison / factures / quittances). En cas de production d'aliments pour animaux inter-exploitations réglementée par contrat, le contrat est considéré comme justificatif).		

PPr 03	Point	La manipulation et l'entreposage des poissons et des produits à base de poisson sont réglementaires.
	Bases légales	OHyPPr, art. 2, al. 5, Exigences en matière de production animale OPPr, art. 4, al. 1, 2 et 3, let. a, b, c et d, Obligations des exploitations OHyAb, ann. 1, ch. 2.2 et 3, Infrastructure de base pour les grands établissements, exigences applicables aux établissements de faible capacité OHyAb, ann. 3, ch. 3.3, Manipulation et entreposage des poissons et des produits à base de poisson OHyg, art. 44, Prescriptions de température pour l'entreposage, le transport et la vente des poissons
	Autres bases	
	Remplie si	La manipulation et l'entreposage des poissons et des produits à base de poisson sont réglementaires.
		Les produits primaires doivent être produits, entreposés, traités et transportés de manière à ce que leur qualité hygiénique et leur propreté ne soient pas altérées.
		Locaux requis pour l'entreposage :
		<ul> <li>a) Grands établissements : local de réfrigération et de surgélation.</li> <li>b) Établissements de faible capacité : local de réfrigération.</li> </ul>
		Dispositions spéciales pour les produits de la pêche:
		<ul> <li>a) Les produits frais de la pêche, les produits de la pêche non transformés décongelés ainsi que les produits de crustacés et de mollusques cuits et réfrigérés, doivent être entreposés et transportés à la température de la glace fondante (ne dépassant pas 2°C).</li> <li>b) Les produits de la pêche congelés doivent être entreposés et transportés à l'état surgelé. Font exception à cette règle les poissons entiers congelés en saumure et destinés à l'industrie de la conserve; ils peuvent être entreposés et transportés à une température ne dépassant pas –9°C.</li> <li>c) Les produits de la pêche destinés à être mis vivants sur le marché doivent être entreposés et transportés dans des conditions qui n'affectent pas leur viabilité ni la sécurité des denrées alimentaires.</li> <li>d) Les températures suivantes sont applicables dans la vente : <ul> <li>produits de la pêche frais, non transformés, marinés : température de la glace fondante;</li> <li>produits de la pêche cuits, fumés à chaud ou à froid : 5°C.</li> <li>produits de la pêche transformés à base de riz refroidi assaisonné avec du vinaigre de riz dont le pH est inférieur à 4,5 (sushis) : 5°C.</li> </ul> </li> <li>Exigences en matière d'hygiène personnelle</li> <li>(Ces exigences (par ex. mains propres) sont prises en compte. Aucune personne n'est active dans l'établissement si elle est atteinte d'une maladie transmissible par des denrées alimentaires ou si elle excrète des agents infectieux transmissibles aux</li> </ul>
		aliments.  Une installation de lavage des mains est disponible à proximité du lieu d'abattage, de transformation et de conditionnement. Elle doit être équipée de savon et de matériel à usage unique pour se sécher les mains. Ne pas utiliser de linges  Les exploitations actives dans la production primaire doivent s'assurer que :  a) le personnel ne souffre pas d'une maladie aiguë transmissible par les denrées alimentaires ;  b) le personnel soit informé sur les mesures sanitaires ;  c) les produits primaires sont produits, entreposés, manipulés et transportés de manière à ce que leur qualité hygiénique et leur propreté ne soient pas

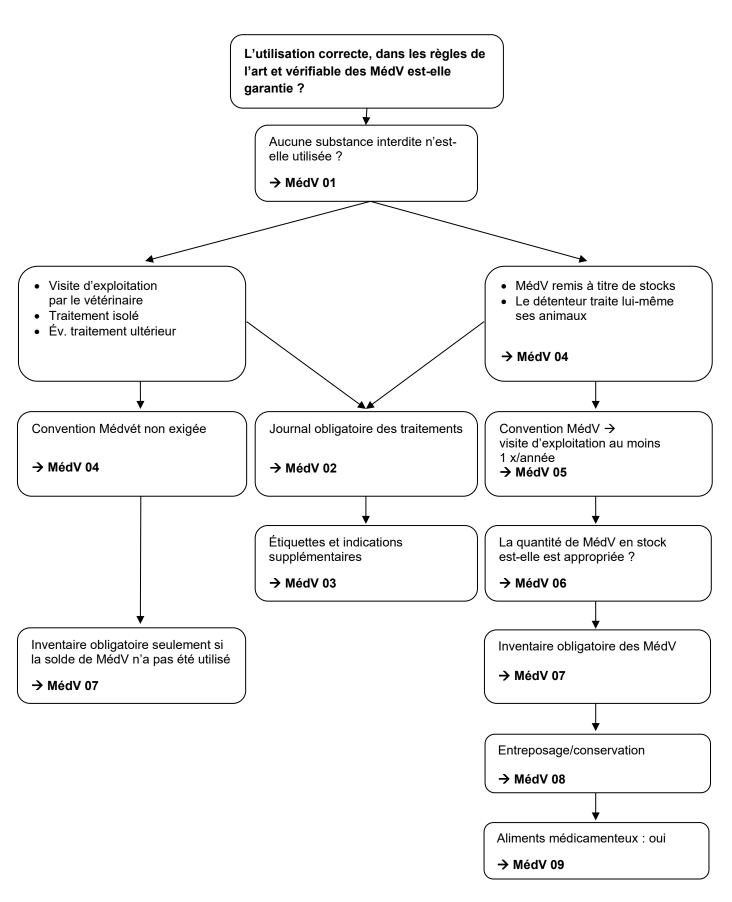
	Les personnes qui produisent ou traitent des denrées alimentaires sont tenues de maintenir un niveau élevé d'hygiène personnelle. Elles doivent porter des vêtements propres et appropriés.  Les personnes atteintes d'une maladie aiguë transmissible par les denrées
	alimentaires ou qui excrètent des agents infectieux transmissibles aux aliments ne doivent pas entrer en contact direct avec les denrées alimentaires ou les aliments pour animaux.
Note	

PPr +	Point	Autres aspects concernant la production primaire
		La traçabilité des produits primaires est garantie (art. 5 OPPr):     a) L'exploitation tient une documentation sur les destinataires des produits primaires, ainsi que sur le type et la quantité de produits.     b) Les documents doivent être conservés durant trois ans.     c) Ne s'applique pas aux livraisons directes aux consommateurs ou aux commerces locaux pratiquant la vente au détail.
		<ul> <li>Les résultats des analyses d'échantillons de matières animales et des examens d'animaux ou de produits d'origine animale qui sont importants pour la santé humaine sont disponibles (art. 6, al. 3, OHyPPr). Ils doivent être conservés durant trois ans (art. 5, al. 3, OPPr).</li> <li>L'obligation de rappeler les produits est connue.</li> </ul>
		<ul> <li>Restrictions d'utilisation des sous-produits animaux destinés à l'alimentation des animaux (art. 27, 30, 31 &amp; 31a, OSPA):</li> <li>a) Il est interdit d'affourrager des protéines de poissons d'élevage à des poissons d'élevage de la même espèce.</li> <li>b) Dans certaines conditions, les produits sanguins et les protéines animales transformées provenant de non-ruminants peuvent être utilisés comme composants des aliments donnés aux animaux aquatiques.</li> </ul>

PPr 00	Objectif	La production de denrées alimentaires hygiéniquement irréprochable est garantie.		
	Remplie si	Les produits primaires sont manipulés de manière telle que les denrées alimentaires qui en sont issues sont sûres et hygiéniques.		
	Manquement mineur	<ul> <li>Il y a des manquements mineurs quant à la production de denrées alimentaires hygiéniquement irréprochables, par ex.</li> <li>Entreposage d'aliments pour animaux et de produits de désinfection dans le même local, mais de manière à pouvoir exclure une contamination des aliments pour animaux.</li> </ul>		
	Manquement important	Il y a des manquements importants quant à la production de denrées alimentaires hygiéniquement irréprochables, par ex.  Les aliments pour animaux sont entreposés de manière telle qu'une contamination ne peut pas être exclue  La traçabilité des aliments pour animaux n'est pas garantie.		
	Manquement grave	Il y a des manquements graves quant à la production de denrées alimentaires hygiéniquement irréprochables, par ex.  L'entreposage des aliments pour animaux est insuffisant, une altération/contamination des aliments pour animaux est inévitable.		

## 11.3.3 MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)

## Arbre décisionnel MédV



MédV 00		L'utilisation correcte, dans les règles de l'art et vérifiable des médicaments vétérinaires est assurée.
------------	--	--

MédV 01	Point	Aucune substance interdite n'est utilisée.
	Bases légales	LPTh, art. 9, al. 2, let. a à c <sup>bis</sup> , Autorisation de mise sur le marché OMédV, art. 7, Importation de médicaments vétérinaires par des personnes exerçant une profession médicale OMédV, art. 10c, Substances et préparations interdites OMédV, ann. 4, Substances et préparations dont l'administration aux animaux de rente est interdite OMédV, art. 12, al. 1 et 2, Reconversion de médicaments autorisés OMédV, art. 13, Délais d'attente pour médicaments reconvertis OMédV, art. 14, al. 1 et 2, Médicaments selon l'art. 9, al. 2, let. a à c <sup>bis</sup> OMédV, ann. 2
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »
	Remplie si	Aucune substance interdite n'est utilisée et l'importation/la reconversion sont conformes au niveau légal (pas de propre importation).  Seuls les médicaments vétérinaires autorisés peuvent être utilisés. Selon la cascade de reconversion (voir ci-après), il est permis d'utiliser en dernier lieu des préparations fabriquées d'après une formule magistrale.
		<ul> <li>Il est interdit d'administrer aux animaux de rente les substances et préparations suivantes:</li> <li>a. les stilbènes, les dérivés de stilbènes, leurs sels ou leurs esters ainsi que les thyréostatiques</li> <li>b. les substances à action œstrogène, androgène ou gestagène ainsi que les bêtaagonistes stimulant la performance carnée, à moins que des exceptions n'aient été prévues lors de l'autorisation des médicaments vétérinaires</li> <li>c. les attendrisseurs (tenderizer)</li> <li>d. Aristolochia spp. et l'ensemble de leurs préparations, le chloramphénicol, le chloroforme, la chlorpromazine, la colchicine, la dapsone, le dimétridazole, le métronidazole, les nitrofuranes (y compris la furazolidone), le ronidazole</li> </ul>
		Importation Lorsqu'il n'existe en Suisse aucune alternative satisfaisante pour le traitement d'un troupeau d'animaux de rente, les personnes exerçant une profession médicale peuvent importer au moyen d'une autorisation spéciale la quantité de médicaments vétérinaires prêts à l'emploi non autorisés en Suisse, qui est nécessaire au cheptel.  Les médicaments destinés aux animaux de rente ne peuvent en aucun cas être importés par des particuliers.
		Reconversion  a. Pour les animaux de rente, seule est autorisée la reconversion de préparations dont les principes actifs ont été évalués selon la législation sur les denrées alimentaires et ne sont pas interdits.  b. Pour la reconversion, il faut respecter l'ordre de priorité suivant:  1. remise/prescription d'un MédV autorisé pour la même espèce, mais pour une autre indication;  2. recours à un MédV autorisé pour une autre espèce d'animaux de rente;  3. recours à un MédV autorisé pour une autre espèce;  4. recours à un médicament autorisé en médecine humaine;  5. recours à une préparation fabriquée selon une formule magistrale
	Note	Contrôler la présence de vert de malachite. Les médicaments autorisés portent l'estampille de Swissmedic et sont attribués à une catégorie (A-E). En cas de doute, il est recommandé de photographier le médicament.

MédV 02	Point	Le journal des traitements est tenu correctement et les enregistrements sont conservés durant 3 ans.
	Bases légales	OMédV, art. 6, Reconversion de médicaments autorisés OMédV, art. 7, Importation de médicaments vétérinaires par des personnes exerçant une profession médicale OMédV, art. 12, Reconversion de médicaments autorisés OMédV, art. 13, Délais d'attente pour médicaments reconvertis OMédV, art. 25, Personnes soumises à l'obligation de tenir un registre OMédV, art. 26, Objet du registre OMédV, art. 28, al. 1, Détenteurs d'animaux et vétérinaires OMédV, art. 29, Durée d'archivage
	Autres bases	<ul> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Enrequegistrement et tenue du registre &gt; Informations complémentaires &gt; Modèle de journal des traitements</li> <li>www.osav.admin.ch &gt; Animaux &gt; Médicaments vétérinaires &gt; Bon usage des médicaments vétérinaires &gt; Enregistrement et tenue du registre &gt; Informations complémentaires &gt; Journal des traitements et inventaire des médicaments vétérinaires. Explications pour l'utilisation des formulaires</li> </ul>
	Remplie si	Le journal des traitements est tenu et les enregistrements sont conservés pendant au moins 3 ans.
		Quiconque détient des animaux de rente doit tenir un registre.
		<ul> <li>Un registre doit être tenu pour:</li> <li>a. les médicaments vétérinaires soumis à ordonnance (catégorie de remise A et B, vaccins)</li> <li>b. les MédV assortis de délais d'attente (aussi ceux des catégories C et D !)</li> <li>c. les Méd reconvertis</li> <li>d. les MédV non soumis à autorisation (LPTh, art. 9, al. 2, formule magistrale)</li> <li>e. les MédV importés (importation de MédV pour animaux de rente toujours avec une autorisation spéciale de Swissmedic)</li> </ul>
		Contenu du journal des traitements  a. la date de la première et de la dernière utilisation  b. l'identification des bassins ou des groupes d'animaux  c. l'indication  d. la dénomination commerciale du médicament vétérinaire  e. la quantité du médicament  f. les délais d'attente et dates de libération des différentes denrées alimentaires obtenues  g. le nom de la personne habilitée qui a prescrit, remis ou administré le médicament vétérinaire
		<ul> <li>À propos de la let. f: délais d'attente pour les médicaments reconvertis</li> <li>La préparation ne contient que des principes actifs listés dans l'OMédV, ann. 2 → pas de délais d'attente</li> <li>La préparation ne contient que des principes actifs mentionnés dans l'ORésDAlan (RS 817.022.13), liste 1, avec la mention « Aucune LMR requise » et elle est administrée à un animal de la même classe zoologique → délais d'attente les plus longs applicables pour cette classe</li> <li>La préparation contient des principes actifs mentionnés dans l'ORésDAlan (RS 817.022.13), liste 1, avec la mention d'une LMR définie → délai d'attente pour les poissons : 500 jours divisés par la température moyenne de l'eau en °C</li> <li>Administration d'un médicament autorisé pour une autre classe zoologique → délai d'attente pour les poissons, même si le principe actif est cité avec la mention « Aucune LMR requise » : 500 jours divisés par la température moyenne de l'eau en °C.</li> <li>Le journal des traitements doit être conservé pendant 3 ans.</li> </ul>

Note	•	Demander quand le dernier traitement a été effectué et se faire montrer l'enregistrement de ce traitement dans le journal des traitements.
	•	Faire la comparaison entre les MédV se trouvant dans l'exploitation et l'inventaire : cela indique si le journal des traitements est tenu à jour.

