

Direction générale de l'alimentation Sous-direction de l'Europe, de l'international et de la gestion intégrée du risque Bureau de la gestion intégrée du risque 251 rue de Vaugirard 75 732 PARIS CEDEX 15 0149554955

Instruction technique
DGAL/SDEIGIR/2024-205
28/03/2024

Date de mise en application: 01/01/2024

Diffusion: Tout public

Date limite de mise en œuvre: 31/12/2024

Cette instruction abroge:

DGAL/SDEIGIR/2023-233 du 06/04/2023 : Plan de surveillance et plan de contrôle des contaminants, substances ou produits indésirables dans les matières premières et aliments composés destinés à l'alimentation animale - Année 2023 - Dispositions spécifiques

Cette instruction ne modifie aucune instruction.

Nombre d'annexes: 4

Objet : Dispositif PSPC - Plans de contrôle et plans de surveillance des contaminants, substances indésirables/interdites, des salmonelles et de l'utilisation des antibiotiques et des additifs coccidiostatiques dans les matières premières, les prémélanges et aliments composés destinés à l'alimentation animale – Année 2024 – Dispositions spécifiques.

Destinataires d'exécution

DRAAF, DRIAAF DAAF DD(ets)PP

Résumé : La présente instruction détaille les dispositions spécifiques relatives à la mise en œuvre des plans de contrôle et de surveillance des substances indésirables et interdites, des salmonelles et de l'utilisation des antibiotiques et des additifs coccidiostatiques dans les matières premières, les prémélanges et aliments composés destinés à l'alimentation animale pour l'année 2024.

Textes de référence :• Règlement (CE) n° 999/2001/CE du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2001 fixant les règles pour la prévention et l'éradication de certaines encéphalopathies

spongiformes transmissibles.

- Règlement (CE) n°178/2002 du Parlement européen et du Conseil du 28 janvier 2002 établissant les principes généraux et les prescriptions générales de la législation alimentaire, instituant l'Autorité européenne de sécurité des aliments et fixant des procédures relatives à la sécurité des denrées alimentaires.
- Règlement (CE) n°2160/2003 du Parlement européen et du Conseil du 17 novembre 2003 sur le contrôle des salmonelles et d'autres agents zoonotiques spécifiques présents dans la chaîne alimentaire.
- Règlement (CE) n°183/2005 du Parlement européen et du Conseil du 12 janvier 2005 établissant des exigences en matière d'hygiène des aliments pour animaux.
- Règlement (CE) n°396/2005 du Parlement européen et du Conseil du 23 février 2005 concernant les limites maximales applicables aux résidus de pesticides présents dans ou sur les denrées alimentaires et aliments pour animaux d'origine végétale et animale et modifiant la directive 91/414/CEE du Conseil.
- Règlement (CE) n°152/2009 du 27 janvier 2009 portant fixation des méthodes d'échantillonnage et d'analyse destinées au contrôle officiel des aliments pour animaux.
- Règlement (CE) n°1069/2009 du Parlement européen et du Conseil du 21 octobre 2009 établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et abrogeant le règlement (CE) n° 1774/2002.
- Règlement (UE) n°142/2011 de la Commission du 25 février 2011 portant application du règlement (CE) n°1069/2009 du Parlement européen et du Conseil établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux et produits dérivés non destinés à la consommation humaine et portant application de la directive 97/78/CE du Conseil en ce qui concerne certains échantillons et articles exemptés des contrôles vétérinaires effectués aux frontières en vertu de cette directive.
- Règlement (UE) n°2017/625 du Parlement européen et du Conseil du 15 mars 2017 concernant les contrôles officiels et les autres activités officielles servant à assurer le respect de la législation alimentaire et de la législation relative aux aliments pour animaux ainsi que des règles relatives à la santé et au bien-être des animaux, à la santé des végétaux et aux produits phytopharmaceutiques, modifiant les règlements du Parlement européen et du Conseil (CE) n°999/2001, (CE) n°396/2005, (CE) n°1069/2009, (CE) n°1107/2009, (UE) n°1151/2012, (UE) n°652/2014, (UE) 2016/429 et (UE) 2016/2031, les règlements du Conseil (CE) n°1/2005 et (CE) n°1099/2009 ainsi que les directives du Conseil 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE et 2008/120/CE, et abrogeant les règlements du Parlement européen et du Conseil (CE) n°854/2004 et (CE) n°882/2004, les directives du Conseil 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE et 97/78/CE ainsi que la décision 92/438/CEE du Conseil (règlement sur les contrôles officiels).
- Directive 2002/32/CE du Parlement et du Conseil du 7 mai 2002 sur les substances indésirables dans les aliments pour animaux.
- Recommandation n°2013/165/UE de la Commission du 27 mars 2013 concernant la présence de toxines de T2 HT2 dans les céréales et les produits à base de céréales.
- Recommandation n°2011/516/UE de la Commission du 23 août 2011 sur la réduction de la présence de dioxines, de furannes et de PCB dans les aliments pour animaux et les denrées alimentaires.
- Recommandation n°2006/576/CE de la Commission du 17 août 2006 concernant la présence de déoxynivalénol, de zéaralénone, d'ochratoxine A, des toxines T-2 et HT-2 et de fumonisines dans les produits destinés à l'alimentation animale.
- Recommandation n°2006/583/CE de la Commission du 17 août 2006 sur la prévention et la réduction des toxines du fusarium dans les céréales et produits céréaliers.
- Arrêté du 28 février 2000 relatif à l'enregistrement de certains établissements dans le secteur de l'alimentation animale.
- Arrêté du 12 janvier 2001 modifié fixant les teneurs maximales pour les substances et produits indésirables dans l'alimentation des animaux.

- Arrêté du 18 juillet 2006 portant interdiction de l'emploi de certaines protéines, phosphates et graisses d'origine animale dans l'alimentation et la fabrication d'aliments des animaux d'élevage et fixant des conditions supplémentaires aux échanges, aux importations et aux exportations de certains produits d'origine animale destinés à l'alimentation animale et à la fabrication d'aliments des animaux d'élevage.
- Arrêté du 23 avril 2007 relatif aux agréments et autorisation des établissements du secteur de l'alimentation animale et modifiant notamment l'arrêté du 28 février 2000 modifié relatif à l'agrément et à l'enregistrement de certains établissements et intermédiaires dans le secteur de l'alimentation animale.
- Instruction technique DGAL/SDEIGIR/2023-691 du 3 novembre 2023 relative aux dispositions générales relatives à la campagne 2024 des plans de surveillance et de contrôle (PSPC).
- Avis de l'ANSES du 25 octobre 2012 relatif aux « plans de surveillance et de contrôle en alimentation animale ».
- Avis de l'ANSES du 4 août 2016 relatif à « l'analyse des plans de surveillance et de contrôle sur les substances indésirables en alimentation animale ».
- Avis de l'ANSES du 1er août 2017 relatif à la hiérarchisation des dangers chimiques en alimentation animale.
- Avis de l'ANSES du 10 février 2020 relatif à l'identification et caractérisation des dangers microbiens liés aux matières premières d'origine végétale utilisées en alimentation animale.

Préambule

La réalisation des plans de surveillance et de contrôle en alimentation animale permet de répondre aux obligations de l'Union européenne en matière de contrôles officiels, telles que définies par le règlement (CE) n°2017/625.

Pour les pesticides, l'obligation de contrôles officiels est précisée par le règlement (UE) 2021/22441.

Ce plan permet également de surveiller la présence d'autres contaminants, analytes ou dangers émergents recommandés par la Commission européenne ou par l'ANSES.

La présente instruction détaille les dispositions spécifiques relatives à la mise en œuvre du plan de surveillance et de contrôle des substances indésirables/interdites, des salmonelles et de l'utilisation des antibiotiques et des additifs coccidiostatiques dans les matières premières, les prémélanges et aliments composés destinés à l'alimentation animale au cours de l'année 2024 (hors import).

Depuis le 1^{er} septembre 2023, la police sanitaire unique est effective. Cette instruction intègre par conséquent les modalités précédemment décrites dans les tâches nationales de la DGCCRF. Aussi de nouvelles matrices et analyses sont incluses dans les plans de surveillance en alimentation animale et des prélèvements sont réalisés chez de nouveaux opérateurs.

La présente instruction technique est organisée en trois grandes parties :

- Partie Généralités concernant tous les produits/analytes à surveiller et à contrôler et son annexe.
- Partie 1 : Les plans de surveillance et de contrôle à l'amont (pages 28 à 41) spécificités et annexes.
- Partie 2 : Les plans de surveillance et de contrôle à l'aval (pages 42 à 51) spécificités et annexes.

Un glossaire est disponible page 52

_

¹ Règlement délégué (UE) 2021/2244 de la Commission du 7 octobre 2021 complétant le règlement (UE) 2017/625 du Parlement européen et du Conseil par des règles spécifiques relatives aux contrôles officiels en ce qui concerne les procédures d'échantillonnage pour la détection de résidus de pesticides dans les denrées alimentaires et les aliments pour animaux

PLANS DE CONTRÔLE ET PLANS DE SURVEILLANCE

_

GENERALITES

I - PLAN D'ÉCHANTILLONNAGE

1) Analyse de risque

Le plan alimentation animale, bien qu'étant essentiellement basé sur de la surveillance, est construit selon une analyse de risque qui permet de justifier les recherches de différentes substances y compris indésirables dans les matières premières et les aliments composés destinés à l'alimentation animale.

Le nombre de prélèvements demandés dans le cadre des PSPC pour chaque substance est déterminé en prenant en compte d'une part le niveau de risque des substances/famille de substances à rechercher, et d'autre part les résultats d'analyse des plans des années antérieures.

Des informations complémentaires par type de substances, notamment les avis de l'ANSES, sont mises à disposition sur le site intranet du MASA (https://intranet.national.agriculture.rie.gouv.fr/elements-d-analyse-de-risque-dispositif-pspc-r8607.html).

a) Les salmonelles

Les salmonelloses constituent un risque sanitaire important. Salmonella est le danger microbiologique classé en premier pour les filières volaille et porcine, et en deuxième (après *Listeria monocytogenes*) pour la filière ruminant.

L'alimentation animale est considérée comme l'un des vecteurs d'introduction de *Salmonella* dans la chaîne alimentaire² dans des régions à faible prévalence³, où l'infection endémique est bien contrôlée ou absente. Les animaux et plus particulièrement les volailles ayant reçu des aliments contaminés deviennent souvent des porteurs asymptomatiques.

La réalisation de plans de surveillance en alimentation animale permet de répondre aux obligations de l'Union européenne en matière de contrôles officiels, telles que définies par le règlement (CE) n°2017/625. De plus, le règlement (CE) n°2160/2003, qui vise à établir une approche coordonnée entre Etats membres pour réduire la prévalence des salmonelles, impose aux Etats membres la réalisation d'un plan de surveillance sur la contamination en salmonelles, qui couvre le secteur de l'alimentation animale. Ce plan de surveillance s'applique aux matières premières et aux aliments composés pour animaux. Les données recueillies font l'objet d'une transmission à l'AESA et à la Commission Européenne et servent de cadre de référence pour fixer les nouveaux objectifs de prévalence ainsi que d'éventuels critères microbiologiques en alimentation animale.