MédV 03	Point	Les étiquettes supplémentaires avec les indications requises sur les MédV sont présentes et les instructions d'utilisation sont disponibles.
	Bases légales	OMédV, art. 4, Étiquette supplémentaire OMédV, art. 5, Instruction d'utilisation OMédV, art. 22, Devoir de diligence OMédV, art. 26, Objet du registre OMédV, art. 39a, al. 1, Dispositions transitoires relatives à la modification du 11 mars 2016
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >
	Remplie si	Chaque emballage (partiel) d'un MédV remis qui est soumis à l'obligation de consigner est muni d'une étiquette supplémentaire sur laquelle figurent les données requises ainsi que, si nécessaire, les instructions d'utilisation. Les instructions d'utilisation pour les PAM ou les AM sont disponibles sous forme d'ordonnance électronique, resp. se trouvent sur le formulaire d'ordonnance officiel de l'OSAV.  Les médicaments à consigner visés à l'art. 26 OMédV (voir MédV 02) doivent avoir sur chaque emballage individuel une étiquette supplémentaire mentionnant les indications suivantes:  a. le nom et l'adresse de la personne, du cabinet vétérinaire ou de la pharmacie remettant le médicament  b. la date de la remise
		c. le nom du détenteur d'animaux.  Il doit en outre y avoir des instructions d'utilisation avec : a. la dénomination de l'animal/du groupe d'animaux/du bassin à traiter b. l'indication c. le mode d'administration d. le dosage et la durée d'utilisation e. le délai d'attente f. d'autres indications telles que les conditions de stockage, pour autant qu'elles ne figurent pas sur le récipient (emballage primaire).
		Les instructions d'utilisation doivent se faire par écrit lorsque le médicament n'est pas utilisé complètement pour l'indication en cours, lorsqu'il s'agit d'un traitement de longue durée (plus de 10 jours) ou lorsqu'il a été remis à titre de stocks.  Les instructions d'utilisation écrites doivent être conservées tant que le médicament se trouve dans l'exploitation.
		Les instructions d'utilisation doivent être données par voie électronique lorsqu'il s'agit de PAM ou d'AM pour un traitement d'un groupe d'animaux par voie orale au sens de l'art. 3, al. 1, let. d, OMédV.
		Jusqu'à ce que l'ordonnance de l'OSAV soit disponible sous forme électronique, il convient d'utiliser le formulaire d'ordonnance officiel de l'OSAV sous forme papier (art. 39a, al. 1, OMédV).
	Note	MédV non étiquetés: noter le nom du produit et sa provenance d'après les dires du détenteur d'animaux et, le cas échéant, vérifier la provenance.

MédV 04	Point	Il existe une convention Médvét avec le vétérinaire qui a remis les MédV à titre de stocks.	
	Bases légales	OMédV, art. 10, Évaluation de l'état de santé, convention Médvét OMédV, ann. 1, Condition de remise de médicaments vétérinaires dans le cadre d'une convention MédV	
	Autres bases	http://www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »	
	Remplie si	Les exigences applicables à la convention Médvét existante sont remplies.	
		Sans convention Médvét : L'état de santé des animaux de rente à traiter doit être évalué par un vétérinaire avant chaque remise de médicaments (visite du cheptel).	
		Avec convention Médvét : Le RTV qui établit les documents peut également prescrire ou remettre des MédV sans visite préalable du cheptel.	
		Exigences applicables à la convention Médvét:  a. par écrit  b. doit être conclue pour une durée d'au moins 1 année  c. visite d'exploitation par le vétérinaire au moins 1 x/année  d. le vétérinaire doit garantir en permanence un service d'urgence  e. les documents établis par le vétérinaire doivent être archivés pendant au moins  3 ans	
	Note	La provenance des MédV (voir étiquetage) indique qu'il y a plusieurs conventions.	
		Remarque : Une deuxième convention Médvét pour la même espèce animale ne peut être conclue que si le détenteur d'animaux a une autre unité d'élevage avec un autre numéro BDTA.	

MédV 05	Point	Le nombre minimal de visites d'exploitation prescrit dans le cadre de la convention Médvét est effectué et les visites sont correctement documentées.
	Bases légales  OMédV, art. 10, Évaluation de l'état de santé, convention Médvét  OMédV ann. 1, Condition de remise de médicaments vétérinaires dans le convention MédV	
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      Information spécifique à la fréquence des visites d'exploitation
	Remplie si	La fréquence minimale de visite est respectée, un rapport de visite est établi pour chaque visite et les rapports de visite correspondent aux exigences.  Fréquence des visites d'exploitation  Une fois par an. Les visites d'exploitations à l'activité saisonnière doivent être effectuées durant la période d'activité.
		A vérifier et à documenter lors des visites d'exploitation :  a. état de santé actuel du cheptel b. problèmes sanitaires, traitements et suivi depuis la dernière visite c. mesures prophylactiques et thérapies depuis la dernière visite d. enregistrements concernant l'utilisation des médicaments vétérinaires et l'inventaire dans l'exploitation  L'exploitant de l'aquaculture doit archiver l'original des documents relatifs à la visite
	Note	d'exploitation pendant au moins 3 ans.  Remarque : En évaluant les intervalles de visite, il y a lieu de tenir compte du fait que certains établissements d'aquaculture ne sont exploités que de manière saisonnière.

MédV 06	Point	Le stock de MédV est approprié.	
	Bases légales	OMédV, art. 11, al. 1 et 2, Quantité de médicaments vétérinaires prescrits	
	Autres bases  www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >  « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicament vétérinaires (OMédV) »		
	Remplie si	La quantité en stock est appropriée par rapport à la taille du cheptel.	
		Sans convention Médvét Seule la quantité de médicaments vétérinaires nécessaire au traitement et à l'aprèstraitement des animaux concernés par l'indication actuelle peut être prescrite ou remise.	
		Avec convention Médvét  Le vétérinaire qui établit les documents peut aussi remettre, selon la taille du chepte des MédV à titre de stocks :  a. pour la prophylaxie pour 4 mois au maximum, excepté les médicaments contenant des principes actifs antimicrobiens  b. pour le traitement d'un animal pour 3 mois au maximum, excepté les médicaments contenant des principes actifs antimicrobiens visés à l'annexe 5 OMédV  c. pour la lutte antiparasitaire pour douze mois au maximum.	
	Note		

MédV 07	Point	L'inventaire concorde avec les MédV existant sur l'exploitation et il est conservé durant 3 ans.	
Bases légales  OMédV, art. 26, Objet du registre OMédV, art. 28, al. 2, Inventaire OMédV, art. 29, Durée d'archivage		OMédV, art. 28, al. 2, Inventaire	
	Autres bases	www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >      « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Enregistrement et tenue du registre > Modèle d'inventaire      www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Enregistrement et tenue du registre > Informations complémentaires > Journal des traitements et inventaire des médicaments vétérinaires. Explications pour l'utilisation des formulaires	
	Remplie si	L'inventaire est disponible et tous les MédV acquis à titre de stocks, devant être portés au registre, sont mentionnés dans l'inventaire.  Les exploitants d'aquacultures sont tenus de consigner les données suivantes pour chaque entrée à titre de stocks (y c. les médicaments pour les traitements de longue durée), pour chaque restitution ou destruction de médicaments devant être portés au registre:  a. la date  b. la dénomination commerciale c. la quantité en unités de conditionnement d. le fournisseur ou la personne qui reprend les médicaments vétérinaires Est également acceptée à titre d'inventaire la liste que le vétérinaire remet au détenteur d'animaux avec lequel il a passé la convention et sur laquelle figurent tous les médicaments remis.  Les documents doivent être conservés au moins durant 3 ans.	
	Note	Remarque:  Les MédV pour les traitements de longue durée ainsi que le reste des MédV remis pour le traitement ultérieur qui n'a pas complètement été utilisé pour le traitement en cours sera également noté dans l'inventaire.  Un inventaire doit être disponible même si des MédV devant être portés au registre ne sont actuellement pas entreposés dans l'exploitation, mais qu'il y en a eu « en stock » dans l'exploitation au cours des 3 années précédentes.	

MédV 08	Point	Les MédV sont autorisés (sauf formule magistrale), ne sont pas périmés et sont stockés correctement.	
	Bases légales	OMédV, art. 22, Devoir de diligence	
	Autres bases	http://www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail > « Informations relatives à l'application de l'ordonnance sur les médicaments vétérinaires (OMédV) »	
	Remplie si	Les MédV sont entreposés correctement et ne sont pas périmés, ou les MédV périmés sont clairement désignés comme tels et entreposés séparément. On ne trouve que des médicaments autorisés.	
		Conservation des médicaments vétérinaires sur l'exploitation  a. hygiénique  b. sûre  c. ordrée  d. d'après l'information sur le médicament (notice d'emballage)	
	Note	S'il n'y a pas de réfrigérateur dans le lieu d'entreposage des médicaments : où sont entreposés les médicaments qui devraient être conservés au frais (par ex. dans le réfrigérateur de la cuisine) ?	

MédV Point 09	Les prémélanges pour aliments médicamenteux ou les aliments médicamenteux sont utilisés de manière conforme au niveau légal.
Bases légales	OMédV, art. 15a, Condition à la prescription OMédV, art. 16, al. 1 à 4, Prescription et instructions d'utilisation OMédV, art. 17, Ordonnance OMédV, art. 18, Adjonction de MédV à l'aide des propres installations d'exploitation OMédV, art. 19, Exigences relatives aux exploitations pratiquant l'adjonction et l'administration OMédV, art. 21, al. 1, Exigences relatives aux exploitations pratiquant l'adjonction OMédV, art. 39a, al. 1, Dispositions transitoires relatives à la modification du 11 mars 2016
Autres bases	http://www.osav.admin.ch > Animaux > Médicaments vétérinaires > Bon usage des médicaments vétérinaires > Informations complémentaires > En détail >
Remplie si	Tous les documents nécessaires sont disponibles, sont conservés aussi longtemps que les prescriptions l'exigent et les PAM/AM sont utilisés en faisant preuve de la diligence nécessaire.  • Lorsqu'une installation technique propre à l'exploitation est utilisée pour la médication, les exigences suivantes doivent être remplies:  a. Il doit y avoir un contrat écrit avec un responsable technique vétérinaire (RTV) (convention Médvét avec contrat RTV, intégré ou séparé).  b. Les PAM / AM utilisés pour le traitement d'un groupe d'animaux par voie orale (art. 3 al. 1 let. d OMédV) doivent être prescrits avec le formulaire électronique d'ordonnance. Le formulaire électronique d'ordonnance de l'OSAV soit disponible, il convient d'utiliser le formulaire d'ordonnance officiel sous forme papier.  Le RTV adresse l'ordonnance à l'exploitation de fabrication, au détenteur d'animaux et au vétérinaire cantonal.  c. S'il y a plus d'une ration journalière fabriquée sur l'exploitation, il doit y avoir une autorisation de fabrication délivrée par Swissmedic.  d. La documentation relative à l'installation doit être disponible, complète et actualisée  • L'installation existante pour l'adjonction et/ou l'administration de médicaments est appropriée et fonctionnelle  • D'après la notice du médicament vétérinaire, le prémélange médicamenteux utilisé convient au procédé de transformation prévu.  Les instructions d'utilisation pour le PAM, resp. l'AM sont disponibles sur l'exploitation et sont respectées  L'AM est administré immédiatement après l'adjonction du PAM à l'aliment  La fonctionnalité et l'hygiène des installations techniques propres à l'exploitation sont assurées avant et après chaque administration de prémélanges médicamenteux ou d'aliments médicamenteux
Note	

MédV +	Point	Autres aspects concernant les médicaments vétérinaires

MédV 00	Objectif	L'acquisition et l'utilisation correcte, dans les règles de l'art et vérifiable des médicaments vétérinaires est assurée.			
	Remplie si	L'acquisition et l'utilisation de MédV se font de manière correcte, règlementaire et compréhensible.			
	Manquement mineur	Par rapport à l'utilisation dans les règles de l'art des MédV, il y a des manquements mineurs, par ex:  une convention Médvét existe, mais aucun document le prouvant ne peut être présenté  inventaire parfois lacunaire ou erroné  annotations parfois lacunaires ou erronées dans le journal des traitements  rapports de visite parfois incomplets			
	Manquement important	<ul> <li>Par rapport à l'utilisation dans les règles de l'art des MédV, il y a des manquements importants, par ex:</li> <li>la quantité de médicaments utilisée ne concorde pas avec la quantité notée dans le journal des traitements)</li> <li>utilisation de médicaments parfois périmés</li> <li>étiquettes et/ou instructions d'utilisation parfois incomplètes ou erronées</li> <li>pas de visite annuelle de l'exploitation dans le cadre de la convention Médvét</li> <li>pas de procès-verbaux des visites annuelles de l'exploitation dans le cadre de la convention Médvét</li> <li>la quantité de MédV en stock n'est pas adaptée à l'effectif ou ne correspond pas à la convention</li> </ul>			
	Manquement grave	Par rapport à l'utilisation dans les règles de l'art des MédV, il y a des manquements graves, par exé:  le journal des traitements n'est pas tenu l'inventaire n'est pas tenu le délai de conservation prescrit pour l'inventaire et le journal de traitement n'est pas respecté li y a une convention Médvét, mais pas de visites d'exploitation li n'y a pas d'instructions d'utilisation (écrites)/étiquettes supplémentaires les instructions d'utilisation écrites ne sont pas conservées dans l'exploitation aussi longtemps que le médicament vétérinaire correspondant se trouve dans l'exploitation des médicaments interdits ou acquis de manière illicite sont entreposés de tels médicaments sont utilisés on trouve médicaments en réserve qui n'ont pas été prescrits dans le cadre de la convention Médvét conclue la sécurité du lieu où sont entreposés les médicaments est insuffisante il n'y a pas de contrat RTV les obligations du RTV ne sont pas remplies			
Remarque Confiscation des médicaments interdits ou acquis de manière illic		Confiscation des médicaments interdits ou acquis de manière illicite.			

# 11.3.4 SANTÉ ANIMALE (SA)

SA 00	•	Les poissons sont en bonne santé, une surveillance sanitaire est effectuée si
		nécessaire et les mesures nécessaires sont prises en cas de suspicion d'épizootie.
		d epizootie.

SA 01	Point	Les poissons se	com	portent normaler	ment et s	ont en bon état de santé général.	
	Bases légales	OPAn, art. 98, Dé OPAn, ann. 2, tab poissons de cons OAbCV, art. 7, al.	OFE, art. 59, al. 1 OPAn, art. 3, al. 1, Détention répondent aux besoins des animaux OPAn, art. 98, Détention (de poissons) OPAn, ann. 2, tab. 7, Exigences minimales pour la détention et le transport de poissons de consommation et de repeuplement OAbCV, art. 7, al. 1, let. a, OHyPPr, art. 2 al. 7, Exigences en matière de production animale				
	Autres bases						
	Remplie si	Le comportement des poissons est normal. Il n'y a pas de symptômes de maladie observables et le taux de pertes d'animaux est normal.  L'activité, le comportement, l'état général de santé et le taux de mortalité des animaux doivent être évalués sur la base des critères et valeurs indicatives suivantes:					
		Activité et compo	iterrie			augnost/malada	
		Paramètre  Comportement de nage		vif, attentif		suspect/malade  par saccades, grattage des flancs sur le fond, pathique, couché sur le fond	
		Comportement dans le groupe		en mouvement d groupe	ans le	isolé	
		Prise de nourriture		vorace		peu ou pas du tout	
		Nageoires		en mouvement		nageoires serrées	
		Respiration		calme et régulière		difficile, accélérée, se tient vers l'entrée d'eau	
		Symptômes de m  Paramètre  Écailles (si	en Lis	sses et posées à	rougies,	t/malade recouvertes de mycoses,	
		existantes) Peau	_	at se et sans ugeurs		ées, rugueuses ee, rougie, enflammée, coloration	
		Branchies	bra	anchies rouge vif	branchie	es engorgées, pâles	
		Nageoires		rd des nageoires ns particularités	bords de	rds des nageoires blancs/rouges	
		Yeux	no	rmaux	protubéi	rants	
		<ul> <li>Animaux morts dans/autour des bassins (élevage de truites)</li> <li>a) Il ne devrait pas y avoir d'animaux morts dans les bassins et à proximité.</li> <li>b) Chez les alevins, chez qui on enregistre naturellement plus de pertes, la valeur indicative est de 1 à 2 animaux morts sur 1000 poissons par jour.</li> <li>Valeurs indicatives pour évaluer les pertes de poissons dans un élevage de truites : <ul> <li>a) taux de fécondation: 95 %</li> <li>b) pertes chez les œufs fécondés jusqu'aux estivaux: 10 − 20 %</li> <li>c) pertes chez les estivaux jusqu'aux poissons prêts à l'abattage: 10 − 20 %</li> <li>→ des pertes annuelles de 20 à 40 % peuvent ainsi être considérées comme normales.</li> </ul> </li> </ul>					

Note		En fonction de la conduite de l'établissement, demander quand le vétérinaire est venu la dernière fois dans l'établissement.	
		Remarque : Le cas échéant, remettre les aide-mémoire sur les maladies. En guise d'introduction, poser la question suivante : « Comment réagissez-vous lorsque vos animaux ne sont pas en bonne santé ? Y a-t-il déjà eu une suspicion d'épizootie ? »	

SA 02	Point	L'obligation d'annoncer en cas de suspicion d'épizootie est connue et respectée.
	Bases légales	OFE, art. 3, let. p à r, Épizooties à éradiquer OFE, art. 4, let. r, Épizooties à combattre OFE, art. 5, let. w et z, Épizooties à surveiller OFE, art. 61, al. 1, 2, 4 et 5, Obligation d'annoncer OFE, art. 277 - 290, Épizooties des animaux aquatiques OFE, art. 291 OFE, art. 294, Compétences des organes de la police des épizooties
Autres bases Épizooties > Poissons (site Internet de l'OSAV)  https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/tierseuchen/ue		Épizooties > Poissons (site Internet de l'OSAV)  https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/tierseuchen/uebersicht-seuchen.html
	Remplie si	Le jour du contrôle, aucun animal dans l'établissement ne présente des symptômes d'une maladie soumise à déclaration obligatoire qui n'ont pas été annoncés au vétérinaire. Il n'y a pas non plus d'indice que l'obligation d'annoncer n'ait pas été respectée les derniers temps.
		Quiconque détient, assume la garde ou soigne des animaux a l'obligation d'annoncer sans délai à un vétérinaire l'apparition d'une épizootie et tout symptôme suspect pouvant en faire craindre l'éclosion.
	Note	Au vu du journal des effectifs, y a-t-il des indications révélant une mortalité accrue depuis le dernier contrôle des effectifs ? Si oui, ces pertes plus élevées ont-elles été annoncées au vétérinaire ?

SA 03	Point Des mesures appropriées sont prises en cas de besoin pour diminuer la pression des parasites, des bactéries et des champignons.	
	Bases légales	Art. 5, al. 2, OPAn, Soins
	Autres bases	
	Remplie si	Des mesures appropriées sont prises pour diminuer la pression des parasites, des bactéries et des champignons.
		<ul> <li>Seuls des produits de désinfection autorisés/enregistrés en Suisse peuvent être utilisés pour diminuer la pression des parasites, des bactéries ou des champignons dans les bassins/installations de détention.</li> <li>Le traitement doit se faire en suivant les instructions du fabricant ou selon les consignes d'un vétérinaire.</li> <li>Les produits de désinfection qui peuvent être utilisés aussi bien pour le traitement des poissons que pour la désinfection des appareils/outils et des bassins doivent être identifiés clairement pour le but d'utilisation prévu. Les produits de désinfection prévus à des fins de traitement doivent être stockés de manière clairement séparée des produits utilisés pour la désinfection des appareils/outils et des bassins.</li> </ul>
	Note	Contrôler comment les produits de désinfection sont stockés.  Remarque : Au niveau légal, les traitements avec des produits de désinfection n'ont pas besoin d'être notés dans le journal des traitements. Pour avoir une meilleure vue d'ensemble, il est toutefois recommandé de le faire.  → Rendre le pisciculteur attentif à ce point.

SA 04	Point	Une surveillance sanitaire basée sur les risques est effectuée et la documentation est archivée durant 3 ans.
	Bases légales	OFE, art. 23, Surveillance sanitaire des exploitations aquacoles
	Autres bases	
	Remplie si	Dans les exploitations aquacoles présentant un risque accru d'introduction et de propagation d'épizooties, la fréquence minimale des visites de surveillance sanitaire a été respectée, un rapport de visite a été établi pour chaque visite et les rapports de visites sont conformes aux exigences.
		Sont considérées comme exploitations aquacoles présentant un risque accru d'introduction et de propagation d'épizooties :
		<ul> <li>les exploitations qui importent des animaux aquatiques vivants</li> <li>les exploitations qui remettent des animaux aquatiques vivants (à l'exception des élevages de poissons de repeuplement)</li> </ul>
		<ul> <li>les exploitations dont la production annuelle dépasse les 500 kg</li> <li>les exploitations qui utilisent l'eau d'un cours d'eau avoisinant (à l'exception de élevages de poissons de repeuplement et des exploitations qui ne présentent pas de risque épidémiologique de transmission d'épizooties des animaux aquatiques)</li> </ul>
		Fréquence des visites d'exploitation Une fois par année. Les établissements à activité saisonnière doivent être visités pendant la période d'activité. L'inspection peut également être effectuée dans le cadre d'une visite d'exploitation faisant l'objet d'une convention Médvét ou dans le cadre d'un contrôle officiel dans la production primaire.
		Exigences applicables au vétérinaire de contrôle
		Le vétérinaire doit avoir de l'expérience dans le domaine de la santé des animaux aquatiques. C'est le cas s'il travaille déjà dans ce domaine depuis un certain temps, c'est-à-dire s'il traite aussi des animaux aquatiques dans le cadre de ses prestations. Cependant, il ne doit pas forcément avoir un titre de spécialiste ou une qualification équivalente.
		Points à contrôler et à documenter dans un rapport de visite lors des visites de surveillance sanitaire :  a. La situation sanitaire de l'exploitation (au moment de la visite) ;
		<ul> <li>b. Les problèmes sanitaires apparus depuis le dernier contrôle, de même que les traitements et les contrôles de suivi qui en ont découlé;</li> <li>c. Les mesures prophylactiques prises depuis le dernier examen ainsi que leurs indications;</li> </ul>
		<ul> <li>d. Le journal des traitements et l'entreposage des médicaments vétérinaires ;</li> <li>e. La biosécurité et les pratiques d'hygiène de l'exploitation ;</li> <li>f. La date de la visite et des coordonnées du vétérinaire de contrôle ;</li> </ul>
		L'exploitant d'aquaculture doit conserver l'original des documents concernant les visites d'exploitation pendant au moins 3 ans.
	Note	Le contrôle est pertinent uniquement si l'exploitation aquacole répond aux critères.

SA+	Point	Autres aspects concernant la santé animale	

SA 00	Objectif	Les poissons sont en bonne santé, une surveillance sanitaire est effectuée si nécessaire et les mesures nécessaires sont prises en cas de suspicion d'épizootie.			
	Remplie si	Les poissons sont en bonne santé, une surveillance sanitaire est effectuée si nécessaire et les mesures requises sont prises en cas de suspicion d'épizootie.			
	Manquement mineur	<ul> <li>La santé des poissons est affectée de manière mineure et/ou il y a des manquements mineurs au niveau des mesures prises en cas de suspicion d'épizootie ou de la surveillance sanitaire, par ex.</li> <li>comportement anormal et/ou symptômes de maladie observables, mais le problème/la maladie a été identifié/e et des mesures appropriées ont été prises</li> <li>les récipients des produits de désinfection pour le traitement des poissons et la désinfection du matériel ne sont pas identifiés en conséquence et/ou ne sont pas stockés séparément</li> <li>inscriptions parfois incomplètes ou erronées dans les rapports de visite de surveillance sanitaire</li> <li>rapports de visite de surveillance sanitaire parfois incomplets</li> </ul>			
	Manquement important	<ul> <li>La santé des poissons est affectée de manière importante et/ou il y a des manquements importants au niveau des mesures prises en cas de suspicion d'épizootie ou de la surveillance sanitaire, par ex.</li> <li>comportement anormal et/ou symptômes de maladie observables, le problème/la maladie n'a pas été identifié/e ou n'a pas été identifié/e correctement et aucune mesure n'a été prise ou seulement des mesures insuffisantes</li> <li>des substances pures sont utilisées pour le traitement avec des produits de désinfection au lieu des produits de désinfection autorisés</li> <li>pas de visite annuelle de surveillance sanitaire dans l'exploitation</li> <li>pas de rapports de visite concernant les visites effectuées dans le cadre de la surveillance sanitaire.</li> </ul>			
	Manquement grave	La santé des poissons est gravement affectée et/ou il y a des manquements graves au niveau des mesures prises en cas de suspicion d'épizootie ou de la surveillance sanitaire, par ex.  • le jour du contrôle, il y a des animaux dans l'établissement qui présentent des symptômes d'une maladie soumise à déclaration obligatoire qui n'a pas été annoncée au vétérinaire  • indices indiquant que l'obligation d'annoncer n'a pas toujours été respectée de manière systématique  • l'obligation d'annoncer n'est pas connue  • la durée d'archivage prescrite pour les documents concernant la surveillance sanitaire n'est pas respectée  • aucune visite de surveillance sanitaire n'est réalisée dans l'exploitation			
	Remarque				

## 11.3.5 TRAFIC DES ANIMAUX (TA)

TA 00	Objectif	La traçabilité des poissons est garantie.