Par ailleurs, en France, la production d'aliments destinés aux troupeaux de poules et dindes reproductrices de plus de 250 volailles est encadrée réglementairement (production d'un aliment thermisé dans le cadre d'un agrément spécifique dit « salmonelles »). Ce plan de surveillance permet également de vérifier le respect de ces dispositions.

En France, le dispositif de surveillance des salmonelles se concentre sur les élevages de volailles (qui génèrent des denrées animales particulièrement à risque). Le plan de surveillance alimentation animale vise donc particulièrement les **aliments pour volailles**. En effet, plus la prévalence de *Salmonella* en élevage avicole est faible, plus le risque d'introduction des salmonelles par l'alimentation est faible. Par conséquent, la maîtrise des aliments pour animaux est un facteur clé de la lutte contre les salmonelles.

Concernant le type d'aliments pour animaux le plus susceptible d'être contaminé, l'AESA insiste sur les aliments composés industriels comme constituant le groupe présentant le risque le plus élevé d'être contaminé par *Salmonella spp*. Parmi les aliments pour animaux, les aliments les plus à risque sont ceux n'ayant subi aucun traitement thermique comme les aliments de type farine (non thermisée), généralement destinés aux poules pondeuses, mais aussi utilisés en filière porcine.

L'avis de l'Anses du 15 mai 2020 relatif à l'identification et à la caractérisation des dangers microbiens liés aux matières premières d'origine végétale utilisées en alimentation animale (2015-SA-0191) a réalisé une hiérarchisation du risque pour des triades matrice/danger microbien/filière animale. L'avis conclut que Salmonella spp. est « un danger microbien à considérer. Cet agent pathogène **est associé**

² Selon le rapport « *Microbiological risk assessment in feedingstuffs for food-producing animals* » de l'AESA du 5 juin 2008.

³ Fréquence de contamination

dans différentes triades arrivant en début de classement, non seulement dans les filières avicoles, mais également porcines et de ruminants. Ce danger microbien représente un risque reconnu pour la santé publique et pour la santé des animaux, en particulier en filière bovine. Il apparaît également comme un danger pour l'environnement. »

Trois triades ont été identifiées :

- La triade Salmonella/volailles/aliments composés granulés est la première en filière volailles, en raison de la prévalence de ce mode d'aliment. La filière ruminants est également concernée dans une moindre mesure. L'Anses note néanmoins que « le procédé de granulation peut toutefois avoir un effet sur la diminution de la charge en salmonelles, notamment si les paramètres de temps et de température sont adaptés à cet objectif et sont maîtrisés ». Les résultats des années précédentes indiquent que la thermisation résultant du traitement de granulation, lorsque celui-ci est appliqué lors de la fabrication de l'aliment, équivaut à un traitement de décontamination.
- Les matières premières non traitées destinées directement à l'alimentation en élevage des porcs et des ruminants, sans passer par une usine d'aliment. (La filière volailles est également identifiée, mais ce mode d'alimentation y est plus rare.) L'Anses note que ces matières premières n'ont subi aucun traitement susceptible de réduire leur charge bactérienne. L'Anses classe ce danger en premier pour la filière porcine, prenant en compte une particularité de cette filière en France, le caractère répandu de la préparation des aliments par mélange de matières premières en élevage⁴. Peu de données sont disponibles sur ce mode d'alimentation pourtant répandu.
 - L'Anses a également attribué une note de danger élevé à la **triade matières premières non traitées/ruminants/**Salmonella en raison de l'impact sanitaire de ce danger microbien sur la santé des animaux (avortement, diarrhée sévère, mortalité sur les jeunes).
- Les aliments n'ayant subi aucun traitement thermique (farines non thermisées) dans les filières volailles et porcine. Il s'agit de simples mélanges de matières premières broyées qui n'ont donc pas non plus subi de procédé susceptible de réduire leur charge bactérienne. Chez les porcs, ils peuvent être donnés directement à l'animal ou utilisés pour fabriquer un aliment liquide (soupe).

Pour toutes les triades, les voies d'introduction du danger microbien sont avant tout la contamination des matières premières en amont, notamment s'agissant de matières premières reconnues à risque (tourteau de soja).

Les tourteaux de graines oléagineuses sont les principales matières premières à risque d'introduction d'une contamination par *Salmonella* dans une usine de production des aliments pour animaux ou dans l'alimentation animale de manière générale. Les alertes et les contrôles réalisés montrent que le tourteau de soja est particulièrement à risque. Cela peut provenir de plusieurs facteurs comme la durée du transport et les conditions de stockage. En effet, lorsque le tourteau est importé des pays d'Amérique latine ou d'Inde, plusieurs semaines sont nécessaires pour qu'il arrive à destination. Par ailleurs, le déchargement dans les installations portuaires et le stockage dans des silos à plat ne contribuent pas à l'amélioration de la sécurité alimentaire (infrastructures difficiles à nettoyer, présence de nuisibles, variation des conditions d'humidité et de température, mélanges des lots ...).

Des alertes « salmonelles » sur tourteaux de soja surviennent quasiment chaque été. En effet, le développement bactérien est favorisé par des températures estivales et l'humidité. La prévalence est donc variable selon les saisons.

Les coproduits de meunerie (fines de céréales, son, etc.) sont également des matrices à risque, notamment pour S. Enteritidis.

Les autorités prennent en compte les résultats du plan Oqualim dans l'analyse de risque réalisée pour ce plan de surveillance. La participation à la démarche Oqualim est également prise en compte dans le ciblage : la fréquence de contrôle est augmentée auprès des établissements ne participant pas au plan Oqualim, qui sont de ce fait considérés comme pouvant présenter un niveau de maîtrise moins élevé.

⁴ Souvent appelé abusivement « fabrication à la ferme » (FAF). Sur le plan réglementaire, la FAF désigne l'emploi, par l'éleveur, d'additifs (autres que ceux utilisés pour l'ensilage) ou de prémélanges d'additifs. Contrairement au seul mélange de matières premières, la FAF est une activité hors champ de la production primaire et relève donc de l'annexe II du règlement (CE) n°183/2005.

b) Les substances indésirables - Principaux risques (d'après avis 2015-SA-0076)

Catégorie	Sous-catégorie	Principaux risques	
######################################	Général	Mycotoxines (mauvaises conditions de stockage ou de transport) Métaux lourds : plomb et cadmium (contamination du sol)	
Matières premières		Pesticides	
végétales	Tourteaux	Salmonelles	
vegetales	Graines (millet, sorgho,)	Ambroisie	
	` ' ' ' '	Salmonelles	
	Séchage direct (luzerne déshydratée, pulpe de betterave déshydratée, graines)	Dioxines	
MP minérales	Général	Plomb, cadmium, fluor	
	Général	Dioxines/PCB	
MP animales	General	Plomb, cadmium, fluor	
IVIP animales	MP aquatique (farine de poisson)	Mercure, arsenic	
	Farine de sang, farine de poisson, PAT	COA	
Autres MP	Matières grasses	Dioxines/PCB	
	Général	Additifs et médicaments vétérinaires (contaminations croisées, mauvais dosage, homogénéité)	
		Dioxines/PCB	
Aliments		Métaux lourds	
composés	Aliments pour volailles	Salmonelles (aliments pour volailles)	
composes	Aliments pour porcs	Mycotoxines : deoxynivalenol (DON), zéaralénone (ZEA) – risque santé animale	
	Aliments pour ruminants	Mycotoxine : aflatoxine B1 (risque santé humaine) COA	

2) Détermination des nombres de prélèvements à réaliser aux niveaux national et régional par groupe de substances

Deux stades de prélèvements sont concernés par les plans de surveillance :

- l'amont : usines de fabrication, stockeurs de matières premières, distributeurs,
- l'aval : élevage.

Le nombre de prélèvements par couple analyte/matrice à réaliser au niveau national est calculé en fonction de la production d'aliments pour animaux et de la disponibilité des matrices (notamment à l'aval). Les données du SNIA sont utilisées pour la réalisation de la programmation nationale/régionale. (Rapport d'activité 2023).

3) Programmation départementale

La **répartition des prélèvements au niveau départemental** relève de la responsabilité des DRAAF, en concertation avec les services départementaux et avec l'appui des COSIR, pour l'attribution effective des prélèvements dans SIGAL. Les DAAF ne sont pas concernées par cette mesure.

Les DRAAF/DAAF tiennent compte des critères suivants pour la réalisation des échantillons en fonction du lieu de prélèvement :

	Lieux de prélèvement	
Critères à prendre en compte	Amont (usine, stockeur, distributeur)	Aval (élevage)
Volume de production départementale (production d'aliments pour animaux, de matières premières)	X	Χ
Analyse de risque locale qui tient compte des particularités observées sur le terrain	Х	
Non-conformités observées les années précédentes dans les différents départements ⁵	Х	Х
Matières premières : en priorité, les matières premières cultivées dans les départements et utilisées pour l'alimentation animale ; secondairement, le nombre d'exploitants utilisateurs		Х
Aliments composés : en priorité, le nombre d'élevages utilisateurs d'aliments, secondairement, le nombre de fabricants d'aliment à la ferme		Х

S'il n'existe pas suffisamment de lieux de prélèvements différents pour réaliser la totalité des prélèvements pour un analyte donné, les agents peuvent réaliser plusieurs prélèvements sur le même site pour un même analyte. Il est conseillé de ne réaliser ces prélèvements <u>ni le même jour ni sur les mêmes lots.</u>

Les prélèvements ne sont pas réalisés dans la même exploitation (à l'amont ou à l'aval) deux années de suite, sauf en cas de non-conformité relevée les années précédentes ou en cas de forte production au niveau régionale/départementale (cf parties 1 et 2 –paragraphe l-1).

4) Stratégie d'échantillonnage des plans de contrôle et de surveillance

Les prélèvements doivent être réalisés de manière régulière sur l'ensemble de l'année civile (de janvier à décembre).

A l'exception de la recherche de constituants d'origine animale (COA) tels que définis dans le règlement (CE) n°152/2009, le plan alimentation animale est un plan de surveillance dont l'objectif est d'assurer une surveillance à l'amont (usine, stockeur, distributeur) et à l'aval (élevage) des aliments/matières premières pour animaux destinés à la consommation humaine et pour animaux de compagnie. Les prélèvements sont par conséquent réalisés de façon aléatoire (sauf pour les COA).

La réalisation du plan de surveillance et de contrôle est fonction des matrices à prélever et du lieu de prélèvement :

⁵ La présence de non-conformités pour une famille de contaminants donnée dans un des départements de la région peut amener, si cela est pertinent, à augmenter le nombre de prélèvements réalisés pour la recherche de ces substances dans ce département par rapport au nombre calculé au prorata de la seule production départementale

Catégorie de produits à	Lieu de prélèvement			
prélever	Amont	Aval (élevage)		
matières premières d'origine végétales	X	X		
Vegetales	 Usine/stockeur Sous-produits meunerie, Tourteaux 	 Fourrage distribué aux ruminants, Céréales produites sur l'exploitation, Maïs, Tourteaux, Drêche, Blé/maïs en grain 		
matières premières d'origine animale	X			
matières premières d'origine	Industrie agro-alimentaire, usines de la filière sous-produits animaux, usine de fabrication d'aliments pour animaux • Protéines animales transformées (PAT), • Huile et farine de poisson, • Ovoproduits/produits laitiers, • Gélatine, • Farine de sang/produits sanguins X	X		
minérale		matière 1 ^{ère} arrivant directement en élevage		
aliments médicamenteux	X Fabricants ou distributeurs d'aliments composés ⁶ Produits finis en sortie d'usine Prélèvements au stade chargement en usine (case des camions)			
prémélanges	X			
aliments composés pour animaux d'élevage ou animaux de compagnie	X Usine de fabrication des	X Aliment distribué directement		
animaux de compagnie	aliments	aux animaux		

Les particularités concernant les prélèvements en fonction des analyses et des lieux de prélèvements sont listées dans les annexes III des parties 1 et 2.

_

⁶ Y compris les petits établissements qui utilisent des antibiotiques et coccidiostatiques et qui pourraient moins maîtriser le risque de contamination croisée.

II. GESTION DES PRÉLÈVEMENTS

1) Mode opératoire pour la réalisation des prélèvements

Les conditions générales de réalisation des prélèvements figurent dans l'instruction technique DGAL/SDEIGIR/2023-691 « Dispositions générales relatives à la campagne 2024 des plans de surveillance et des plans de contrôle (PSPC) ».

Les modalités d'échantillonnage sont conformes à la méthode d'échantillonnage officielle (annexe I du règlement (CE) n°152/2009) établie au niveau de l'Union européenne afin de garantir la représentativité des échantillons.

La masse et le nombre des échantillons élémentaires, globaux et finals destinés à l'analyse au laboratoire sont définis conformément à la méthode d'échantillonnage officielle (annexe I, points 5 à 9, du règlement (CE) n°152/2009).

Les quantités à prélever sont précisées dans le tableau LabCAM « Liste des laboratoires agréés et données techniques générales par couple analyte-matrice » publié sur le site Internet du ministère : http://agriculture.gouv.fr/laboratoires-agrees-et-reconnus-methodes-officielles-en-alimentation.

Un seul prélèvement effectué?

Les quantités indiquées dans le LabCam sont inférieures à celles préconisées dans les textes réglementaires du fait de problématique de stockage des prélèvements pour les DD(ETS)PP et les laboratoires.

Cas particulier de la recherche des constituants d'origine animale :

Au titre du règlement (CE) n°999/2001 (établissant le « feed ban »), les protéines animales transformées (PAT) sont autorisées dans l'alimentation des animaux d'élevage comme suit :

- PAT de non ruminants pour les animaux d'aquaculture,
- PAT de porcs pour les volailles,
- PAT de volailles pour les porcs,
- PAT d'insectes pour les porcs, les volailles et les animaux d'aquaculture,
- Farine de poisson dans les aliments pour ruminants non sevrés (lactoremplaceurs).

Les établissements fabriquant ou utilisant ces PAT à destination des animaux d'élevage doivent bénéficier d'une approbation au titre du règlement (CE) n°999/2001 et doivent garantir l'absence d'espèce non autorisée dans le produit fabriqué (PAT ou aliment).

Ainsi, les aliments composés et les PAT listées ci-dessus font l'objet de recherche de constituants d'origine animale non autorisés (ex : ADN de ruminants dans toutes les PAT, matière issue de porcins dans les aliments destinés aux porcins, ...).

Les prélèvements effectués pour la recherche des substances interdites ou d'utilisation restreinte (« feedban ») doivent être réalisés en 3 exemplaires identiques (prélevés sur un même lot), selon les modalités définies aux articles R.205-7 et suivants du code rural et de la pêche maritime et dans l'instruction générale DGAL/SDEIGIR/2023-691, afin de pouvoir effectuer une contre-expertise le cas échéant. Les échantillons sont conditionnés dans des contenants adaptés et scellés.

Dans le cas où un produit est concerné par plusieurs recherches réalisées par des laboratoires différents, vous devez prélever plusieurs échantillons de quantité suffisante pour un envoi à chacun des laboratoires destinataires.

Cas particulier de la recherche des salmonelles (cf tableau LabCam – point II - 3) :

Le règlement (CE) n°152/2009 ne s'applique pas aux prélèvements pour les recherches microbiologiques.

Dans le cadre de l'amélioration de la représentativité des échantillons de contrôle, il est demandé pour :

- a) les aliments composés destinés à toutes les espèces, <u>prélevés à l'aval</u> de :
- prélever 5 échantillons d'environ 100 g chacun en différents points du lot d'aliment concerné. Les échantillons doivent être emballés séparément.
- 5 analyses sont effectuées par le laboratoire agréé (LDA 56).
- un seul DAP est édité, pour avoir un résultat unique.
 - b) les prélèvements d'aliments composés destinés aux ruminants, porcs et volailles, <u>réalisés</u>

à l'amont de :

- prélever 5 échantillons d'environ 100 g chacun en différents points du lot d'aliment concerné. Les échantillons doivent être emballés séparément.
- réaliser 4 prises d'essais de 25g chacune pour chaque échantillon de 100g (soit 5x4= 20 analyses réalisées par le SCL35)
- un seul DAP est édité, pour avoir un résultat unique.

Les prélèvements pour la recherche de salmonelles doivent être réalisés dans des conditions visant à éviter toute contamination du prélèvement.

Cas particulier de la recherche des substances indésirables :

Plusieurs contaminants sont répartis de façon hétérogène, par exemple les mycotoxines et les impuretés botaniques (ambroisie, *Datura*), et pour optimiser la représentativité du prélèvement, la méthode officielle impose de faire un plus grand nombre d'échantillons élémentaires en différents endroits du lot, puis de regrouper ces échantillons élémentaires en un échantillon global homogénéisé. L'échantillon final, de 1000g, envoyé à l'analyse, est une partie homogène de cet échantillon global.

Identification des échantillons et recueil des commémoratifs par la DD(ETS)PP/DAAF

L'identification et le recueil des commémoratifs du prélèvement se font conformément à l'instruction technique DGAL/SDEIGIR/2023-691, à l'instruction technique DGAL/SDPRAT/2016-529 du 27 juin 2016 relative à la gestion des PSPC dans Sigal et aux annexes IV intitulées « Commémoratifs des interventions » des parties 1 et 2 de la présente instruction.

Toutes les rubriques du pré-DAP puis du DAP doivent être renseignées soigneusement, conformément aux prescriptions décrites dans les documents « Commémoratifs des interventions ».

L'étiquetage de tous les prélèvements doit être le plus complet possible. En effet, les teneurs maximales définies par la directive 2002/32/CE dépendent de :

- type d'aliments pour animaux (matières premières, aliments complémentaires (minéraux ou pas) ou complets),
- la nature/composition de l'aliment pour animaux,
- l'espèce animale de destination.

Des spécificités existent également pour :

- certains contaminants entre les aliments pour animaux adultes et pour les animaux non sevrés,
- la recherche de composants d'origine animale dans les produits sanguins, les aliments d'aquaculture et les autres types d'aliments.

La taille des champs des commémoratifs du DAP est limitée et ceux-ci peuvent être tronqués à l'impression. Le DAP n'est pas le support adéquat pour communiquer des informations de grande taille telle que la composition d'un aliment composé. Une feuille annexe relative à la composition d'un aliment peut être agrafée au DAP.

Afin de compléter éventuellement le libellé de l'échantillon pour être le plus juste possible et permettre aux laboratoires de rendre leurs conclusions, le champ 'libellé' où apparaît par défaut 'échantillon 1' peut être modifié pour mettre le libellé exact de la matrice prélevée avant l'impression du DAP.

Il est important de joindre au prélèvement l'étiquette ou tout autre document précisant la composition de l'aliment composé ou le type de matière première (bon de livraison, fiches techniques, registre de fabrication lors de fabrication à la ferme...) : ces éléments sont indispensables au laboratoire pour conclure sur le résultat de l'analyse. L'étiquette de composition est particulièrement importante et obligatoire pour statuer sur la conformité du prélèvement analysé pour la recherche de constituants d'origine animale (COA).

Afin que le laboratoire d'analyse soit en mesure de savoir quelle méthode d'analyse mettre en œuvre pour rechercher les constituants d'origine animale dans les PAT (analyse microscopique ou PCR), il est demandé aux DD(ETS)PP de préciser dans le DAP :

- pour quelles activités et espèces l'entreprise prélevée est autorisée,
- la destination des PAT produites (feed ou petfood),
- > les espèces traitées sur le site de production des PAT (porc, volaille, ruminant).

Voir Parties 1 et 2 - annexes IV (commémoratifs des interventions).

Conservation, envoi des prélèvements et laboratoires destinataires

La liste des laboratoires agréés pour la réalisation des analyses officielles dans le cadre des plans de surveillance et plans de contrôle, ainsi que leurs coordonnées, sont consultables sur le site internet du MASA⁷ (fichier LabCam).

Le fichier contient les informations de conservation des échantillons et les délais de conservation maximum entre le prélèvement et son envoi au laboratoire pour les différents couples analytes/matrices.

Il est rappelé que les DD(ETS)PP doivent se référer à cette liste de laboratoires agréés, avant tout envoi d'échantillon, et ce afin d'éviter de transmettre les prélèvements au mauvais destinataire et de perdre l'échantillon. Selon le lieu de prélèvement (amont ou aval), pour une même matrice et même recherche, le laboratoire d'analyse destinataire du prélèvement est différent.

Exemple:

NAT 485: recherche de salmonelles sur un aliment composé volailles prélevé à l'amont (usine, distributeur...).

NAT 486 : recherche de salmonelles sur un aliment composé volailles prélevé à l'aval (élevage).

La gestion de la planification des prélèvements tout au long de l'année par les DD(ETS)PP doit être rigoureuse afin d'éviter des envois d'échantillons aux laboratoires concentrés sur la période de fin d'année. Les prélèvements doivent être transmis régulièrement aux laboratoires d'analyses, et sur tous les mois de l'année. Ils ne doivent pas être transmis au laboratoire d'analyse <u>au-delà du 31 décembre 2024</u> sous peine de ne pas pris en compte.

⁷ http://agriculture.gouv.fr/laboratoires-agrees-et-reconnus-methodes-officielles-en-alimentation (cf fichier intitulé « 2024 PSPC–Liste des laboratoires agréés et données techniques générales par couple analyte matrice »)

Modalités de conservation des échantillons

Matrice	Conservation / Délai d'envoi au laboratoire / Modalités d'envoi	
Echantillons humides type ensilage	Envoi rapide (dans la semaine). T°C réfrigérée	
Echantillon humide de petfood en boîte de conserve ou pochon souple (aliment stérilisé)	ve Pas de congélation. Conserver et envoyer à T°C ambiante	
Echantillons de drêches déshydratées	Conserver à T°C ambiante	
Echantillons de drêches en frais (ensilage des drêches par l'éleveur)	Congeler l'échantillon	
Echantillon sec pour recherche de mycotoxines	Conserver à T°C ambiante	
Echantillon humide (ensilage) pour recherche de mycotoxines	Conserver à T°C ambiante pendant un délai très court pour éviter le développement de moisissures. Congélation envisageable et envoi des échantillons congelés au laboratoire.	