TA 01	Point	L'unité d'élevage de poissons est enregistrée de manière correcte.		
	Bases légales	OFE, art. 21, Enregistrement des exploitations aquacoles		
	Autres bases	https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/transport-und-handel/tierverkehrskontrolle/registrierung.html		
	Remplie si	L'unité d'élevage de poissons est enregistrée de manière correcte.		
		Enregistrement et actualisation des données		
		Les cantons enregistrent toutes les exploitations aquacoles. Les données suivantes sont saisies:  a) nom et adresse du détenteur d'animaux; b) adresse et coordonnées géographiques de l'unité d'élevage; c) type de détention et mode de production de l'exploitation d) espèces de poissons détenues.  Ne sont pas soumis à l'enregistrement obligatoire: a) les installations détenant des animaux aquatiques à des fins ornementales (par ex. étangs de jardin et aquariums); b) les sites utilisés pour héberger temporairement avant leur abattage, sans les nourrir, des animaux aquatiques vivants dans la nature ramassés ou capturés pour la consommation humaine.  Les cantons peuvent exiger l'enregistrement des installations détenant des animaux aquatiques à des fins ornementales (par ex. si elles représentent un risque plus élevé		
		de transmission d'épizooties des animaux aquatiques).  Le détenteur d'animaux doit annoncer dans un délai de 10 jours au canton dans lequel l'unité d'élevage est située:  a) la création de nouvelles exploitations d'aquaculture ou leur fermeture; b) le changement de propriétaire.		
		Le service d'enregistrement cantonal attribue un numéro d'identification à chaque détenteur et à chaque unité d'élevage détenant des poissons.		
	Note			

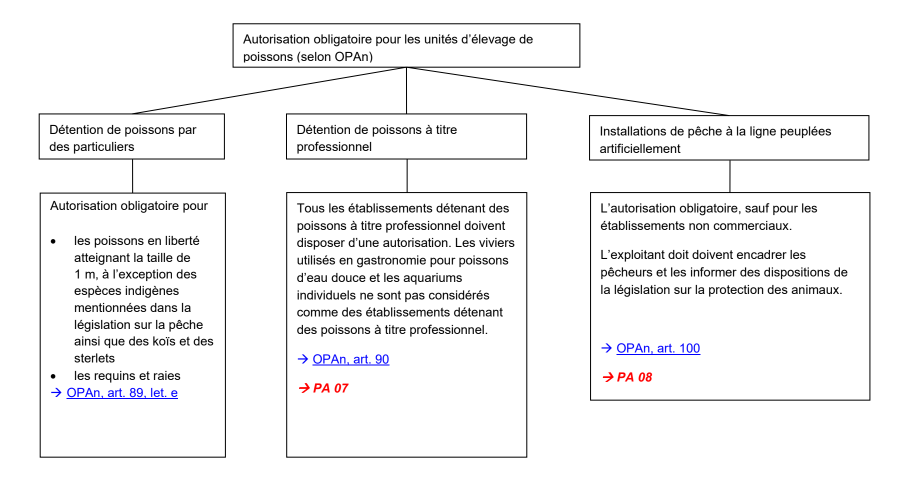
TA 02	Point	Le contrôle des effectifs est tenu de manière conforme aux prescriptions et les enregistrements sont conservés durant 3 ans.	
	Bases légales	OFE, art. 22, al. 1 et 2, Contrôle des effectifs et autres obligations	
	Autres bases		
	Remplie si	Le contrôle d'effectif est tenu conformément aux prescriptions et il est conservé pendant 3 ans.	
		Tenue du contrôle d'effectif Les exploitations aquacoles doivent tenir un contrôle de l'effectif portant sur: a) le lieu d'origine et de destination des entrées et des sorties ainsi que le nombre, l'espèce et l'âge des animaux, œufs et semence; b) la mortalité constatée.	
		Le contrôle d'effectif doit être présenté sur demande aux organes de la police des épizooties et de la surveillance de la pêche. Les indications doivent être conservées pendant trois ans après la dernière inscription.	
	Note		

TA 03	Point	Les documents d'accompagnement pour le trafic des animaux sont remplis correctement et sont conservés pendant 3 ans.
	Bases légales	OFE, art. 22, al. 3 et 4, Contrôle des effectifs et autres obligations OFE, art. 12, al. 2 à 6, Établissement du document d'accompagnement OFE, art. 13, Droit de consulter les documents et conservation
	Autres bases	
	Remplie si	Les documents d'accompagnement sont correctement remplis et sont conservés pendant au moins 3 ans.
		Lorsque des poissons vivants, des œufs de poisson ou de la semence de poisson sont amenés dans une autre exploitation, le détenteur d'animaux doit établir un document d'accompagnement et en garder un double pendant 3 ans (le présenter sur demande aux organes de la police des épizooties et de la surveillance de la pêche). Les dispositions des art. 12 et 13 de l'ordonnance sur les épizooties s'appliquent par analogie. Pour les entrées également, le document d'accompagnement des poissons doit être conservé pendant 3 ans.
		Le document d'accompagnement doit contenir les indications suivantes : a) indications sur l'exploitation de provenance b) espèce de poisson c) stade de développement (œufs, semence, alevins, estivaux, poissons d'une année, poissons de plusieurs années) d) nombre et poids e) moyen de transport: type et identification f) indications sur l'exploitation de destination
		<ul> <li>g) attestation de santé:         <ul> <li>Les poissons ne présentent aucun symptôme clinique</li> <li>Les œufs/la semence de poisson sont issus de poissons en bonne santé</li> <li>L'exploitation de provenance n'est soumise à aucune mesure de police des épizooties</li> <li>En cas d'utilisation éventuelle de médicaments, les délais d'attente ont été respectés</li> </ul> </li> </ul>
		<ul> <li>En cas de danger d'épizootie accru, le vétérinaire cantonal peut prescrire que:</li> <li>a) les animaux soient examinés par un organe de la police des épizooties avant d'être déplacés;</li> <li>b) les documents d'accompagnement doivent être établis par un organe de la police des épizooties.</li> </ul>
		Le document d'accompagnement doit être emporté lors du transport et remis au nouveau détenteur d'animaux et n'est valable que le jour où il a été établi.
		Le déplacement d'animaux aquatiques vivants dans des eaux à des fins de repeuplement doit pouvoir être documenté sur trois ans à titre de justificatif pour l'autorité cantonale.
	Note	

TA	4 +	Point	Autres aspects concernant le trafic des animaux	

TA 00	Objectif	La traçabilité des poissons est garantie.		
	Remplie si	La traçabilité des poissons est garantie.		
	Manquement mineur	Il y a des manquements mineurs dans la traçabilité des poissons, par ex.  documents d'accompagnement parfois remplis de manière erronée  quelques modifications d'effectif notées de manière erronée ou incomplète		
	Manquement important	Il y a des manquements importants dans la traçabilité des poissons, par ex.  uelques documents d'accompagnement manquent  uelques modifications d'effectif pas notées dans le journal d'effectif		
	Manquement grave	<ul> <li>Il y a des manquements graves dans la traçabilité des poissons, par ex.</li> <li>l'unité d'élevage de poissons n'est pas enregistrée, pas enregistrée de manière correcte ou enregistrée de manière incomplète (seule une partie des espèces de poissons élevées est indiquée, par ex.)</li> <li>les modifications d'effectif ne sont pas, resp. le plus souvent pas notées dans le journal d'effectif</li> <li>le journal d'effectif est conservé moins de 3 ans</li> <li>les documents d'accompagnement manquent le plus souvent ou ne sont pas du tout établis</li> <li>les documents d'accompagnement sont conservés moins de 3 ans</li> </ul>		

## 11.3.6 PROTECTION DES ANIMAUX (PA)



PA 00	Objectif	Les poissons sont détenus correctement et ils sont traités avec ménagement.
-------	----------	---

PA 01	Point			ux exigences légales et la quantité et ouragés sont appropriées.	
	Bases légales	OPAn, ann. 2, poissons de co OPAn, art. 4, a OSPA, art. 27,	nsommation et de repeupl <u>l. 1,</u> Alimentation <u>al. 2,</u> Interdictions <u>31 et 31a,</u> Utilisation des s	es pour la détention et le transport de	
	Autres bases				
	Remplie si	La densité d'oc	cupation correspond aux r	normes légales et la quantité et qualité de	
			Salmonidés	Cyprinidés	
		Détention	80 kg/m <sup>3</sup>	100 kg/m³	
		Transport	250 kg/m <sup>3</sup>	500 kg/m <sup>3</sup>	
		Densité d'animaux En plus des densités maximales autorisées pour les salmonidés et les cyprinidés, il faut tenir compte des besoins spécifiques aux différentes espèces.			
		100 kg/m3 pou phase finale de Condition : la d	r une durée maximale de l'engraissement, juste avo l'ensité des poissons doit ê	tre fixée de telle manière que les paramètre.	
		Quantité et qu	eau soient toujours respec v <mark>alité des aliments pour a</mark>	nimaux	
		nourriture	leur convenant.	rement et en quantité suffisante une	
			our les différents stades de	ndées par le fabricant d'aliments pour e développement ou classes d'âge doivent	
		d'élevage	de la même espèce.	es de poissons d'élevage à des poissons	
	d) Dans certaines conditions, les produits sanguins et les protéines animales transformées provenant de non-ruminants peuvent être utilisés comme composants des aliments donnés aux animaux aquatiques.				
		,	•	nale de retrait d'aliment est de 100 degrés- rés-jours (température de l'eau x nombre de	
		f) Exception prolongée (durant la par ex. : du très peu. L fins de rep pisciculture	jusqu'à 200 degrés-jours p période de frai pour les ant urant la période de frai, les orsque des salmonidés viv euplement et qu'ils sont de es de repeuplement pour a	trait d'aliment: cette durée peut être pour les salmonidés si la situation le justifie, imaux ayant atteint la maturité sexelle, salmonidés ne mangent rien ou seulement vants à l'état sauvage sont capturés à des étenus de manière transitoire dans des ttendre le moment optimal pour extraire les e nourris durant la détention transitoire).	
	Note		oisciculteur à quelle fréque nt il calcule les rations d'ali	nce il compte les poissons, les pèse et les ment.	

Bases légales  OPAn, art. 98, al. 1, 2 et 3, Détention OPAn, ann. 2, tab. 7, Exigences minimales pour la déter poissons de consommation et de repeuplement  Autres bases  Remplie si  La Qualité de l'eau pour la détention  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en oxygène dissous dans l'eau lu pH  Température maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Saturation en oxygène  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau plus froide dans de l'eau plus froi	200 %
Remplie si  La Qualité de l'eau est bonne  Qualité de l'eau pour la détention  Saturation en oxygène maximale 200 % minimale 60 %  Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en nitrite  Valeur du pH  Température maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène maximale 200 %  Teneur minimale en oxygène foide 50 minimale 60 %	60 %
Qualité de l'eau pour la détention       Saturation en oxygène     maximale 200 % minimale 60 %       Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons     5,0 mg/l       Teneur maximale en ammoniaque     0,01 mg/l       Teneur maximale en nitrite     1,5 mg/l       Valeur du pH     5,5-9.0       Température maximale     22°C       Différence maximale de température en cas de changement de milieu     l'eau plus froide dans de l'eau plus froide dans de l'eau plus froide       Qualité de l'eau pour le transport     5°C       Qualité de l'eau pour le transport     Salmonidés       Saturation en oxygène     minimale     60 %       Teneur minimale en oxygène dissous dans     5.0 mg/l	60 %
Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en nitrite  Valeur du pH  Température maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Saturation en oxygène  maximale 200 %  minimale 5,0 mg/l  5,0 mg/l  1,5 mg/l  dans de l'eau plus froide	60 %
Teneur minimale en oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en nitrite  Valeur du pH  Température maximale  Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Salmonidés  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  Teneur minimale en oxygène dissous dans  5,0 mg/l  5,0 mg/l  5,0 mg/l  5,0 mg/l	60 %
oxygène dissous dans l'eau là où se tiennent les poissons  Teneur maximale en ammoniaque  Teneur maximale en nitrite  Valeur du pH  Température maximale  Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Salmonidés  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  5,0 mg/l  5,0 mg/l  5,0 mg/l	0.5 #
ammoniaque Teneur maximale en nitrite Valeur du pH Température maximale  Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Salmonidés  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  Teneur minimale en oxygène dissous dans  1,5 mg/l  dans de l'eau plus froide dans de l'eau plus chaude  S°C  Salmonidés  maximale 200 %  minimale 60 %	3,5 mg/l
nitrite  Valeur du pH  Température maximale  Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Salmonidés  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  T, 5 mg/l  5,5-9.0  dans de l'eau plus froide dans de l'eau plus froide dans de l'eau plus chaude  Salmonidés  maximale 200 %  minimale 60 %	0,02 mg/l
Température maximale  Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport  Salmonidés  Saturation en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  Différence maximale de l'eau plus froide dans de l'eau plus chaude  S°C  Teneur minimale en oxygène  Teneur minimale en oxygène dissous dans  S°C  Teneur minimale de l'eau pour le transport  Salmonidés  maximale 200 %  minimale 60 %	1,5 mg/l
Différence maximale de température en cas de changement de milieu  Qualité de l'eau pour le transport    Salmonidés   Salmonidés	5,5-9.0
Différence maximale de température en cas de changement de milieu    Composition   Composition	30°C
Changement de milieu  Salmonidés  Salmonidés  Maximale  Compute transport  Salmonidés  Maximale  Compute transport  Salmonidés  Teneur minimale en oxygène  Oxygène dissous dans  5.0 mg/l	3°C
Salmonidés  Saturation en oxygène maximale 200 %  minimale 60 %  Teneur minimale en oxygène dissous dans	5°C
Saturation en oxygène    maximale   200 %     minimale   60 %     Teneur minimale en   0xygène dissous dans   5.0 mg/l	
Saturation en oxygène  minimale 60 %  Teneur minimale en oxygène dissous dans	Cyprinidés
Teneur minimale en oxygène dissous dans	200 %
oxygène dissous dans	60 %
l'eau là où se tiennent les poissons	3,5 mg/l
Teneur maximale en ammoniaque 0,02 mg/l	0,04 mg/l
Teneur maximale en 1,5 mg/l	1,5 mg/l
Valeur du pH 5,5-9.0	5,5-9.0
Différence maximale de température en cas de	3°C
changement de milieu dans de l'eau plus chaude 5°C	5°C
Il faut que les exigences minimales applicables aux salm soient respectées et que les besoins des différentes esp	pèces soient pris en compte.
La densité des poissons doit être fixée de telle manière de l'eau soient respectés à long terme.	que les paramètres de qualité
Le contrôleur doit prendre avec lui les appareils de mesu contrôler les paramètres de l'eau et contrôler ces parame l'installation.	

Note	<ul> <li>Remarque:</li> <li>Durant les étés très chauds, pour de nombreuses unités d'élevage détenant des truites, il est presque impossible de ne jamais dépasser les températures maximales légalement prescrites. Lorsque la température maximale prescrite est dépassée durant une brève période, il faut particulièrement veiller aux autres paramètres de l'eau. Le cas échéant, il est indiqué de ventiler les bassins et de réduire la quantité de nourriture.</li> <li>Il n'y a pas d'obligation légale de consigner les paramètres de l'eau. Il est toutefois recommandé de tenir un registre (les enregistrements relatifs aux valeurs de l'eau peuvent faciliter l'identification du problème en cas de maladie).</li> <li>→ Rendre le pisciculteur attentif à ce point.</li> </ul>
------	---

PA 03	Point	Les poissons sont protégés dans la mesure du nécessaire contre les influences météorologiques et contre les dérangements par les personnes.
	Bases légales	OPAn, art. 3, al. 1 et 2, Principes  OPAn, art. 6, Protection contre les conditions météorologiques  O de l'OSAV sur les animaux sauvages, art. 15, al. 1, Conditions que les étangs et bassins de détention doivent remplir (en vigueur depuis le 1er mars 2015, délai transitoire jusqu'au 28 février 2017)
	Autres bases	
	Remplie si	Les poissons sont protégés dans la mesure du nécessaire contre les influences météorologiques et contre les dérangements par les personnes.  Le détenteur d'animaux veille à fournir la protection nécessaire aux animaux qui ne peuvent s'adapter aux conditions météorologiques.  Au moins 10 % de la surface des bassins de détention à l'extérieur et des étangs doit être ombragée. Pendant l'hiver ou si les animaux sont détenus dans des eaux naturelles bordées d'arbres ou dans des étangs d'une profondeur supérieure à 2 mètres, il est permis de renoncer à des ombrages artificiel (cette règle correspond aux directives de Biosuisse sur la pisciculture). Pour minimiser le dérangement des animaux par les personnes, seuls les collaborateurs de l'établissement d'aquaculture devraient avoir un accès direct aux bassins. Pour les visiteurs éventuels, l'accès devrait être limité par des barrières appropriées.
	Note	

PA 04	Point	L'exploitant de l'installation d'aquaculture ainsi que les collaborateurs sont formés de manière réglementaire.
	Bases légales	OPAn, art. 97, Conditions posées aux personnes qui travaillent avec des poissons et des décapodes marcheurs OPAn, art. 196, Professions de la pêche OPAn, art. 197, Formation spécifique indépendante d'une formation professionnelle OPAn, art. 198, Formation avec attestation de compétences OPAn, art. 199, al. 3, Reconnaissance des formations par l'OSAV et par l'autorité cantonale OPAn, art. 26, Méthodes de reproduction OPAn, art. 27, al. 3, Utilisation de méthodes de reproduction artificielle OPAn, art. 88, al. 2, Capture d'animaux sauvages et introduction dans un nouvel enclos OFPAn, art. 36 à 38, Objectif, forme et ampleur, et contenu de la formation
	Autres bases	
	Remplie si	L'exploitant de l'installation d'aquaculture ainsi que les collaborateurs sont formés de manière réglementaire.
		Exigences applicables aux exploitants des installations d'aquaculture
		<ul> <li>Détention d'animaux aquatiques à titre professionnel</li> <li>Les personnes qui élèvent ou détiennent à titre professionnel des poissons destinés à la consommation, des poissons de repeuplement ou des décapodes marcheurs doivent avoir la formation suivante:</li> <li>a) formation spécifique indépendante de la formation professionnelle dans le domaine de l'aquaculture, ou</li> <li>b) formation équivalente confirmée par l'autorité cantonale compétente. Conditions pour la reconnaissance : la personne concernée doit pouvoir établir qu'elle dispose de connaissances et d'aptitudes comparables ou qu'elle a un métier dont les exigences sont comparables.</li> </ul>
		Détention d'animaux aquatiques à titre non professionnel Les personnes qui capturent, marquent, détiennent, élèvent ou mettent à mort à titre non professionnel des poissons destinés à la consommation, des poissons de repeuplement ou des décapodes marcheurs doivent avoir une attestation de compétences selon l'art. 5a de l'ordonnance relative à la loi fédérale sur la pêche ou selon l'art. 198 OPAn.
		L'exploitant d'une installation d'aquaculture doit s'assurer que ses collaborateurs, resp. ses soigneurs disposent des connaissances et aptitudes requises.
		Formation des personnes qui pratiquent la reproduction artificielle chez les poissons  a) Pêcheur professionnel avec brevet professionnel fédéral selon l'art. 42 LFPr  b) Surveillant de la pêche avec brevet professionnel fédéral selon l'art. 42 LFPr  c) Formation équivalente attestée par le service cantonal compétent ou expérience pratique d'au moins 3 ans.
	Note	

PA 05	Point	La manière de traiter les poissons est appropriée.
	Bases légales	OPAn, art. 16, Pratiques interdites sur tous les animaux OPAn, art. 23, Pratiques interdites sur les poissons et les décapodes marcheurs OPAn, art. 98, al. 4, Détention (de poissons) OPAn, art. 99, Manière de traiter (les poissons)
	Autres bases	
	Remplie si	Les poissons sont traités conformément aux dispositions légales.  Manière de traiter les poissons  a) la manipulation doit être limitée au strict nécessaire  b) les animaux ne doivent pas être stressés inutilement  c) les poissons doivent rester dans l'eau durant le tri, ou du moins être suffisamment humidifiés  d) les poissons ne doivent pas être soumis à des vibrations excessives durant une période prolongée
	Note	

PA 06	Point	Les exigences légales sont respectées lors de l'étourdissement et de la mise à mort des poissons.
	Bases légales	OPAn, art. 177, al. 1 & 1 <sup>bis</sup> , Conditions posées aux personnes chargées de la mise à mort & de l'abattage OPAn, art. 178, Étourdissement obligatoire OPAn, art. 178a, al. 1, let. c, Exceptions à l'obligation d'étourdissement OPAn, art. 179, Mise à mort dans les rèles de l'art OPAn, art. 179a, al. 1, let. i & j, Méthodes d'étourdissement autorisées OPAn, art. 179b, al. 1 & 2, Étourdissement OPAn, art. 179d, Appareils et installations d'étourdissement OPAn, art. 179d, Saignée
	Autres bases	À partir du 1.4.2021 sous https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/tierschutz/heim-und-wildtierhaltung.html: Fiche thématique n° 16.8 : Mise à mort correcte des décapodes marcheurs
	Remplie si	Les exigences légales sont respectées lors de l'étourdissement et de la mise à mort des poissons et des décapodes marcheurs.  Procédés d'étourdissement admis  Poissons  - coup puissant sur la tête avec un instrument non tranchant - rupture de la nuque - électricité - destruction mécanique du cerveau  Décapodes marcheurs - électricité  Procédés de mise à mort admis  Poissons - a) étourdissement et saignée par incision d'un vaisseau principal (par ex. incision des branchies) - b) étourdissement et éviscération du poisson - c) électricité (sous certaines conditions, voir «Remarques»)

	a) Courant électrique suivi soit d'une cuisson dans de l'eau bouillante, soit d'une destruction mécanique des centres nerveux (uniquement pour les crustacés à longue queue)  Des informations détaillées sur la mise à mort des décapodes marcheurs sont disponibles dans la fiche thématique de protection des animaux 16.8 : Mise à mort correcte des décapodes marcheurs (version 2020 actualisée).  Outre les méthodes de mise à mort listées, l'OSAV peut en fixer d'autres en concertation avec les autorités cantonales.
Note	Remarque : La mise à mort par électrocution de certaines espèces de poissons (par ex. truites arc-en-ciel) avec des appareils appropriés est possible. La condition requise pour le recours à de tels procédés est la vérification de l'utilisation d'un tel appareil dans le cadre de la procédure d'autorisation de l'établissement par le service vétérinaire cantonal.

PA 07	Point	Il existe une autorisation pour détenir des poissons à titre professionnel.
	Bases légales	OPAn, art. 2, al. 1, let. b, Définitions OPAn, art. 90, Établissements détenant des animaux sauvages à titre professionnel
	Autres bases	À partir du 1.4.2021 sous <a href="https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/tierschutz/heim-und-wildtierhaltung.html">https://www.blv.admin.ch/blv/fr/home/tiere/tierschutz/heim-und-wildtierhaltung.html</a> : Fiche thématique n° 4.4 : Détention de décapodes marcheurs
	Remplie si	Il y a une autorisation.  Les poissons, les décapodes marcheurs et les céphalopodes font partie des animaux sauvages. Les établissements d'aquaculture commerciaux ainsi que les entreprises du secteur de la restauration qui détiennent des décapodes marcheurs sont donc considérés comme unités d'élevage professionnelles d'animaux sauvages et sont ainsi soumis à autorisation. On trouvera des informations sur la détention de décapodes marcheurs dans la fiche thématique n° 4.4 : Détention de décapodes marcheurs.  L'attestation d'autorisation doit pouvoir être présentée.
	Note	

PA 08	Point	L'exploitation des plans d'eau pour la pêche à la ligne est conforme au niveau légal.
	Bases légales	OPAn, art. 100, Capture
	Autres bases	
	Remplie si	L'exploitation des plans d'eau pour la pêche à la ligne est conforme au niveau légal.
		La capture des poissons doit être effectuée avec ménagement et les animaux destinés à la consommation doivent être mis à mort immédiatement.
		Les exploitants des plans d'eau pour la pêche à la ligne dans lesquels des poissons ayant atteint la longueur de capture requise pour être pêchés à la ligne doivent encadrer les pêcheurs et les informer des dispositions de la législation sur la protection des animaux.
		Des poissons fraîchement mis à l'eau ne peuvent être pêchés qu'après une période de protection d'au moins un jour.
	Note	

PA+	Point	Autres aspects concernant la protection des animaux

PA 00	Objectif	Les poissons sont détenus correctement et traités avec ménagement.
	Remplie si	Les poissons sont détenus correctement et traités avec ménagement.
	Manquement mineur	<ul> <li>Il y a des manquements mineurs dans la détention et la manière de traiter les poissons, par ex:</li> <li>les paramètres de l'eau ne sont pas contrôlés régulièrement, mais sont évalués uniquement sur la base de valeurs empiriques (évaluation du comportement des poissons, croissance des algues, opacité,)</li> <li>les paramètres de l'eau présentent un écart minime par rapport aux exigences légales, mais il est improbable qu'il y ait des dommages aux animaux</li> <li>les poissons ne sont pas suffisamment protégés contre les influences météorologiques</li> </ul>
	Manquement important	Il y a des manquements importants dans la détention et la manière de traiter les poissons, par ex:  Il se paramètres de l'eau présentent un écart important par rapport aux exigences légales, des dommages aux animaux ne sont pas exclus  Il se poissons ne sont pas suffisamment protégés contre les influences météorologiques et contre les dérangements occasionnés par les personnes  I'intervalle entre les nourrissages n'est pas optimal
	Manquement grave	<ul> <li>Il y a des manquements graves dans la détention et la manière de traiter les poissons, par ex:</li> <li>densité d'occupation nettement dépassée ; les poissons présentent des signes évidents de stress dû à la surpopulation (par ex. nombreux poissons avec des nageoires rongées, altérations de la peau)</li> <li>les paramètres de l'eau présentent parfois un écart très important par rapport aux exigences légales, des dommages aux animaux sont probables</li> <li>l'exploitant/e n'est pas formé/e de manière réglementaire et/ou les soigneurs ne disposent pas des connaissances et aptitudes requises</li> <li>pas d'autorisation pour la détention de poissons à titre professionnel</li> <li>aliments pour animaux non conformes aux besoins de l'espèce</li> <li>durant le tri, les poissons ne sont ni dans l'eau, ni suffisamment humidifiés</li> <li>procédés d'étourdissement et/ou de mise à mort non autorisés</li> <li>pas d'encadrement des pêcheurs invités dans l'installation de pêche à la ligne</li> <li>la période de protection minimale prescrite (1 jour) après la mise à l'eau de nouveaux poissons dans un étang de pêche à la ligne n'est pas respectée</li> </ul>
	Remarque	

## 11.3.7 BIOSÉCURITÉ (BS)

BS 00	Objectif	Les mesures nécessaires sont prises pour empêcher l'introduction et la
		propagation d'épizooties.

BS 01	Point	Lors de l'exploitation d'un étang de pêche à la ligne, les mesures nécessaires sont prises pour empêcher l'introduction et la propagation d'agents pathogènes.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, Obligations générales des détenteurs d'animaux OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	L'équipement est mis à disposition des clients pêcheurs, ou si on n'utilise que des équipements privés désinfectés ou irréprochables.  On empêche les clients pêcheurs de marcher dans le secteur de production.  a) Pour minimiser le risque d'introduction/de propagation d'agents pathogènes par un équipement de pêche contaminé, l'exploitant devrait mettre l'équipement à disposition des clients pêcheurs.  b) Si l'exploitant permet aux clients pêcheurs d'utiliser leurs équipements privés, il devrait préparer des possibilités de désinfection de l'équipement. L'exploitant devrait contrôler que l'équipement a été désinfecté dans les règles de l'art avant d'être utilisé.  c) S'il y a une pisciculture à côté de l'étang de pêche à la ligne, il faut empêcher que les pêcheurs traversent la zone de production.
	Note	Au cas où il est permis d'utiliser son équipement de pêche privé : demander comment l'exploitant contrôle l'équipement.  Remarque : Il est éventuellement possible de renoncer à une désinfection chimique de l'équipement de pêche privé si l'exploitant procède à un contrôle approfondi de chaque équipement et n'autorise que les équipements irréprochables (sont considérés sans risque les équipements qui sont complètement secs et qui n'ont pas été utilisés depuis plusieurs jours. Les équipements neufs ne présentent aucun risque non plus).

BS 02	Point	Les mesures nécessaires sont prises dans la zone de production de l'exploitation aquacole pour empêcher l'introduction/la propagation d'agents pathogènes par les personnes.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyg, art. 23, Accès des personnes étrangères à l'établissement OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	L'accès des personnes est contrôlé et limité et si des précautions sont prises pour empêcher l'introduction/la propagation d'agents pathogènes par les personnes.
		L'accès des personnes devrait être limité et contrôlé.
		Des mesures doivent être prises pour empêcher l'introduction/la propagation d'agents pathogènes par les personnes.
		<ul> <li>Variantes possibles</li> <li>a) Il y a des bacs de désinfection pour la désinfection des chaussures à toutes les entrées et sorties.</li> <li>b) Il y a des sprays désinfectants pour désinfecter les chaussures à toutes les entrées et sorties.</li> <li>c) Il y a des couvre-chaussures à usage unique, resp. des poubelles pour les couvre-chaussures utilisés à toutes les entrées et sorties</li> </ul>
	Note	Remarque: Les mesures mentionnées ci-dessus ne sont pas obligatoirement nécessaires dans la routine quotidienne (c'est-à-dire entrée et sortie de l'installation par les collaborateurs de l'exploitation). Elles sont néanmoins recommandées lorsque:  • les collaborateurs de l'exploitation travaillent en partie aussi dans d'autres exploitations aquacoles;  • des visiteurs viennent de l'extérieur.