4) Gestion des prélèvements par les laboratoires destinataires

4.1. Critères d'acceptabilité des échantillons

Tout échantillon dont l'étiquette est manquante et dont le libellé ne permet pas au laboratoire de conclure peut être refusé à son arrivée au laboratoire et non analysé. Ce point doit faire l'objet d'une mention explicite dans le contrat qui lie la DD(ETS)PP avec le laboratoire prestataire.

4.2. Méthodes officielles

Les familles de molécules recherchées ainsi que les matrices faisant l'objet de prélèvements sont précisées dans chaque plan.

Les méthodes d'analyses et les seuils réglementaires sont répertoriées dans le tableau A mis en ligne sur le portail RESYTAL : https://alim.agriculture.gouv.fr/sial-portail/

Suivre <u>Espace documentaire</u> > <u>Echange de données laboratoires</u> > <u>Référentiel Production</u>> <u>EDI - PSPC</u> > Tableaux PSPC > Tableaux PSPC

Pour les substances indésirables réglementées dans la Directive 2002-32 :

Des analyses de confirmation sont demandées au laboratoire de confirmation en cas de résultat non conforme.

Par ailleurs, en application du règlement (CE) n°152/2009 (annexe II, Chapitre C, point 3), une double détermination (analyse en double le même jour ou bien reprise de l'analyse un jour distinct) doit être réalisée si le résultat de la première détermination n'est pas nettement inférieur à la valeur limite, c'est-à-dire si la teneur trouvée est strictement supérieure à la LMR/2.

Cette démarche permet d'exclure la possibilité d'une contamination croisée interne ou d'un mélange accidentel des échantillons. La moyenne des deux déterminations, compte tenu de l'incertitude de mesure, sert à vérifier la conformité de l'échantillon.

4.3. Expression et interprétation des résultats d'analyse

On distingue deux catégories de rendu de résultats d'analyse :

- ceux qui sont fournis par les Services Communs des Laboratoires (SCL) pour lesquels aucune remontée dans SIGAL n'est prévue en 2024. Ils ne répondent pas aux fiches de plan.
- ceux qui sont fournis par les laboratoires agréés (cf paragraphe 3 ci-dessus) et qui sont remontés dans SIGAL. Ils doivent répondre aux critères précisés dans les fiches de plan.

a. Expression des résultats d'analyse sigalisés

Les éléments relatifs aux modalités d'expression des résultats par le laboratoire agréé figurent dans les fiches de plan disponibles sur le portail Resytal rubrique :

<u>Espace documentaire</u> > <u>Echange de données laboratoires</u> > <u>Référentiel Production</u> > <u>PSPC</u> > <u>Fiches de</u> plan

Il est important de faire figurer dans les conventions passées entre les DD(ETS)PP et les laboratoires agréés (autres que les SCL), l'obligation pour ces derniers de compléter de manière exhaustive les commémoratifs de l'analyse indiqués dans les fiches de plan.

D'une manière générale, les résultats indiquent la valeur constatée ainsi que l'incertitude associée pour les résultats quantifiés. L'interprétation sur la conformité d'un échantillon est réalisée sur le résultat obtenu brut ou bien ramené à 12 % d'humidité (expression à 12 % d'humidité indispensable si la teneur trouvée est proche d'une Teneur Maximale (TM) établie par la directive 2002/32/CE), après déduction de l'incertitude de mesure.

En ce qui concerne les résidus de pesticides encadrés par le règlement (CE) n°396/2005, le résultat n'a pas à être ramené à 12% d'humidité, la LMR étant définie (sauf précision contraire) sur le produit brut.

b. Interprétation des résultats d'analyse

L'annexe de la partie « Généralités des PSPC » précise par analyte ou famille d'analytes les interprétations des résultats d'analyse.

4.4. Transmission des résultats

J'attire votre attention sur le respect des délais, notamment pour la transmission des résultats par le laboratoire (délai entre la réception de l'échantillon par le laboratoire et la restitution des résultats à la DD(ETS)PP). Ces délais sont mentionnés dans l'instruction générale DGAL/SDEIGIR/2023-691.

Tous les résultats doivent être à mis à la disposition de la DGAL le 1er février 2025 au plus tard.

Pour les numéros NAT suivants, dont les résultats d'analyse ne sont pas gérés dans SIGAL, les services départementaux doivent les communiquer par courriel au fur et à mesure de leur réception aux :

- bureau de la gestion intégrée du risque (BGIR) bgir.dgal@agriculture.gouv.fr
- bureau de la prévention des risques sanitaires en élevage (BPRSE),
 <u>bprse.sdsbea.dgal@agriculture.gouv.fr</u> avec copie au SRAL compétent.

Pour le plan de contrôle et de surveillance à l'aval (élevage) et à l'amont (usine, stockeurs...), les numéros NAT concernés sont :

- NAT 009, 010, 017, 020, 023, 025, 026, 030, 472, 473, 478, 482, 818, 821 (pesticides)
- NAT 800, 803, 805, 807, 809, 817 (fluor)
- NAT 811 (Ergot de seigles/alcaloïdes)
- NAT 810 (GTH)
- NAT 001 (ambroisie)
- NAT 642, 643, 644, 646, 820 (alcaloïdes tropaniques)
- NAT 976, 977 (plomb, cadmium, arsenic total et arsenic inorganique)
- NAT 008 (mélamine)

Pour les plans de surveillance salmonelles et médicaments vétérinaires à l'amont (usine, stockeur, ...), toutes les analyses sont réalisées par le Service Commun des Laboratoires (SCL) ; aucun résultat d'analyse n'est remonté dans SIGAL. Le BGIR disposera d'une extraction BULLETIN pour l'ensemble des résultats afin d'en réaliser le bilan.

<u>Il est important de communiquer les résultats</u> de façon régulière **ou de façon groupée (sauf pour les résultats non conformes qui doivent être notifiés immédiatement selon la procédure décrite au chapitre III)**.

Cette communication a pour but de mettre les résultats à disposition des bureaux concernés. En cas de non-conformité, il appartient à la DD(ETS)PP d'engager les suites appropriées (voir ci-dessous et instruction générale PSPC).

4.5. Transmission des souches isolées – Prélèvements réalisés à l'aval

Toutes les souches isolées de *Salmonella* par le laboratoire agréé LDA56, ainsi que les DAP associés aux prélèvements traités, sont transmis par les laboratoires agréés au laboratoire de l'Anses Ploufragan-Plouzané-Niort, à l'adresse suivante :

Anses – Laboratoire de Ploufragan-Plouzané-Niort
Unité Hygiène et Qualité des Produits Avicoles et Porcins (HQPAP)
Plan de Surveillance « alimentation animale »
LNR Salmonella (Laetitia Bonifait)
Site des Croix, rue des fusillés
BP 53
22440 PLOUFRAGAN

La conservation des souches pour Salmonella se fait en gélose de conservation, et un envoi par trimestre des souches est recommandé.

III. SUITES À DONNER

1) Signalement de la non-conformité

La section 8.1 de l'instruction générale DGAL/SDEIGIR/2023-691 précise le circuit de signalement à la DGAL d'une non-conformité et l'identification de la structure pilotant la gestion de la non-conformité.

Tout résultat non conforme ou résultat avec dépassement de seuils recommandés obtenu dans les plans de contrôle et de surveillance doit être signalé au bureau métier Bureau de la Prévention des Risques Sanitaires en Elevage (BPRSE) en adressant un message sur la boîte institutionnelle bprse.sdsbea.dgal@agriculture.gouv.fr, avec copie à :

- SRAL compétent.
- Bureau de la Gestion Intégrée du Risque (bgir.dgal@agriculture.gouv.fr).
- Bureau d'Appui à la maîtrise des Risques Alimentaires (<u>bamra.sdssa.dgal@agriculture.gouv.fr</u>) uniquement en cas de non-conformité en dioxines et PCB.

Certains couples analytes / matrices ne disposent pas de limites réglementaires en alimentation animale mais de seuils recommandés ou de seuils de décision.

Sont concernés :

- Les pesticides,
- Les salmonelles dans les aliments composés hors volailles (Gallus gallus, Meleagris gallopavo) et petfood,
- Les alcaloïdes tropaniques,
- Les alcaloïdes de l'ergot et mycotoxines hors aflatoxine B1 et ergot de seigle.

Le dépassement de ces seuils recommandés ne constitue pas forcément une non-conformité avec déclenchement d'alerte. <u>Par conséquent, ces dépassements sont à signaler au BPRSE et non à la MUS.</u>

Si la teneur mise en évidence pour une substance donnée, s'avérait être dangereuse pour les animaux, alors le BPRSE préciserait les actions attendues.

Cependant, dans certains cas, le dépassement des limites recommandées est tel que l'aliment pour animaux devient dangereux au sens de l'article 15 du règlement (CE) n°178/2002. Dans ce cas, des actions (déclenchement et gestion d'alerte) doivent être mises en œuvre sur les produits, en sus des enquêtes diligentées pour en connaître la cause. La Mission des urgences sanitaires doit en être informée (alertes.dgal@agriculture.gouv.fr).

2) Gestion de la non-conformité

Lorsque la non-conformité ne répond pas aux critères d'une alerte nationale⁸, la structure qui a effectué le prélèvement pilote les suites à donner, en lien avec les autres services déconcentrés concernés (par exemple, si l'usine de fabrication de l'aliment est située dans un autre département) et saisit l'ensemble de ces suites dans SIGAL ou Resytal. Le bilan des mesures prises est transmis au bureau métier BPRSE auprès duquel le signalement aura été fait, avec copie BGIR.

Des enquêtes complémentaires peuvent être demandées afin de déterminer l'origine du dépassement du seuil ; des résultats défavorables obtenus dans le cadre du présent plan peuvent amener à réaliser des prélèvements ciblés (avec ou sans consigne) ou à initier des enquêtes plus poussées, conformément aux dispositions de l'instruction générale 2024.

De même, la directive 2002/32/CE susvisée a défini des seuils d'intervention en dioxines et en PCB de type dioxine. Ces seuils d'intervention correspondent à des seuils d'enquête ayant pour but de déterminer la source de contamination et, le cas échéant, de prendre des mesures de maîtrise de cette contamination. Vous pouvez aussi vous référer à l'instruction technique DGAL/SDSSA/2024-170 du 14 mars 2024 relative aux Spécificités des contaminations chimiques des animaux, des denrées alimentaires et des aliments pour animaux, par les dioxines et polychlorobiphényles (PCB).

La saisie des suites doit se faire conformément à l'instruction DGAL/SDPRAT/2016-529 du 27 juin 20216 « Gestion des PSPC dans SIGAL » et au document « Suite des non-conformités dans SIGAL⁹ ». Le numéro du rapport d'inspection RESYTAL doit être reporté dans l'intervention SIGAL correspondant à l'analyse du prélèvement non conforme.