BS 03	Point	Les mesures nécessaires sont prises pour empêcher l'introduction/la propagation d'agents pathogènes par les véhicules.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer LFE, art. 23, Nettoyage et désinfection de véhicules OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 1, 4 et 7, Obligations générales des détenteurs d'animaux
	Autres bases	
	Remplie si	Les véhicules sont contrôlés au portail d'entrée. Les véhicules de transport des poissons sont nettoyés et désinfectés après chaque transport. Les fournisseurs ne doivent pas circuler dans le secteur de production pour livrer les marchandises.  *Droit d'accès: les véhicules devraient être contrôlés au portail d'entrée pour vérifier s'ils ont un droit d'accès.
		Nettoyage et désinfection des véhicules/bacs de transport : les véhicules/bacs utilisés pour le transport des poissons devraient être nettoyés et désinfectés à fond après chaque transport.
		Avant le nettoyage, l'eau excédentaire utilisée pour le transport devrait être éliminée de manière à ce qu'elle ne puisse pas parvenir dans un plan d'eau.
		Accès limité pour les véhicules dans le secteur de production : l'accès pour la livraison de marchandises (par ex. d'aliments pour animaux) doit être conçu de manière à ce que les fournisseurs ne doivent pas circuler dans le secteur de production.
	Note	Remarque : Il est éventuellement possible de renoncer à la désinfection chimique des véhicules/bacs de transport pour autant que les véhicules soient nettoyés à fond à l'eau chaude avec un appareil de nettoyage à haute pression, qu'ils soient garés dans des abris chauffés et qu'ils sèchent complètement avant le prochain transport.

BS 04	Point	L'installation est dans un bon état de propreté.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale LPA, art. 6, al. 1, Exigences générales OPAn, art. 3, al. 1 et 3, Principes OPAn, art. 5, al. 1 et 2, Soins OPAn, art. 98, al. 1, Détention
	Autres bases	
	Remplie si	L'installation est propre et en ordre.  Propreté générale: l'installation devrait donner une impression générale de bon ordre. Il ne devrait pas y avoir de saletés/déchets qui traînent autour des bassins et dans les locaux d'exploitation.  Croissance d'algues et dépôts dans les bassins: les parois des bassins devraient présenter le moins de croissance d'algues possible et il devrait y avoir le moins de dépôts organiques/fèces/restes de nourriture possible au fond des bassins.  Poissons morts dans/autour des bassins: il ne devrait pas y avoir de poissons morts déjà en voie de décomposition qui traînent dans et autour des bassins.
	Note	Questions :  • Quand les bassins ont-ils été nettoyés pour la dernière fois ?  • À quelle fréquence sont-ils nettoyés ?  • Comment sont-ils nettoyés ?

BS 05	Point	Les mesures nécessaires sont prises pour empêcher la propagation des agents pathogènes au sein de l'installation.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1,  OHyPPr, art. 2, al. 1, 4 et 7, Exigences en matière de production animale LPA, art. 6, al. 1, Obligations générales  OPAn, art. 3, al. 1 et 3, Principes  OPAn, art. 5, al. 1 et 2, Soins  OPAn, art. 98, al. 1, Détention
	Autres bases	
	Remplie si	Les outils sont régulièrement désinfectés et s'ils ne sont pas utilisés dans différentes lignes de production. Les bassins sont nettoyés et désinfectés à fond avant chaque nouveau peuplement.
		Nettoyage régulier et désinfection régulière des outils Les outils, comme par ex. les épuisettes ou les brosses de nettoyage, devraient être immédiatement désinfectés après utilisation en les trempant dans une solution désinfectante. Comme alternative, ils peuvent aussi être rincés à l'eau chaude et laissés à sécher.
		Outils séparés pour les différentes lignes de production  Dans les exploitations qui comptent plusieurs lignes de production indépendantes, il devrait y avoir des outils propres à chaque ligne de production pour minimiser le risque de transmission.
		Dans une série de bassins, les outils fraîchement désinfectés devraient toujours être utilisés « d'amont en aval », soit « dans la direction du courant ». C'est-à-dire qu'en effectuant le travail dans les différents bassins d'une série de bassins, il faudrait toujours commencer par le premier bassin et terminer par le dernier bassin. Les outils doivent ensuite être désinfectés une nouvelle fois.
		Nettoyage et désinfection des bassins Avant chaque nouveau peuplement, les bassins devraient être nettoyés et désinfectés à fond. Au lieu d'être désinfectés à l'aide d'un produit de désinfection, les bassins peuvent également être rincés à l'eau chaude et laissés complètement sécher.
		Dans les installations de détention avec des fonds naturels, il faut utiliser une autre méthode ayant les mêmes effets par ex. mise à sec complète suivie d'une période de vide d'au moins 1 semaine, désinfection avec de la chaux vive).
	Note	Vérifier l'état de fraîcheur de la solution désinfectante dans les bacs de désinfection.

BS 06	Point	L'installation est protégée tant contre l'introduction que contre la fuite de poissons.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale OLFP, art. 6, al. 5, Définitions (Introduction de poissons) OLFP, art. 7, let. b et c, Conditions pour l'octroi d'une autorisation
	Autres bases	
	Remplie si	L'installation est sécurisée autant contre l'introduction que contre la fuite de poissons.  Les eaux s'écoulant vers l'installation et les eaux s'écoulant dans les plans d'eau doivent être sécurisées avec des moyens appropriés (par ex. grillages ou amas de pierres) contre une introduction ou une fuite potentielle de poissons.
	Note	Remarque : Pour avoir une protection efficace contre l'introduction ou la fuite de poissons, la taille des mailles du treillis doit être au maximum de 1/10 de la longueur du plus petit poisson du bassin. L'introduction d'alevins ne peut cependant guère être totalement évitée.

BS 07	Point	L'installation est sécurisée contre l'introduction de mammifères prédateurs.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	L'installation est entourée d'une clôture empêchant l'introduction de mammifères prédateurs.
		L'installation devrait être clôturée. La hauteur du mur ou de la clôture et la largeur des mailles devraient être choisies de manière à ce que les mammifères prédateurs ne puissent pas entrer.
	Note	

BS 08	Point	Les bassins/installations de détention sont sécurisés contre l'introduction d'oiseaux prédateurs.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale
	Autres bases	
	Remplie si	Les bassins, resp. les installations de détention sont sécurisés par un dispositif qui les recouvre ou par un autre dispositif de dissuasion, de manière à ce qu'aucun oiseau piscivore ne puisse atteindre les poissons.
		Les bassins, resp. les installations de détention devraient être recouverts (par ex. de filets ou de grillages) de manière à ce que les oiseaux piscivores, tels que par ex. hérons, cormorans ou harles bièvres ne puissent pas atteindre les poissons.
		Au lieu de recouvrir les bassins, il est également possible d'utiliser un autre dispositif de dissuasion pour autant qu'il ait la même efficacité.
	Note	

BS 09	Point	Il est possible d'isoler les animaux malades et les animaux nouvellement arrivés.
	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1 et 2, Devoir de diligence et obligation d'annoncer OFE, art. 59, al. 1, OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale OPPr, art. 4, al. 3, let. f, Obligations des exploitations OFE, art. 62, al. 1, Premières mesures du détenteur d'animaux et du vétérinaire OPAn, art. 5, al. 1 et 2, Soins
	Autres bases	
	Remplie si	Il est possible d'isoler les animaux malades/suspects et de mettre les animaux nouvellement arrivés en quarantaine.
		Isolement des animaux malades Il devrait y avoir des bassins séparés pour isoler les poissons en cas de maladie ou de suspicion potentielle (nombre de bassins en fonction de la taille de l'exploitation) ou il devrait y avoir la possibilité de déconnecter les bassins suspects d'une série de bassins ou du circuit.
		Détention initiale des poissons nouvellement arrivés Pour minimiser le risque d'introduction d'épizooties des poissons par les achats, les animaux qui viennent d'être achetés devraient d'abord être détenus durant un certain temps (2 à 4 semaines, en fonction de la température de l'eau) dans un bassin séparé du reste de l'installation (dans les installations avec série de bassins : nouveaux poissons dans le dernier bassin) avant d'être placés dans l'installation.
	Note	Remarque: La détention initiale dans des bassins séparés du reste de l'installation est également recommandée pour les animaux qui viennent d'être achetés s'ils proviennent d'exploitations reconnues indemnes d'épizooties ou d'exploitations régulièrement testées (l'absence d'épizootie ne peut jamais être garantie à 100 %, même avec les meilleures méthodes de dépistage. Les poissons pourraient en outre aussi être atteints d'épizooties/de maladies qui ne sont pas soumises à déclaration obligatoire).

BS 10	Point	Les sous-produits animaux (SPA) sont entreposés et éliminés correctement.
BS 10	Bases légales	LFE, art. 11, al. 1 et 2, Devoir de diligence et obligation d'annoncer  OFE, art. 59, al. 1,  OHyPPr, art. 2, al. 7, Exigences en matière de production animale  OSPA, art. 6, Sous-produits animaux de catégorie 1  OSPA, art. 6, Sous-produits animaux de catégorie 2  OSPA, art. 7, Sous-produits animaux de catégorie 3  OSPA, art. 9, Principes de l'élimination  OSPA, art. 19, Obligation de communication  OSPA, art. 19, Collecte, entreposage et transport des SPA  OSPA, art. 22, Élimination des sous-produits animaux de cat. 1  OSPA, art. 23, Élimination des sous-produits animaux de cat. 2  OSPA, art. 24, Élimination des sous-produits animaux de cat. 3  OSPA, art. 27, al. 1 et 2, Interdictions  OSPA, art. 29, Utilisation des sous-produits d'animaux aquatiques dans l'alimentation des non-ruminants et des farines de poisson dans l'alimentation des veaux  OSPA, art. 30, Utilisation des SPA de cat. 3 dans l'alimentation d'animaux aquatiques  OSPA, art. 31, Utilisation des SPA de cat. 3 dans l'alimentation d'animaux aquatiques  OSPA, art. 32, Utilisation des Phosphates dicalcique et tricalcique dans l'alimentation des non-ruminants  OSPA, art. 32, Utilisation des phosphates dicalcique et tricalcique dans l'alimentation des non-ruminants  OSPA, art. 33, Fabrication d'aliments pour animaux de compagnie  OSPA, art. 34, Cession à des fins d'alimentation de carnivores et d'oiseaux charognards  OSPA, art. 35  OSPA, art. 36, Élimination par le détenteur  OSPA, ann. 1, Établissements qui doivent avoir une autorisation d'exploitation  OSPA, ann. 1, Établissements qui doivent avoir une autorisation d'exploitation  OSPA, ann. 1, Exigences applicables à la collecte, à l'entreposage et au transport des SPA
		OSPA, ann. 5, Méthodes de transformation des SPA
	Autres bases	
	Remplie si	Tous les SPA sont entreposés et éliminés de manière réglementaire.  Les cadavres/carcasses (et parties d'entre eux) d'animaux aquatiques appartiennent en général aux SPA de catégorie 3 (dans la mesure où ils ne présentent pas de risques pour la santé humaine et animale, c'est-à-dire pour autant que les animaux n'étaient ni malades, ni contaminés). Avec les animaux qui ont péri, il faut par mesure de précaution présumer qu'ils sont morts suite à une maladie ou à une contamination. Il faut donc les considérer comme des SPA de catégorie 1). Les réglementations suivantes concernant l'entreposage et l'élimination s'appliquent aux SPA (de cat. 3) d'animaux aquatiques:
		<ul> <li>Entreposage</li> <li>a) Les établissements d'aquaculture peuvent collecter et entreposer jusqu'à leur élimination les SPA résultant de la production sans annonce préalable au VC.</li> <li>b) Les conteneurs et locaux utilisés à cet effet doivent être appropriés au but visé, suffisamment grands et en bon état. Ils doivent être régulièrement nettoyés et désinfectés. Les conteneurs doivent pouvoir être fermés de manière étanche, être faciles à nettoyer et être clairement identifiés avec la catégorie de SPA correspondante.</li> <li>c) Les SPA crus doivent être conservés sous réfrigération ou être amenés le plus rapidement possible à l'établissement d'élimination, resp. être collectés par cette dernière.</li> <li>Élimination</li> </ul>
		a) Les exploitants d'aquacultures doivent éliminer ou faire éliminer par des tiers les SPA résultant de leurs activités. Dans ce cadre, l'exploitant doit veiller à ce qu'il

Note	<ul> <li>b) Si l'établissement d'aquaculture fait éliminer les SPA par des tiers, il doit prouver, en présentant au canton une convention écrite, que l'élimination est garantie pendant au moins 2 ans.</li> <li>c) Les établissements qui éliminent eux-mêmes les SPA résultant de leurs activités sont dans certaines circonstances (c'est-à-dire en fonction du type d'élimination) soumis à l'obligation de communiquer et à l'obligation de demander une autorisation (OSPA, art. 10 et 11 ainsi qu'ann. 1).</li> <li>d) Les SPA d'animaux aquatiques doivent être éliminés comme suit : <ul> <li>par valorisation dans une installation de biogaz ou de compostage.</li> <li>par valorisation en tant qu'aliments pour animaux ou pour la fabrication de produits techniques (sous réserve des exigences figurant aux art. 27 à 35 OSPA).</li> <li>d'après les méthodes d'élimination pour les SPA de cat. 1 ou 2</li> <li>(art. 22 ou 23 OSPA).</li> </ul> </li> <li>Contrôler la convention écrite d'élimination</li> </ul>
	<ul> <li>Dans les établissements qui éliminent eux-mêmes les SPA et qui appliquent pour cela une méthode soumise à autorisation, consulter les documents d'autorisation</li> </ul>