Lorsqu'une inspection pharmacie vétérinaire est réalisée suite à un résultat PSPC non conforme, elle doit être saisie dans RESYTAL avec un contexte d'inspection « ciblé » et un mode de sélection « orienté ».

Cas de la mise en évidence d'éthoxyquine dans les farines de poisson

L'éthoxyquine est recherchée en tant que pesticide (non autorisé en UE) avec des LMR de 0,01 mg/kg, 0,05 mg/kg ou 0,1 mg/kg selon les matrices. Mais il s'agit également d'un additif antioxygène non autorisé (autorisation suspendue par le règlement (UE) 2017/962 puis refusée par le règlement (UE) 2022/1375). Le mode d'action de l'additif implique sa dégradation, ce qui fait qu'il peut être présent dans le produit fini à des teneurs très inférieures à son taux d'incorporation initial.

La détection d'éthoxyquine dans des farines de poisson fabriquées en UE conduit donc à une non-conformité susceptible de constituer une alerte (produit mis sur le marché, non-conforme et dangereux au titre de l'article 15 du règlement (CE) n°178/2002).

Une action de la **Mission des urgences sanitaires** (<u>alertes.dgal@agriculture.gouv.fr</u>) est dans ce cas requise.

Concernant les farines de poisson importées : au niveau international l'éthoxyquine demeure un produit très utilisé pour le transport maritime de farines de poisson (son usage est préconisé par les codes internationaux de transport maritime). Les farines de poisson importées peuvent donc présenter des traces d'éthoxyquine résultant d'une contamination croisée à ce stade. Il est difficile, à l'analyse, de discriminer entre un usage volontaire d'éthoxyquine et une contamination croisée.

Des discussions sont en cours au niveau européen pour tenter de définir des seuils de discrimination entre une contamination croisée et un usage intentionnel d'éthoxyquine.

En attendant, des investigations auprès des opérateurs sont nécessaires pour trancher au cas par cas. Si elles concluent à une présence d'éthoxyquine techniquement inévitable du fait de la contamination par l'environnement (navire), aucune suite ne sera nécessaire, ni sur les aliments fabriqués, ni sur les poissons qui les ont consommés.

En revanche, s'il y a lieu de conclure à un usage volontaire d'éthoxyquine, les farines de poisson et les aliments fabriqués à partir de celles-ci doivent être retirés du marché.

Intranet: Accueil > Missions techniques > Alertes et urgences sanitaires > Gestion des alertes "Produits"

⁸ cf. logigramme de Classification des alertes locales / nationales accessible ici : https://intranet.national.agriculture.rie.gouv.fr/gestion-des-alertes-produits-r2621.html

⁹ Disponible sur l'intranet https://intranet.national.agriculture.rie.gouv.fr/suite-des-non-conformites-dans-sigal-a20986.html

Les suites concernant les poissons qui auraient consommés ces produits, seront décidées en fonction de la teneur en éthoxyquine détectée.

IV. BILAN

Le bilan de synthèse et d'analyse des résultats des contrôles officiels de ce plan fera l'objet d'une publication annuelle disponible sur le site internet du MASA : http://agriculture.gouv.fr/plans-de-surveillance-et-de-controle

Je vous remercie de faire part au Bureau de la Gestion Intégrée du Risque (<u>bgir.dgal@agriculture.gouv.fr</u>) des difficultés que vous pourriez rencontrer dans l'application de la présente instruction.

Annexe – Modalités d'expression et d'interprétation des résultats d'analyse

A. Résultats d'analyses sigalisés rendus par les laboratoires agréés (autres que les SCL)

L'interprétation des résultats se fait en référence aux seuils réglementaires :

1) Pour les critères microbiologiques :

- règlement (CE) n°142/2011 (annexe X, chapitre I) établissant des règles sanitaires applicables aux sous-produits animaux non destinés à la consommation humaine. Ce texte est applicable pour les produits d'origine animale ;
- arrêté ministériel du 23 avril 2007 modifié (annexe IV) relatif aux agréments et autorisations des établissements du secteur de l'alimentation animale. Ce texte est applicable pour les aliments issus d'usines « agréées salmonelles ».

2) Pour les substances indésirables autres que les pesticides :

- directive 2002/32/CE du Conseil du 7 mai 2002, concernant les substances et produits indésirables dans l'alimentation des animaux.

Concernant le dosage de l'arsenic inorganique dans les poissons et autres animaux aquatiques et leurs produits dérivés entrant dans l'alimentation animale, la teneur maximale fixée par la directive 2002/32/CE est de 2 mg/kg d'aliments pour animaux d'une teneur en humidité de 12 %.

Pour mémoire, conformément au point C.6 de l'annexe II du règlement (CE) n°152/2009, les résultats d'analyse doivent tenir compte de l'incertitude de mesure et de la correction du taux de récupération (la correction de la récupération n'est pas nécessaire lorsque le taux de récupération est compris entre 90 et 110% ou bien si le résultat de l'analyse est inférieur à la LMR/2). La correction éventuelle par le taux de récupération doit être faite par le laboratoire qui réalise l'analyse.

Pour tous les contaminants (listés ou pas dans la directive 2002/32/CE, que les laboratoires soient accrédités ou pas), les résultats sont impérativement rendus sous forme X+/-U.

3) Pour les constituants d'origine animale (cf aussi le paragraphe B) :

- règlement (CE) n° 999/2001/CE du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2001 fixant les règles pour la prévention et l'éradication de certaines encéphalopathies spongiformes transmissibles (article 7 et annexe IV) ;
- règlement (CE) n°152/2009 du 27 janvier 2009 portant fixation des méthodes d'échantillonnage et d'analyse destinées au contrôle officiel des aliments pour animaux (annexe VI) et SOP associés du laboratoire européen de référence.

L'ensemble des seuils est listé dans le Tableau A.

4) Pour les alcaloïdes de l'ergot (mycotoxines) sur les aliments composés et matières premières :

Aucune teneur maximale réglementaire n'est définie dans la directive 2002/32 pour les alcaloïdes de l'ergot et leur somme. Aussi les autorités allemandes ont proposé des valeurs d'orientation pour la somme des 12 alcaloïdes de l'ergot, calculées à partir des NOAEL et LOAEL disponibles pour certaines espèces. Ce projet a été retravaillé au niveau européen et est toujours en discussion.

Les seuils proposés ci-dessous sont susceptibles d'évoluer :

Espèces/catégories	Seuil de suspicion (mg/kg, 12% d'humidité)
Matière première	1
Aliments composés à l'exception de :	2
Aliment composé pour porcelet, truie	0,1

Aliment composé pour porc d'engraissement	0,5
Aliment composé pour bovins et toute catégorie de ruminants.	0,1
Aliment composé pour canard d'engraissement	0,2

Les résultats de cette recherche sont saisis dans SIGAL quand le laboratoire est qualifié. Pour les aliments composés porcin, le type d'animal destinataire de l'aliment (truie, porcelet ou porc d'engraissement) doit être renseignée dans le descripteur "Complément d'espèce".

B. Résultats d'analyses non sigalisés rendus par les SCL

LES MEDICAMENTS VETERINAIRES - CONTAMINATIONS CROISEES

Stratégie analytique adoptée par le laboratoire

- 1) Pour les contaminations croisées : une recherche large et systématique, par des techniques de screening des antibiotiques, coccidiostatiques et substances médicamenteuses interdites est réalisée :
 - par des techniques CLHP/MSMS (Chromatographie liquide de haute performance) pour des substances médicamenteuses (anciens coccidiostatiques/histomonostatiques), facteurs de croissance, antibiotiques, ...; la liste est jointe avec chaque rapport d'analyse émis par le SCL en charge de l'analyse.
 - pour les 11 coccidiostatiques autorisés10 et la maduramycine, coccidiostatique ayant récemment été retiré, du fait de l'introduction dans la directive 2002/32/CE de teneurs maximales et dans le cadre de recherche de contaminations croisées à des taux faibles de 1% et 3%, le SCL procède systématiquement à une analyse spécifique par LC/MSMS (Chromatographie Liquide couplée à la Spectrométrie de Masse selon la NF EN 17299).

Sauf mention contraire sur le rapport d'analyse, les molécules suivantes sont systématiquement recherchées :

Liste des substances médicamenteuses recherchées par les techniques CLHP-MS-MS :

Arprinocide	Méthylbenzoquate	Spiramycine	Tiamuline	Florfénicol
Carbadox	Méticlorpindol	Sulfadiazine	Tilmycosine	Fluméquine
Dimétridazole	Métronidazole	Sulfadiméthoxine	Triméthoprime	Spectinomycine
Dinitolmide	Nifursol	Sulfadimidine	Tylosine	Acide Oxolinique
Ethopabate	Nitrofurantoïne	Sulfamérazine	Chlortétracycline	Pénicilline V
Flubendazole	Nitrofurazone	Sulfaméthoxypyridazine	Doxycycline	Thiamphénicol
Furaltadone	Olaquindox	Sulfamonométhoxine	Tétracycline	Valnémuline
Furazolidone	Oxibendazole	Sulfanilamide	Oxytétracycline	Virginiamycine
Josamycine	Pyriméthamine	Sulfaquinoxaline	Amoxicilline	Tylvalosine
Lincomycine	Ronidazole	Sulfathiazole	Ampicilline	Avilamycine
7				Bacitracine

Remarques:

Autant que de possible et selon les teneurs suspectées, après une détection positive par des méthodes rapides de screening engendrant une éventuelle anomalie, une ou des analyses de confirmation est (sont) réalisée(s) par les méthodes CLHP officielles reconnues à l'article 34 du règlement (CE) n°2017/625 (principe de la cascade réglementaire¹¹)

¹⁰ le diclazuril, le décoquinate, la robénidine, l'halofuginone, la nicarbazine, l'amprolium et les 5 polyéthers ionophores (monensin, salinomicyne, narasin, semduramicyne, lasalocide)

11 La méthode d'analyse conforme au texte hiérarchiquement le plus élevé doit être appliquée, si ce texte n'en prévoit pas, celle

du texte hiérarchiquement inférieur est utilisée et ainsi de suite.

Dans le cas d'une recherche spécifique individuelle d'une substance médicamenteuse et/ou d'un coccidiostatique (suspicion, connaissance d'une utilisation dans l'usine, etc..), cette demande doit être explicitement précisée sur le DAP du prélèvement pour adapter la stratégie analytique.

2) <u>Pour les aliments lapins et volailles avec une supplémentation annoncée en coccidiostatique sur l'étiquette (à transmettre obligatoirement)</u>: le dosage des coccidiostatiques sera effectué, autant que de possible, par les méthodes normalisées ou officielles ou reconnues à l'article 34 du règlement (CE) n°2017/625 (principe de la cascade réglementaire).

II. <u>Conclusions du laboratoire en matière de substances médicamenteuses et de coccidiostatiques</u>

Présence de substances	Conclusion du laboratoire	Suite
substance médicamenteuse interdite (tableau 2 - règlement (UE) n°37/2010)	Non conforme	Retrait des stocks restants du produit de la commercialisation.
ancien additif maintenant interdit pour toutes les espèces et pour toutes utilisations	Non conforme	Déclenchement d'une alerte (FNA dans SORA)
aliments « blancs » (dont les étiquetages n'indiquent pas qu'ils contiennent des coccidiostatiques) destinés à des animaux non cibles, présentant des taux supérieurs en coccidiostatiques, incertitudes analytiques incluses, aux taux de l'annexe de la directive 2002/32.	Non conforme	

A noter que si la valeur trouvée au SCL est supérieure de plus de 2 fois à la teneur maximale réglementaire, le laboratoires d'analyse conclut « impropre à la consommation » au lieu de « non conforme ».

La liste des destinataires du produit sera relevée. Des enquêtes complémentaires seront demandées aux services d'enquête concernés dans le cas où le produit a été livré à des distributeurs. Si des éleveurs en ont été destinataires, la liste de ces éleveurs sera transmise au BPRSE et à la Mission des Urgences sanitaires afin qu'elle diligente, le cas échéant, des contrôles.

Présence de substances	Taux supérieur à	Conclusion du	Interprétation de l'analyse
		laboratoire	
Médicament non étiqueté (type tétracyclines, pénicillines, macrolides, sulfamides) dans un aliment médicamenteux ou dans un aliment composé autre que médicamenteux	5% de la quantité incorporée dans le lot « n », si l'échantillon correspond à un lot « n+1 » 1% de la quantité incorporée dans le lot « n », si l'échantillon correspond à un lot « n+2 » ou suivant	Non satisfaisant	
	Si taux < aux taux ci- dessus	A surveiller	
	5% de la quantité incorporée dans le lot « n		

Coccidiostatiques dans un aliment « blanc » destiné à un animal cible	», si l'échantillon correspond à un lot « n+1 » 1% de la quantité incorporée dans le lot « n », si l'échantillon correspond à un lot « n+2 » ou suivant 5% de la teneur maximale autorisée pour le coccidiostatique et l'animal considéré si aucune information particulière n'est transmise au laboratoire	Non satisfaisant	« une enquête complémentaire doit être réalisée pour déterminer le caractère répétitif et/ou intentionnel de la contamination »
	Si taux < aux taux ci- dessus	A surveiller	

Dans les cas de médicaments non étiquetés et de coccidiostatiques dans une « aliment blanc » destiné à un animal cible, l'enquête complémentaire est destinée à déterminer si l'entreprise a mis en place un dispositif de contrôle pour maîtriser le risque de contamination et à en évaluer sa mise en œuvre. Une information des agents des DD(ETS)PP chargés du suivi de l'activité aliments médicamenteux sera effectuée le cas échéant.

Les éléments recueillis lors du prélèvement ou lors de l'enquête complémentaire permettront, en particulier, de déterminer :

- l'origine de la contamination,
- les procédures mises en œuvre par l'entreprise (notamment pour atteindre les objectifs du guide de bonne pratique des professionnels),
- la fréquence de ces contaminations,
- les types d'aliments concernés.

Sur demande préalable du service préleveur au SCL35 et dans le cas de constatations à caractère répétitif, le SCL35 pourra conclure « non conforme ».

Des procédures contentieuses (falsifications ou contraventions pour présence d'un additif interdit sur la base de l'article R. 412-39) seront établies dès lors que l'intention frauduleuse ou des négligences coupables auront été établies lors de l'enquête.

Par ailleurs, les informations recueillies seront transmises :

- au service en charge de l'agrément au titre du règlement 183/2005 en cas de taux de coccidiostatiques supérieur à 5% dans un aliment blanc destiné à des animaux cibles,
- au service en charge de la pharmacie vétérinaire en cas de détection de médicament non autorisé.

Dans un échantillon prélevé sur un aliment « blanc » destiné à un animal cible, si un taux en coccidiostatiques inférieur à :

- 5% de la quantité incorporée dans le lot « n », si l'échantillon correspond à un lot « n+1 »,
- 1% de la quantité incorporée dans le lot « n », si l'échantillon correspond à un lot « n+2 » ou suivant,
- 5% de la teneur maximale autorisée pour le coccidiostatique et l'animal considéré si aucune information particulière n'est transmise au laboratoire,

est décelé, le laboratoire conclura, en l'absence de tout autre détection, « Pas d'observation ».

Dans tous les autres cas, le SCL conclut « Conforme ».

LES SALMONELLES

La méthode mise en œuvre par le laboratoire de Rennes sera préférentiellement la méthode alternative Rapid'Salmonella (protocole court) commercialisée par BIORAD (méthode alternative validée AFNOR par comparaison à la méthode de référence NF EN ISO 6579-1 selon le protocole de validation de la

norme NF EN ISO16140-2). Si besoin, la méthode de référence peut être appliquée, après demande préalable de l'agent préleveur, mais l'annexe D de cette norme ne sera pas mise en œuvre.

Le laboratoire réalise systématiquement la recherche de Salmonella, sur chacun des 5 souséchantillons. Sur chaque sous-échantillon 4 analyses seront réalisées sur 25g chacune, soit 20 analyses en tout, d'où la nécessité de prélever au moins 100g par prise. La conclusion portera de manière globale sur le prélèvement.

En cas de recherche positive, le sérotypage de la souche sera effectué. Il sera réalisé au SCL 35 (détermination non couverte par l'accréditation) et pourra être complété ou confirmé par le laboratoire de l'ANSES site de Maisons-Alfort (et éventuellement par l'Institut Pasteur).

En cas de détection de *Salmonella* Typhimurium, le laboratoire précisera, le cas échéant, s'il s'agit d'un variant monophasique.

Le tableau ci-dessous récapitule les conclusions émises par le SCL (Rennes) en fonctions des matrices et des résultats analytiques :

Recherche de <i>Salmonella</i>			
	Négative (sur les 5 sous- échantillons)	Positive (sur au minimum 1 des 5 sous-échantillons)	
Aliments composés destinés aux volailles des espèces <i>Gallus gallus</i> et <i>Meleagris gallopavo</i> (poules/poulets et dindes) hors volailles reproductrices	Conforme	1 des 3 sérovars : S. Enteritidis, S. Typhimurium, S. Kentucky : → Non conforme Autre sérovar :	
Aliments composés destinés aux couvoirs pédigrés et grand-parentaux pour les volailles reproductrices de l'espèce Gallus gallus ou de l'espèce Meleagris gallopavo	Conforme	→ Non satisfaisant 1 des 6 sérovars : 5. Enteritidis, 5. Typhimurium, 5. Kentucky, 5. Hadar, 5. Infantis, 5. Virchow : → Non conforme Autre sérovar : → Non satisfaisant	
Autres aliments composés (aliments porcs, ruminants, autres volailles) et matières premières	Pas d'observation	Non satisfaisant	

SUBSTANCES INDESIRABLES

I. Expression des résultats d'analyse

Les résultats des substances indésirables sont exprimés sur matière brute dans le cas de substrats classiques (8 % < humidité < 14 %), sauf en cas de résultat proche ou supérieur à la teneur maximale autorisée, celui-ci étant alors exprimé à 12 % d'humidité. Dans tous les cas, le mode d'expression retenu est précisé par le laboratoire (par défaut le résultat est rendu sur matière brute ; le rapport d'analyse précisera lorsque le résultat est exprimé sur 12% d'humidité).

A minima pour les substances indésirables réglementées par la directive n°2002/32/CE et si possible pour les autres substances, le laboratoire agréé précise :

- l'incertitude de mesure (U) si le résultat est quantifiable ;
- le taux de récupération utilisé pour interpréter et conclure.

II. <u>Interprétation / Conclusion / Avis synthétique pour les analytes réglementés par l'annexe</u>

I de la directive 2002/32/CE

Le laboratoire base ses conclusions sur les teneurs maximales fixées à l'annexe I de la directive 2002/32/CE modifiée.

L'interprétation/conclusion est réalisée selon l'annexe II du Règlement (CE) n°152/2009.

Le SCL 35 conclut de la manière suivante, en fonction de la teneur maximale réglementaire applicable

et de l'incertitude analytique U :

Teneur mesurée	X ≤ teneur max réglementaire	X > teneur max Mais X - U ≤ teneur max	X - U > teneur max Mais X - U ≤ 2*teneur max	X - U > 2 * teneur max
Conclusion	« Conforme »	« A surveiller » (La teneur maximale se situe dans la plage d'incertitude analytique.)	« Non conforme »	« Impropre à la consommation »

Le laboratoire informe le BPRSE (copie au BGIR) de tout résultat « non conforme » ou « impropre à la consommation ».

Si un aliment pour animaux présente, après déduction de l'incertitude, une teneur en substances indésirables supérieure aux valeurs fixées à l'annexe I de la directive 2002/32/CE modifiée par règlements (conclusion « non conforme » ou « impropre à la consommation »), il ne peut pas être utilisé en alimentation animale : la dilution est interdite.

De plus, dans ce cas:

- Une alerte est déclenchée.
- Une enquête complémentaire est réalisée, en coopération avec le ou les opérateurs concernés, afin d'identifier la source de cette contamination. Des prélèvements complémentaires pourront être réalisés mais ils ne pourront être comptabilisés comme des prélèvements programmés dans le PSPC.
- Le ou les opérateurs concernés feront, le cas échéant, l'objet d'un suivi particulier.
- Lors du suivi de l'établissement, l'enquêteur s'assurera que l'analyte est pris en compte de manière adéquate dans l'analyse de risque du ou des opérateurs concernés (HACCP, plan d'autocontrôles). Si nécessaire, cette analyse de risque devra être actualisée pour tenir compte du résultat et des actions correctives devront être mises en place pour réduire les teneurs observées.

La conclusion « A surveiller » n'empêche pas la mise sur le marché ni l'utilisation de l'aliment mais vise à attirer l'attention de l'enquêteur sur une valeur anormalement élevée. Elle n'entraîne pas la création d'une alerte mais donnera lieu aux autres suites (enquête complémentaire, suivi, éventuelles actions correctives) indiquées ci-dessus.

III. Interprétation / Conclusion / Avis synthétique pour les analytes NON réglementés par l'annexe I de la directive 2002/32/CE (valeurs recommandées, seuils interprofessionnels ou seuils en cours de discussion)

Pour les analytes auxquels, en l'absence de teneur maximale réglementaire, un seuil non réglementaire est appliqué, l'interprétation/conclusion s'inspire de l'annexe II du Règlement (CE) n°152/2009 mais les conclusions « Conforme/Non conforme » sont remplacées par « Pas d'observation/Non satisfaisant ».

Teneur mesurée	X ≤ seuil	X > seuil Mais X - U ≤ seuil	X - U > seuil Mais X - U ≤ 3 * seuil	X - U > 3 * seuil
Conclusion	« Pas d'observation »	« A surveiller » (Le seuil se situe dans la plage d'incertitude analytique.)	« Non satisfaisant »	« Impropre à la consommation »

Le laboratoire informe le BPRSE (copie BGIR) de tout résultat « non satisfaisant » ou « impropre à la consommation ».