	BS+	Point	Autres aspects concernant la biosécurité
Ī			

BS 00	Objectif	Les mesures nécessaires sont prises pour empêcher l'introduction et la propagation d'épizooties.
	Remplie si	Les mesures nécessaires pour empêcher l'introduction/la propagation d'épizooties sont prises.
	Manquement mineur	<ul> <li>Il y a des manquements mineurs au niveau des mesures prises, par ex:</li> <li>il y a de nombreuses saletés autour des bassins et dans les locaux d'exploitation</li> <li>il n'y a pas d'appareils ni d'outils séparés pour les différentes lignes de production, mais les appareils et outils sont désinfectés après chaque utilisation</li> <li>les SPA sont entreposés correctement, mais les récipients ne sont pas clairement identifiés.</li> </ul>
	Manquement important	<ul> <li>Il y a des manquements importants au niveau des mesures prises, par ex:</li> <li>les personnes/véhicules ne sont pas contrôlés à l'entrée</li> <li>il n'y a pas de mesures prises pour empêcher l'introduction/la propagation d'agents pathogènes par les visiteurs externes</li> <li>forte croissance d'algues/nombreux dépôts dans les bassins; les bassins ne sont pas nettoyés suffisamment souvent</li> <li>protection contre les oiseaux/mammifères prédateurs lacunaire ou absente</li> <li>pas de bassin d'isolement/de quarantaine</li> <li>l'utilisation d'un équipement de pêche privé est autorisée, mais l'exploitant n'exige pas de désinfection du matériel et ne propose aucune possibilité de désinfection</li> <li>il n'y a pas de possibilités de désinfection pour les collaborateurs qui travaillent également dans d'autres exploitations aquacoles</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>Il y a des manquements graves au niveau des mesures prises, par ex:</li> <li>les bassins ne sont pas/pas suffisamment nettoyés et désinfectés avant le nouveau peuplement</li> <li>les véhicules de transport ne sont pas/pas suffisamment nettoyés et désinfectés après le transport</li> <li>il n'y a pas de mesures prises contre l'introduction/la fuite de poissons, resp. les mesures prises à cet effet sont insuffisantes</li> <li>les fournisseurs doivent traverser le secteur de production pour livrer les marchandises</li> <li>les visiteurs pêcheurs doivent traverser le secteur de production de l'exploitation aquacole pour arriver à l'étang de pêche à la ligne</li> <li>nombreux poissons morts dans/autour des bassins, cadavres déjà en décomposition</li> <li>pas d'appareils/outils séparés pour les différentes lignes de production et malgré cela, les appareils/outils ne sont jamais désinfectés après utilisation</li> <li>l'exploitation aquacole n'est pas clôturée</li> <li>les SPA sont entreposés et/ou éliminés de manière telle qu'une menace pour la santé humaine et/ou animale, ou une contamination des produits primaires et/ou des aliments pour animaux est probable</li> </ul>
	Remarque	

11.4 Annexe 4 : Manuel de contrôle concernant les contrôles officiels dans la production primaire (hygiène dans la production primaire animale, médicaments vétérinaires, santé animale et trafic des animaux) ainsi que protection des animaux chez les poissons) pour les unités d'élevage d'insectes (à l'exception des abeilles)

Version 2022

### 11.4.1 GÉNÉRALITÉS

### Remarques générales

- Le manuel de contrôle ne remplace pas la formation de base ni la formation qualifiante des contrôleurs, mais constitue un document de référence.
- Comme il n'existe pas de normes spécifiques pour de nombreux processus, ni pour la maîtrise des dangers dans la production d'insectes et que certains éléments dépendent du type d'insecte et de production concernés, ces aspects doivent être mentionnés dans les concepts d'exploitation individuels et des mesures de contrôle doivent être définies si nécessaire. Le <u>Guide on Good Hygiene Practices for European Union (EU) producers of insects as food & feed</u> de l'IPIFF décrit les conditions cadres et les processus pertinents pour la production d'insectes (même s'il n'est pas encore reconnu comme « guide de branche » par l'UE).

### Réalisation du contrôle

- Si un contrôle révèle des manquements graves qui exigent la prise immédiate de mesures par l'autorité d'exécution, en particulier en cas de manquements présentant un danger pour la santé ou de conditions d'hygiène déplorables, l'autorité d'exécution compétente doit être contactée immédiatement par téléphone.
- Les tests rapides ou les prélèvements d'échantillons, ainsi que les confiscations doivent être notés avec une mention dans la rubrique « Remarques ».
- Les questions concernant les modèles de rapport de contrôle et le manuel de contrôle doivent être adressées au vétérinaire cantonal.

#### Structure du manuel de contrôle

- Chaque rubrique est assortie d'un objectif et des points de contrôle correspondants. Tous les points de contrôle doivent être évalués dans le cadre d'un contrôle de base pour pouvoir confirmer la réalisation de cet objectif.
- Chaque domaine de contrôle comporte une exception, à savoir le point de contrôle « Autres aspects ... », qui peut être utilisé si d'autres aspects frappants concernant la formulation des objectifs se présentent. Les exemples cités ne sont pas exhaustifs.
- Les exemples figurant sous « Autres aspects... » peuvent être utilisés notamment pour les contrôles de suivi qui requièrent un contrôle approfondi de certains domaines.

## Évaluation et documentation des points de contrôle

- Les points de contrôle pour lesquels il n'y a pas de manquements sont saisis en cochant « exigence remplie » (à marquer d'un « ✓ » dans le modèle de rapport de contrôle).
- Lorsque des points de contrôle ou certaines espèces animales n'ont pas été contrôlés, il faut cocher le résultat « non contrôlé » (utiliser le symbole « — ») dans le modèle de rapport de contrôle et indiquer le motif ayant empêché le contrôle.
  - Dans Acontrol, les points de contrôle non contrôlés sont désignés par « NC ».

- Les points de contrôle qui n'existent pas dans une unité d'élevage sont saisis comme « non applicables » (« | »). Cela signifie par ex. que si aucun médicament vétérinaire (MédV) n'est stocké dans l'unité d'élevage d'abeilles, il faudra noter le résultat « non applicable » (« non pertinent ») dans le rapport de contrôle.
  - Dans Acontrol, les points de contrôle non applicables sont désignés par « NA ».
- Tous les points de contrôle évalués comme « avec manquement » (« M »; « exigence non remplie »") doivent être précisés et décrits de manière précise dans les modèles de rapport de contrôle sous la rubrique « Remarques ». Si nécessaire, le noter sur une page séparée. Dans Acontrol, les points de contrôle avec manquement sont désignés par « M ».
- Au niveau du point de contrôle, du groupe de points ou de la rubrique, la gravité du manquement éventuel doit être évaluée d'après les instructions de l'autorité cantonale d'exécution. Les manquements sont classés comme suit : manquement « mineur » (m), « important » (i) et « grave » (g). Le choix de la catégorie se fonde sur les points de contrôle évalués. Si les points de contrôle imposés ne révèlent aucun manquement, mais que d'autres aspects donnent à penser qu'un objectif doit être évalué comme « non atteint », ces aspects doivent être inscrits dans le point de contrôle sous « Autres aspects... ». Les exemples de catégorisation des manquements ne sont pas exhaustifs.

## 11.4.2 HYGIÈNE DANS LA PRODUCTION PRIMAIRE (PPr)

PPr 00	Les produits primaires à base d'insectes sont fabriqués de manière à ce que les denrées alimentaires et les aliments pour animaux qui en sont issus soient sûrs
	et hygiéniques.

PPr 01	Point	Tous les équipements qui entrent en contact avec les aliments pour animaux, les substrats nutritifs et des produits primaires d'origine animale sont irréprochables.
	Bases légales	OPPr, art. 3 Enregistrement OPPr, art. 4, al. 1 à 4, Obligations des exploitations OHyPPr, art. 2, Exigences en matière de production animale OSPA, art. 9 OSPA, art. 31a (Espèces d'insectes autorisées dans les aliments pour animaux) Lettre d'information 2017/1 de l'OSAV (Production t transformation d'insectes à des fins alimentaires)
	Autres bases	IPIFF Guide on Good Hygiene Practices for European Union (EU) producers of insects as food & feed  Ensuring high standards of animal welfare in insect production (von der International Platform of Insects for Food and Feed, IPIFF)
	Remplie si	L'exploitation est enregistrée auprès du service cantonal compétent (conformément à l'art. 3 OPPr). La manipulation et l'entreposage des insectes, ainsi que les produits utilisés et distribués dans l'exploitation sont corrects. Seules les espèces d'insectes et substrats nutritifs autorisés pour l'usage prévu (denrées alimentaires / aliments pour animaux) sont utilisés.
		Les installations, équipements et appareils sont irréprochables.
		Les produits primaires sont produits, entreposés, traités et transportés de manière à ce que leur qualité hygiénique et leur propreté ne soient pas affectées. Les installations, équipements et appareils, conteneurs, caisses de transport et moyens de transport sont propres et en état irréprochable (en particulier ceux utilisés pour le traitement et l'entreposage des aliments pour animaux et des produits primaires, l'alimentation des animaux).
		Les producteurs primaires prennent toutes les précautions nécessaires pour éviter la contamination des aliments pour animaux.

Si l'exploitation produit ou prépare elle-même les aliments pour les insectes, elle dispose de locaux et d'installations spécifiques ainsi que de procédures écrites et standardisées.

Un entreposage optimal requiert notamment de remplir les critères suivants :

- a) local d'entreposage séparé pour les aliments pour animaux (en particulier pas d'entreposage de déchets d'exploitation ni de substances chimiques dans le même local)
- b) frais et sec
- c) pas de rayonnement solaire direct
- d) pas de variations de température (important pour éviter la condensation dans les sacs))
- e) protection contre les rongeurs et les oiseaux
- f) gestion systématique des stocks en tenant compte de la règle FIFO (First In First Out)
- g) l'eau administrée aux insectes (et éventuellement utilisée pour la préparation des substrats) est au moins de la même qualité que celle de l'eau utilisée pour abreuver les autres animaux de rente
- h) les installations d'élevage, les équipements et les appareils doivent être maintenus propres, les conteneurs d'engraissement doivent être nettoyés régulièrement. En cas de production en continu également, les installations sont régulièrement nettoyées (et désinfectées si nécessaire).

#### Note

#### Infrastructure et exploitation

- La production primaire d'insectes doit suivre le principe « du sale au propre », tant au niveau de la construction que de l'exploitation. Au bout de la « zone propre », on trouve des insectes morts « aussi purs et propres que possible » , qui seront ensuite traités en vue de leur utilisation comme denrées alimentaires ou aliments pour animaux.
- À partir de l'étape de la mise à mort (dans l'exploitation), le traitement ultérieur des insectes est toutefois soumis à des exigences différentes en fonction de l'utilisation prévue (comme denrée alimentaire ou aliment pour animaux).
- Les flux de marchandises pour d'autres produits générés ou utilisés dans l'exploitation (tels que les « déjections » (Frass) = excréments d'insectes avec une part de substrats nutritifs et d'insectes morts, restes d'aliments avariés ou produits auxiliaires et de nettoyage) doivent être séparés des produits primaires.
- Les autres activités exercées sur le même site doivent également être séparées de la production primaire d'insectes (par ex. autres unités d'élevage et branches de production, mais aussi la transformation d'insectes en denrées alimentaires ou en « farines d'insectes » pour l'alimentation animale, la production d'aliments pour animaux ou la vente de denrées alimentaires ou d'aliments pour animaux).

### Mise à mort des insectes

 Il n'existe pas de dispositions légales spécifiques pour la mise à mort des insectes. On considère donc qu'elle fait partie de la production primaire. Les exigences (en matière d'hygiène et d'utilisation ultérieure prévue) se basent donc sur les principes de ce point de contrôle (PPr 01).

#### Produits auxiliaires

 Seuls des biocides et des produits de nettoyage et de désinfection appropriés pour le domaine d'utilisation concerné sont utilisés.

Produit	Autorisation /	But	Mention/propriété
	annonce		
Biocided	Numéro d'autorisation de l'OFSP, de l'OFEV du SECO www.rpc.admin.ch	Défense / lutte contre les organismes nuisibles.	Numéro d'autorisation de l'OFSP, de l'OFEV, du SECO (n° CH.)
Produit chimique	Annonce du produit à l'OFSP, à l'OFEV	Substances qui ne sont pas couvertes par une législation	-



PPr 02	Point	Le type et la provenance des aliments pour animaux et, le cas échéant, des autres substrats nutritifs utilisés pour les insectes sont documentés.
	Bases légales	OPPr, art. 5, al. 1 et 3, Traçabilité OHyPPr, art. 6, al. 1, Traçabilité et registre OHyPPr, art. 2, al. 5, Exigences en matière de production animale (additifs pour fourrages) OSPA, art. 27, al. 1 et 3, Interdictions OSPA, art. 28, Exceptions OSPA, art. 31a (Espèces d'insectes autorisées, substrats nutritifs et espèces animales cibles protéines d'insectes comme aliment pour animaux) Lettre d'information 2017/1 de l'OSAV (Espèces d'insectes et substrats nutritifs autorisés, utilisation comme denrée alimentaire) OSALA, art. 8, al. 1 et OLALA, annexe 4.1 (Substances interdites) OSALA, art. 47, al. 2, Obligation d'annoncer
	Autres bases	IPIFF Guide on Good Hygiene Practices for European Union (EU) producers of insects as food & feed
	Remplie si	Le type et la provenance des aliments pour animaux ainsi que les substrats nutritifs sont documentés.  a) Les établissements veillent à ce qu'aucune substance non autorisée pour les insectes (destinés à la production de denrées alimentaires ou d'aliments pour animaux) ne soit utilisée dans leur alimentation.  b) Les exploitations peuvent prouver, par des enregistrements, le type et la provenance des aliments et des substrats nutritifs donnés aux animaux.  c) Les documents sont conservés durant trois ans.  Seules des substances autorisées sont utilisées dans l'alimentation des animaux. Les interdictions et restrictions concernant les différentes substances sont respectées.  Les exploitations qui produisent des aliments pour animaux en utilisant des additifs fourragers pour lesquels une valeur maximale est applicable selon l'autorisation, ou des prémélanges en contenant, doivent annoncer cette activité à Agroscope, auprès du service de contrôle des aliments pour animaux, en vue de l'enregistrement ou de l'autorisation.
	Note	<ul> <li>Les exploitations de production primaire doivent pouvoir indiquer à tout moment aux organes de contrôle, sur la base de documents écrits, auprès de qui elles se sont procurées les moyens de production utilisés. Le Département fédéral de l'économie, de la formation et de la recherche (DEFR) détermine quels sont ces moyens de production.</li> <li>Les questions relatives au droit sur les aliments pour animaux relèvent de la compétence du service de contrôle des aliments pour animaux d'Agroscope</li> </ul>