La conclusion « Non satisfaisant » n'empêche pas systématiquement la mise sur le marché ou l'utilisation de l'aliment et ne déclenche pas systématiquement d'alerte : une évaluation de la dangerosité de l'aliment en fonction de son usage (taux d'incorporation, part dans la ration, etc.) et des valeurs de référence toxicologiques disponibles doit être réalisée au cas par cas, avec l'appui du BPRSE si nécessaire.

De plus, en cas de conclusion « Non satisfaisant », de manière systématique :

- Une enquête complémentaire est réalisée, en coopération avec le ou les opérateurs concernés, afin d'identifier la source de cette contamination. Des prélèvements complémentaires pourront être réalisés mais ils ne pourront être comptabilisés comme des prélèvements programmés dans le PSPC.
- Le ou les opérateurs concernés feront, le cas échéant, l'objet d'un suivi particulier.
- Lors du suivi de l'établissement, l'enquêteur s'assurera que l'analyte est pris en compte de manière adéquate dans l'analyse de risque du ou des opérateurs concernés (HACCP, plan d'autocontrôles). Si nécessaire, cette analyse de risque devra être actualisée pour tenir compte du résultat et des actions correctives devront être mises en place pour réduire les teneurs observées.

La conclusion « A surveiller » **n'empêche pas la mise sur le marché ni l'utilisation de l'aliment** mais vise à attirer l'attention de l'enquêteur sur une valeur anormalement élevée. Elle donnera lieu aux autres suites (enquête complémentaire, suivi, éventuelles actions correctives) indiquées ci-dessus.

Cas des Pesticides :

i) Pour les résidus de pesticides organochlorés décrits dans l'annexe I (section IV) de la directive 2002/32/CE :

Le cas général d'interprétation des substances indésirables s'applique. L'absence de dépassement des teneurs maximales autorisées pour ces pesticides organochlorés, conjuguée à l'absence d'autres pesticides, conduit le laboratoire à conclure globalement « conforme ».

ii) Pour les autres résidus de pesticides :

De manière générale, la conclusion est « conforme » si aucun résidu n'est détecté.

I. Dans les matières premières végétales :

Si un résidu de pesticide non réglementé par la directive 2002/32/CE est identifié, il faut tout d'abord prendre en compte l'**origine géographique** de l'échantillon :

- Le produit végétal est d'origine française : il est déclaré « non conforme » en cas d'identification d'un pesticide interdit au niveau européen <u>ou</u> d'un pesticide non homologué en France, sur la culture considérée <u>ou</u> d'un pesticide homologué en France sur la culture considérée mais dont l'AMM exclut un usage ultérieur des produits traités en alimentation animale (ex : 1,4-diméthylnaphtalène sur pommes de terre, penconazole sur sous-produits de pommes, métamitrone sur feuilles de betterave, tau-fluvanilate sur pailles de céréales, semences ayant reçu des traitements réservés aux cultures porte-graines, etc.). Si la teneur est <0,02 ppm, la conclusion sera « à surveiller » car compte tenu de la faible valeur observée, il peut s'agir d'une contamination croisée.
- Le produit végétal provient de l'UE: le prélèvement est déclaré « non conforme » en cas d'identification d'un pesticide interdit par la législation européenne sur toutes cultures; l'homologation, dans le pays d'origine, de la substance trouvée sur le végétal analysé n'est pas étudiée. Si la teneur est <0,02 ppm, la conclusion sera « à surveiller » car compte tenu de la faible valeur observée, il peut s'agir d'une contamination croisée.
- Le produit végétal émane d'un pays tiers ; le SCL ne s'intéresse pas aux autorisationshomologations du pays tiers d'origine de ce pesticide.

Si le pesticide décelé sur l'échantillon d'origine UE/française est autorisé et/ou homologué, ou si l'échantillon provient d'un pays tiers, l'interprétation et la conclusion sont faites par rapport aux LMR fixées dans le règlement (CE) n° 396/2005, si elles sont applicables.

Produits utilisables à la fois en alimentation humaine et alimentation animale :

Les LMR reportées dans les annexes du Règlement (CE) n°396/2005 concernent un certain nombre de matières premières essentiellement non transformées.

(pour les matrices, telles que luzerne, trèfle, plantes aromatiques, etc., la LMR s'applique sur le produit séché.)

Actuellement seules les matières premières utilisables en alimentation humaine sont soumises à une LMR¹². (Rappel : le fait qu'une matière première soit identifiée, dans le cadre du prélèvement, comme destinée à l'alimentation animale, ne signifie pas qu'elle est exclusivement utilisée, de par ses caractéristiques et sa nature, en alimentation animale.)

Dans ces cas uniquement, la teneur trouvée par le SCL est comparée à la LMR du Règlement (CE) n°396/200513: le laboratoire conclut alors « conforme », « à surveiller » ou « non conforme » en fonction de la LMR et de l'incertitude.

Produits exclusivement utilisés en alimentation animale :

Il s'agit essentiellement de coproduits et sous-produits de matières premières végétales (tourteaux, issues de céréales...) et de plantes exclusivement fourragères. Les LMR du règlement (CE) n°396/2005 ne sont pas directement applicables.

Pour les coproduits et sous-produits, dans certains cas, il existe dans la littérature des facteurs de transformation (concentration ou dilution) permettant, pour les produits transformés et les coproduits, de se rapporter à la LMR de la matière première brute. Ils sont parfois publiés dans des avis de l'AESA. De plus, l'AESA a compilé et publié une liste de ces facteurs (https://zenodo.org/record/6827098; version mise à jour en septembre 2022). L'Institut fédéral allemand d'analyse du risque (BfR) a également recensé un ensemble de facteurs de transformation dans une base de données disponible en ligne¹⁴.

Par ailleurs, la Commission a publié en février 2022 une note d'information sur les principes d'utilisation des facteurs de transformation en alimentation humaine et animale, dans le cadre de l'application de l'article 20 du R396/2005¹⁵.

Si un facteur de transformation fiable figure dans ces sources, et que la matière non transformée est utilisable en alimentation humaine (donc la LMR est applicable), la teneur trouvée par le SCL75 sera comparée à la LMR pondérée par ce facteur de transformation. Si la teneur trouvée est supérieure, le prélèvement sera conclu « non satisfaisant » ; dans le cas contraire, la conclusion sera « pas d'observation ».

S'il est impossible de se rapporter aux LMR de matières premières non transformées utilisables en alimentation humaine, le SCL ne pourra pas se prononcer pour les molécules concernées. Si cependant la teneur décelée (X – U) semble excessive par rapport à d'anciens textes réglementaires ou à des données scientifiques, le laboratoire conclura « Non satisfaisant ».

En l'absence de critère réglementaire de conformité (LMR), il convient d'examiner l'innocuité de l'aliment.

→ Si la teneur mesurée dans la matière première transformée ne dépasse pas la LMR applicable au produit végétal brut correspondant, on peut considérer que son utilisation ne présente pas de risque. (Soit la MP d'origine était conforme, soit elle ne l'était pas mais le procédé appliqué a causé une dilution. La non-conformité de la MP transformée ne peut pas être démontrée faute de facteur de transformation fiable mais sa dangerosité peut être écartée.) Dans ce cas, le laboratoire conclut « Pas d'observation » et indique que :

« L'annexe VI du Règlement 396/2005 relative aux facteurs de dilution (ou de concentration) des résidus de pesticides, introduits par la transformation des produits ou par leur caractère composite, n'est pas encore publiée à ce jour. En l'absence de LMR dédiée dans la catégorie 1200000 et d'éventuels facteurs

^{12 «} Les LMR ne s'appliquent pas aux produits ou parties du produit qui, <u>de par leurs caractéristiques et leur nature</u>, servent exclusivement d'ingrédients dans des aliments pour animaux, jusqu'à ce que des LMR distinctes soient fixées dans la catégorie spécifique 1200000 ». Il s'agit de la catégorie « Produits ou parties de produits exclusivement utilisés pour la production d'aliments pour animaux », actuellement vide.

13 Un facteur de transformation sera appliqué le cas échéant s'il s'agit d'un produit transformé utilisable en alimentation humaine

⁽ex: farine, son).

http://www.bfr.bund.de/cm/349/bfr-compilation-of-processing-factors.xlsx ou https://zenodo.org/record/3584800

¹⁵ Information note on Article 20 of Regulation (EC) No 396/2005 as regards processing factors, processed and composite food and feed (document SANTE/10704/2021)

https://food.ec.europa.eu/system/files/2022-02/pesticides_mrl_quidelines_proc_imp_sante-2021-10704.pdf

de transformation pour les molécules décelées autres que celles listées à l'annexe I de la Directive 2002/32/CE, il n'est pas possible de statuer sur la conformité de ce dernier au regard du Règlement 396/2005. »

→ Si la teneur mesurée est supérieure à celle de la LMR applicable à la MP d'origine, le laboratoire conclut « A surveiller » et indique que :

« L'annexe VI du Règlement 396/2005 relative aux facteurs de dilution (ou de concentration) des résidus de pesticides, introduits par la transformation des produits ou par leur caractère composite, n'est pas encore publiée à ce jour. En l'absence de LMR dédiée dans la catégorie 1200000 et d'éventuels facteurs de transformation pour les molécules décelées autres que celles listées à l'annexe I de la Directive 2002/32/CE, il n'est pas possible de statuer sur la conformité de ce dernier au regard du Règlement 396/2005.

En l'absence de LMR applicable, la conformité de l'aliment doit être évaluée au regard de l'article 15 du règlement (CE) n°178/2002 et de l'article 4 du règlement (CE) n°767/2009 (non-dangerosité). Une analyse de l'exposition de l'animal et, le cas échéant, du transfert dans les denrées d'origine animale, doit être menée à bien. »

L'innocuité de l'aliment compte tenu de son usage (taux d'incorporation, part dans la ration) doit être appréciée :

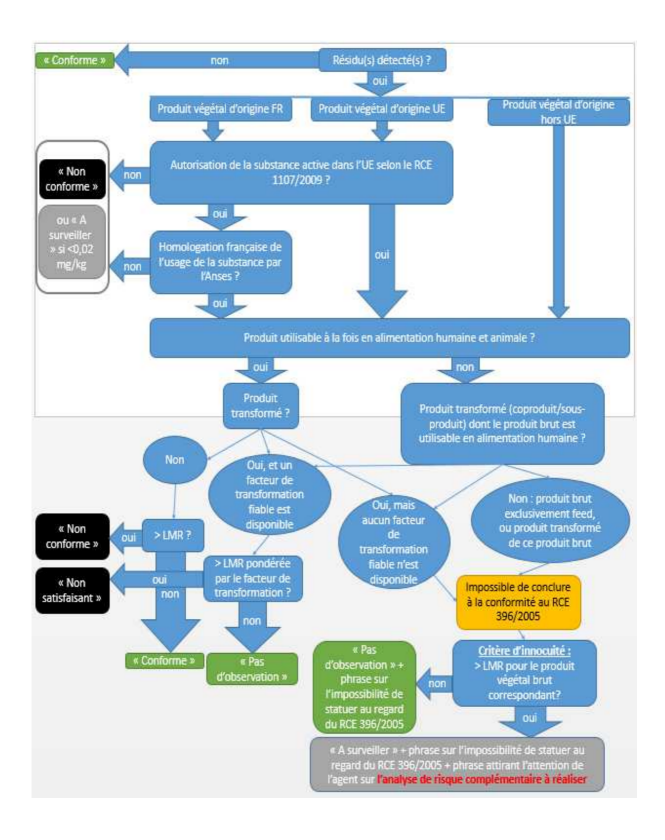
- En comparant l'ARfD (Acute Reference Dose ; dose aiguë de référence) avec le PSTI (predicted short-term exposure ; exposition à court terme) des animaux cibles ;
- En évaluant s'il y a lieu le transfert dans les denrées alimentaires d'origine animale, sur la base notamment du logP de la substance détectée.