PPr +	Point	Autres aspects concernant la production primaire
		La traçabilité des produits primaires est garantie (art. 5 OPPr):  a) Le type, la quantité et le destinataire des insectes sont documentés.  b) Les documents doivent être conservés durant trois ans.
		<ul> <li>Les résultats des analyses/examens importants pour la santé humaine et animale sont disponibles.</li> <li>L'obligation de rappeler les produits est connue.</li> <li>Les mesures à prendre en cas de zoonoses sont connues.</li> <li>L'exploitant veille à ce que le personnel souffrant d'une maladie aiguë transmissible par les aliments soit tenu à l'écart des activités de l'exploitation et à ce qu'il soit informé des mesures sanitaires.</li> </ul>

PPr 00	Objectif	Les produits primaires à base d'insectes sont fabriqués de manière à ce que les denrées alimentaires et les aliments pour animaux qui en sont issus soient sûrs et hygiéniques.
	Remplie si	Dans l'exploitation enregistrée, les produits primaires sont traités de manière à ce que les denrées alimentaires et / ou les matières premières pour aliments des animaux qui en sont issues soient sûres et hygiéniques.
	Manquement mineur	<ul> <li>S'agissant de la production hygiénique d'insectes et de produits à base d'insectes, il existe un manquement mineur par ex. si</li> <li>l'exploitation n'a pas (encore) été correctement enregistrée.</li> <li>Les aliments pour animaux et les produits de désinfection sont entreposés dans le même local, mais de manière à pouvoir exclure toute contamination des aliments pour animaux.</li> </ul>
	Manquement important	<ul> <li>S'agissant de la production hygiénique d'insectes et de produits à base d'insectes, il existe un manquement important par ex. si</li> <li>Les aliments pour animaux sont entreposés de manière telle qu'une contamination ne peut pas être exclue.</li> <li>Les flux de marchandises de tous les insectes et produits utilisés et remis ne sont pas documentés de manière clairement compréhensible.</li> </ul>
	Manquement grave	<ul> <li>S'agissant de la production hygiénique d'insectes et de produits à base d'insectes, il existe un manquement grave par ex. si</li> <li>Les aliments pour animaux (substrats nutritifs) sont entreposés de manière telle que leur détérioration/contamination est inévitable.</li> <li>Les insectes (animaux de rente) sont nourris avec des substrats nutritifs interdits pour eux.</li> <li>L'exploitation produit des espèces d'insectes non autorisées pour le but d'utilisation ultérieur.</li> <li>Des produits à base d'insectes pas propres et/ou contenant encore des quantités (visibles à l'œil nu) de substrats nutritifs ou d'excréments quittent l'exploitation de production primaire.</li> </ul>
	Remarques	Le responsable de l'exploitation doit indiquer les mesures correctives prises ; si nécessaire, des mesures officielles doivent également être ordonnées.

## 11.4.3 MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES (MédV)

NA 4 alv./	Objectif	
Meav 00	Objectif	L'utilisation de médicaments vétérinaires est correcte et réglementaire.
UU		

TAM 01	Point	Aucun médicament vétérinaire n'est autorisé pour les insectes autres que les abeilles
	Bases légales	<u>LPTh</u> <u>OMédV</u>
	Autres bases	
	Remplie si	Aucun médicament vétérinaire n'est administré aux insectes.
	Note	D'après l'art. 9, al. 1, de la loi fédérale sur les médicaments vétérinaires et les dispositifs médicaux (loi sur les produits thérapeutiques, LPTh; RS 812.21), les médicaments vétérinaires utilisés pour soigner les animaux de rente doivent être autorisés par l'Institut suisse des produits thérapeutiques Swissmedic. Actuellement, il n'existe aucun médicament vétérinaire autorisé pour les insectes autres que les abeilles mellifères. Étant donné que la reconversion n'est pas non plus autorisée pour les insectes, il n'existe actuellement aucun traitement médicamenteux disponible pour eux.

MédV +	Point	Autres aspects concernant les médicaments vétérinaires

MédV 00	Objectif	L'utilisation correcte et réglementaire des médicaments vétérinaires est garantie.
	Remplie si	Aucun MédV n'est administré aux insectes.
	Manquement mineur	
	Manquement important	
	Manquement grave	Des MédV sont administrés aux insectes.

# 11.4.4 SANTÉ ANIMALE (SA)

SA 00		La production animale dans l'exploitation se fait de manière hygiénique et ne présente pas de risque apparent lié aux produits primaires pour l'être humain ou l'animal.
-------	--	--

SA 01	Point	Les insectes et les produits à base d'insectes ne présentent aucun danger pour la santé humaine ou animale
	Bases légales	OPPr, art. 4, al. 1 à 4, Obligations des exploitations OPPr, art. 6 Mesures en cas de danger pour la santé humaine OHyPPr, art. 2, al. 1, 5 à 8, Exigences en matière de production animale Lettre d'information 2017/1 de l'OSAV (Production et transformation d'insectes à des fins alimentaires)
	Autres bases	Diseases in edible insect rearing systems (wageningenacademic.com)  IPIFF Guide on Good Hygiene Practices for European Union (EU) producers of insects as food & feed
	Remplie si	La production d'insectes fonctionne correctement et cela est documenté par la surveillance sanitaire mise en place par l'exploitation.
	Note	S'agissant de la santé des insectes (à l'exception des abeilles), il n'existe pas de critères juridiques spécifiques. L'évaluation se fait donc sur la base de signes indiquant un danger potentiel lié aux produits primaires pour l'être humain et l'animal.  Il existe toutefois aussi des maladies spécifiques aux insectes qui peuvent provoquer des dommage importants et dont le risque d'apparition peut également augmenter lorsque les conditions de production ne sont pas optimales.  En l'absence de normes uniformes pour évaluer la santé des insectes, la surveillance de la santé, comme le « taux normal de mortalité » et les écarts par rapport à celui-ci, doit être définie, surveillée et documentée individuellement par les exploitations.

SA+	Point	Autres aspects concernant la santé animale

SA 00	Objectif	La production animale dans l'exploitation se fait de manière hygiénique et ne présente pas de risque apparent lié aux produits primaires pour l'être humain ou l'animal.
	Remplie si	La production animale dans l'exploitation se fait de manière hygiénique et sûre, les produits primaires sont sûrs pour l'être humain et l'animal.
	Manquement mineur	La production animale et la sécurité des produits primaires sont légèrement compromises, par ex:  • l'hygiène est négligée dans l'exploitation  • la santé des animaux est légèrement affectée (selon les normes propres à l'exploitation) (« la production ne tourne pas rond / n'est pas optimale »)
	Manquement important	La production animale et la sécurité des produits primaires sont notablement compromises, par ex:  • les substrats nutritifs sont légèrement avariés (analyse sensorielle : odeur, examen visuel)  • la surveillance de la santé animale n'est pas définie et / ou contrôlée  • il existe un risque de contamination des produits finaux par des croisements / des processus insuffisamment séparés dans l'exploitation.
	Manquement grave	La production animale et la sécurité des produits primaires sont gravement compromises, par ex:  • les substrats nutritifs sont fortement avariés (analyse sensorielle : odeur, examen visuel)  • la santé des animaux est fortement affectée (selon les normes propres à l'exploitation)
	Remarque	Le responsable de l'exploitation doit indiquer les mesures correctives prises ; si nécessaire, des mesures officielles doivent également être ordonnées.

## 11.4.5 BIOCONFINEMENT / BIOSÉCURITÉ (BS)

BS 00		Les mesures nécessaires pour empêcher la propagation d'espèces exotiques sont mises en œuvre.  La sécurité des produits à base d'insectes destinés à l'alimentation humaine ou animale (ou à la fabrication de tels aliments) n'est pas menacée par l'utilisation de sous produits animaux.  Ces derniers sont utilisés ou éliminés correctement.gesetzt.
-------	--	---

IS 01	Point	Des mesures efficaces empêchent les insectes vivants de s'échapper.		
BS 01	Bases légales  Autres bases	Loi sur la protection de l'environnement, LPE (corganismes - en particulier les art 29a, 29d, 29)  Ordonnance sur l'utilisation confinée, OUC (Utilion Ordonnance sur la dissémination dans l'environ diligence pour l'élevage), ainsi que les art. 4 et l'acquéreur en vue de la mise en circulation)  Annonces à l'Office fédéral de l'environnement Annonces et demandes d'autorisation (admin.ce)	chapitre 3 concernant l'utilisation de e lisation des organismes exotiques) nnement, ODE, art. 6 (Devoir de 5 (Autocontrôle et information de , OFEV (conformément à l'OUC) :	
	Remplie si	Les insectes vivants ne peuvent pas s'échapper de l'exploitation. L'élevage d'insectes a été annoncé à l'OFEV et, le cas échéant, les mesures ordonnées concernant le bioconfinement ont été mises en œuvre.		
	Note	Si l'exploitation n'est pas soumise à des critères plus sévères définis dans l'OUC, u « blindage hermétique » n'est pas nécessaire.		
		Espèce d'insectes	Détention soumise à l'obligation d'annoncer	
			au sens de l'OUC	
		Mouche soldat noire (Hermetia illucens),	au sens de l'OUC oui	
		Mouche soldat noire (Hermetia illucens),  Ténébrion meunier (Tenebrio molitor)		
			oui	
		Ténébrion meunier (Tenebrio molitor)	oui non	
		Ténébrion meunier ( <i>Tenebrio molitor</i> )  Ténébrion brillant ( <i>Alphitobius diaperinus</i> )	oui non (non) état : juin 2021 (non) état : juin 2021	
		Ténébrion meunier ( <i>Tenebrio molitor</i> )  Ténébrion brillant ( <i>Alphitobius diaperinus</i> )  Grillon domestique ( <i>Acheta domesticus</i> )  Grillon à ailes courtes ou grillon domestique	oui non (non) état : juin 2021 (non) état : juin 2021	
		Ténébrion meunier ( <i>Tenebrio molitor</i> )  Ténébrion brillant ( <i>Alphitobius diaperinus</i> )  Grillon domestique ( <i>Acheta domesticus</i> )  Grillon à ailes courtes ou grillon domestique Tropiques ( <i>Gryllodes sigillatus</i> )	oui non (non) état : juin 2021 (non) état : juin 2021 des oui	
		Ténébrion meunier ( <i>Tenebrio molitor</i> )  Ténébrion brillant ( <i>Alphitobius diaperinus</i> )  Grillon domestique ( <i>Acheta domesticus</i> )  Grillon à ailes courtes ou grillon domestique Tropiques ( <i>Gryllodes sigillatus</i> )  Grillon des steppes ( <i>Gryllus assimilis</i> )	oui non (non) état : juin 2021 (non) état : juin 2021 des oui oui	

BS 02	Point	L'utilisation de sous produits animaux ne compromet pas la sécurité des produits à base d'insectes destinés à l'alimentation humaine ou animale (ou à la fabrication de ces aliments). Ces sous-produits animaux sont utilisés ou éliminés correctement.
	Bases légales	OPPr, art. 4, al.1 à 4, Obligations des exploitations OPPr, art. 5, al. 1 et 3, Traçabilité OHyPPr, art. 2, al. 1, 5, 7, Exigences en matière de production animale Lettre d'information 2017/1 de l'OSAV (Production et transformation d'insectes à des fins alimentaires) OSPA OEng (Mise en circulation des engrais)
	Autres bases	OFAG Engrais [Engrais (admin.ch)]
	Remplie si	Tous les SPA sont entreposés et utilisés / éliminés correctement. Le concept et la mise en œuvre sont définis et documentés de manière compréhensible.
	Note	Les insectes morts sont eux-mêmes considérés comme des « sous-produits animaux » lorsqu'ils sont destinés à être transformés en « farines d'insectes » et en graisses pour la fabrication d'aliments pour animaux ou d'engrais. Dans ce cas, les exigences en matière de transport, d'hygiène et de transformation sont régies par les dispositions de l'OSPA.  En revanche, le traitement, la transformation et la mise en circulation d'insectes morts à des fins alimentaires sont soumis aux dispositions de la législation sur les denrées alimentaires.  L'utilisation / élimination des « déjections » (= Frass, excréments d'insectes avec une petite part de substrats nutritifs et d'insectes morts) est régie par les dispositions de l'OSPA, et par le droit sur les engrais si les déjections sont destinées à être utilisées comme engrais.

BS+	Point	Autres aspects concernant la biosécurité

BS 00	Objectifs	Les mesures nécessaires pour prévenir la propagation d'espèces exotiques sont mises en œuvre. L'utilisation de sous produits animaux ne compromet pas la sécurité des produits à base d'insectes destinés à l'alimentation humaine ou animale (ou à la fabrication de ces aliments). Ces sous-produits animaux sont utilisés ou éliminés correctement.
	Remplie si	Des mesures efficaces empêchent les insectes de s'échapper (et le cas échéant selon les prescriptions de l'OUC) ; le traitement et l'utilisation / l'élimination des SPA sont corrects.
	Manquement mineur	La biosécurité des produits primaires est légèrement compromise, par ex.  • les mesures n'empêchent pas efficacement les insectes de s'échapper (SANS infraction aux charges spécifiques prescrites par l'OUC)  • l'hygiène est négligée dans l'exploitation  • « croisements » dans les processus de l'exploitation sans danger immédiat pour les produits primaires destinés à la production de denrées alimentaires et d'aliments pour animaux.
	Manquement important	La biosécurité des produits primaires est notablement compromise, par ex.  • les mesures n'empêchent pas efficacement les insectes de s'échapper (AVEC infraction aux charges spécifiques prescrites par l'OUC)  • le concept et la mise en œuvre concernant le traitement des SPA et leur utilisation / élimination ne sont pas suffisamment définis et documentés.
	Manquement grave	La biosécurité des produits primaires est gravement compromise, par ex.  • le mode de travail dans l'exploitation met en danger la sécurité des produits primaires remis pour l'être humain ou l'animal  • l'exploitation remet des produits primaires qui ne remplissent pas les exigences pour l'utilisation prévue (par ex. insectes destinés à l'alimentation animale remis à des établissements du secteur alimentaire)
	Remarque	Le responsable de l'exploitation doit indiquer les mesures correctives prises ; si nécessaire, des mesures officielles doivent également être ordonnées.