Les autorités compétentes belges (AFSCA) ont développé un outil de calcul pour réaliser cette évaluation, disponible à l'adresse suivante :

https://www.favv-afsca.be/productionvegetale/produitsphytopharmaceutiques/#PSTI

Les agents peuvent solliciter l'appui du BPRSE pour réaliser cette évaluation.

Les critères de décision pour les conclusions analytiques en matière de pesticides non couverts par la directive 2002/32/CE dans les matières premières végétales sont résumés dans le logigramme cidessous.



II. Dans les aliments composés :

Pour un aliment composé, conformément à l'article 20 du règlement (CE) n°396/2005, les LMR applicables sont théoriquement calculées à partir de celles prévues pour les matières premières végétales et/ou animales individuelles qui le composent, compte tenu de leur taux d'incorporation : LMR AC = % MP1 * LMR MP1 + % MP2 * LMR MP2 + % MP3 * LMR MP3 ...

La conformité d'un aliment composé au règlement (CE) n°396/2005 ne peut donc être appréciée qu'au regard de sa composition quantitative.

De surcroît, l'impact des procédés de transformation subis par ces matières premières devrait également être pris en compte.

Dans les rares cas où une interprétation est possible (par exemple : aliment consistant en un simple mélange d'un nombre restreint de matières premières ; aliment où il peut être raisonnablement supposé que le résidu détecté est associé à une seule matière première (seule matière végétale sur laquelle l'usage du pesticide est autorisé) dont la part dans l'aliment est connue), le laboratoire conclura « non satisfaisant » si la LMR calculée conformément à l'article 20 (LMR « composite ») est dépassée.

Dans tous les autres cas, il conclut « Pas d'observation » et indique le paragraphe suivant (ou une formule équivalente) :

« L'annexe VI du Règlement 396/2005 relative aux facteurs de dilution (ou de concentration) des résidus de pesticides, introduits par la transformation des produits ou par leur caractère composite, n'est pas encore publiée à ce jour. En l'absence de LMR dédiée dans la catégorie 1200000, d'informations suffisantes sur la composition de cet échantillon et d'éventuels facteurs de transformation pour les molécules décelées autres que celles listées à l'annexe I de la Directive 2002/32, il n'est pas possible de statuer sur la conformité de ce dernier au regard du Règlement 396/2005.

En l'absence de LMR applicable, la conformité de l'aliment doit être évaluée au regard de l'article 15 du règlement (CE) n°178/2002 et de l'article 4 du règlement (CE) n°767/2009 (non-dangerosité). Une analyse de l'exposition de l'animal et, le cas échéant, du transfert dans les denrées d'origine animale, doit être menée à bien. »

Cette évaluation se fait dans les mêmes conditions que pour les matières premières, à l'aide notamment de l'outil développé par l'AFSCA (cf. *supra*).

Concernant le contrôle du respect des autorisations d'usage, le laboratoire ne peut pas conclure puisqu'il ne dispose pas de l'origine géographique des différentes MP. Le cas échéant, il attirera néanmoins l'attention de l'agent, dans les observations, quant à la présence :

- dans un aliment produit en France, de substances dont l'usage n'est homologué au niveau national pour aucune des MP indiquées, avec la phrase « Une enquête complémentaire doit être réalisée pour vérifier la composition de l'aliment ou l'origine géographique des matières premières entrant dans la composition de l'aliment. » ;
- dans un aliment produit en UE, de substances non autorisées en UE, avec la phrase « Une enquête complémentaire doit être réalisée pour vérifier l'origine géographique des matières premières entrant dans la composition de l'aliment. »

iii) Cas particuliers:

Pipéronyl butoxyde (PBO) :

Le PBO n'est pas considéré comme produit phytopharmaceutique au niveau européen mais comme synergisant des pyréthrinoïdes et n'est alors pas visé dans le règlement n°1107/2009 et le règlement (CE) n°396/2005.

Pour un usage en France, la teneur trouvée doit être inférieure à la valeur maximale fixée par la réglementation nationale (arrêté du 10/02/1989 pour les céréales – projet d'arrêté pour les légumineuses séchées).

Ethoxyquine (cf paragraphe II - 4.3 - point b 5):

L'éthoxyquine est recherchée en tant que pesticide (non autorisé en UE) avec des LMR de 0,01 mg/kg, 0,05 mg/kg ou 0,1 mg/kg selon les matrices.

Mais il s'agit également d'un additif antioxygène non autorisé (autorisation suspendue par le règlement (UE) 2017/962 puis refusée par le règlement (UE) 2022/1375). Le mode d'action de l'additif implique sa dégradation, ce qui fait qu'il peut être présent dans le produit fini à des teneurs très inférieures à son taux d'incorporation initial.

Ainsi, en plus de l'interprétation par rapport au règlement (CE) n°396/2005, si de l'éthoxyquine est détectée (> LOQ) dans une matrice où l'usage de l'éthoxyquine comme additif est vraisemblable, le laboratoire conclut « A surveiller » et inclura la phrase suivante : « Une enquête complémentaire doit être réalisée pour vérifier un possible usage non autorisé d'éthoxyquine comme additif. »

Les matrices où l'usage d'éthoxyquine comme additif est vraisemblable sont les produits vulnérables à l'oxydation et ayant besoin d'être stabilisés. La plupart de ces produits étaient couverts par les dispositions transitoires (expirées) du règlement de suspension :

- produits d'animaux (notamment aquatiques),
- produits d'algues,
- produits riches en vitamines, caroténoïdes et xanthophylles, soit par supplémentation en additifs, soit naturellement (ex : luzerne).

Si l'usage non autorisé d'éthoxyquine comme additif est confirmé, cela conduit à une non-conformité sanitaire susceptible de constituer une alerte.

Partie 1 – Plan de contrôle/surveillance à l'amont

Dans cette partie, sont définies les spécificités des prélèvements réalisés au niveau de :

- l'usine de fabrication d'aliments pour animaux destinés à la consommation humaine ou pour animaux de compagnie,
- stockeur des matières premières d'origine animale,
- distributeur.

I. STRATEGIE D'ECHANTILLONNAGE

1) Des prélèvements à réaliser tout au long de l'année

Les prélèvements doivent être réalisés de manière régulière sur l'ensemble de l'année civile (donc de janvier à décembre).

Lorsqu'un établissement fabrique, stocke ou distribue une part importante de la production régionale, vous pouvez retourner chaque année dans cet établissement pour y réaliser des prélèvements : en effet, dans un objectif de protection de la santé publique, il est logique que les exploitants fort producteurs soient plus fréquemment contrôlés, étant donné les volumes de denrées qu'ils mettent sur le marché et donc auxquels sont exposés les consommateurs.

2) Des prélèvements aléatoires (sauf pour la recherche de COA)

A l'exception de la recherche de constituants d'origine animale (COA) tels que définis dans le règlement (CE) n°152/2009, le plan alimentation animale est un plan de surveillance dont l'objectif est d'assurer une surveillance à l'amont (usine de fabrication, distributeurs, stockeurs) des aliments/matières premières pour animaux destinés à la consommation humaine et des animaux de compagnie. Les prélèvements sont par conséquent réalisés de façon aléatoire (sauf pour les COA).

3) Répartition des prélèvements

Selon les recherches, les régions pour lesquels des prélèvements sont programmés, sont choisies en fonction des tonnages produits :

 Pour les recherches de salmonelles: la répartition des prélèvements est établie en fonction de la production régionale pondérée par la part des aliments « volailles ».
 La production de chaque région a été estimée à partir des productions des « grands bassins¹⁶ ». Toute

La production de chaque région a été estimée à partir des productions des « grands bassins¹6 ». Toute région ayant une production d'aliments pour animaux estimée supérieure à 1000 000 tonnes /an est désignée chaque année pour la réalisation du plan de surveillance/contrôle. Les autres régions participent deux années sur trois.

La répartition par département est faite au niveau des régions :

- dans un premier temps, selon l'analyse de la fréquence des visites des années antérieures afin d'élargir le panel des entreprises contrôlées ;
- en prenant aussi en compte la participation des adhérents au plan Oqualim ;
- pour les prélèvements restants, selon la répartition régionale des fabricants d'aliments pour volailles, des usines de trituration et des importateurs/stockeurs de matières premières oléagineuses.

¹⁶ Données issues des rapports annuels d'activité du SNIA

L'absence de fabricants d'aliments composés au sein d'un département ne doit pas conduire à exclure ce département de la réalisation du plan, dès lors qu'il existe d'autres opérateurs de l'alimentation animale (stockeurs, producteurs de matières premières oléagineuses) sur le territoire de ce département. A ce titre, certaines grandes chaînes de distributeurs spécialisés, des grossistes et des coopératives agricoles peuvent être visés.

La répartition des prélèvements entre :

- aliments composés et matières premières ;
- pour les matières premières, entre prélèvements en usine et prélèvements chez les opérateurs amont;

permet d'évaluer quelles étapes de la chaîne alimentaire sont les plus susceptibles de contribuer à la contamination des aliments, la contamination des matières premières en amont des usines étant la première cause d'entrée des salmonelles.

De plus, les prélèvements en amont des usines d'aliments composés permettent de prendre en compte les matières premières envoyées directement en élevage.

 Pour la vérification de l'absence de contaminations croisées avec des molécules antibiotiques ou coccidiostatiques.

Ce PSPC vise à vérifier :

- L'absence d'antibiotiques interdites en alimentation animale ;
- > Le respect des conditions d'emploi des coccidiostatiques autorisés comme additifs ;
- La limitation des contaminations croisées causées par ces substances.

Les établissements au sein desquels des anomalies ont déjà été constatées, doivent être prélevés.

II. SPECIFICITE D'ECHANTILLONNAGE ET DE RECHERCHE

1) Pour les recherches de salmonelles

Il est impératif de préciser sur le DAP :

- pour les prélèvements « aliment composé volailles » la catégorie de volailles (commémoratif « intervention » - complément d'espèce),
- pour les prélèvements « matière première », le **stade de prélèvement** (producteur de matière première, fournisseur de matière première, fabricant d'aliment composé/complet).
- 2) Pour la vérification de l'absence de contaminations croisées avec des molécules antibiotiques ou coccidiostatiques

Les prélèvements peuvent porter sur des :

- aliments composés,
- **aliments médicamenteux** (contrôle de la teneur garantie en substance active et de la contamination croisée en autres substances médicamenteuses),
- prémélanges d'additifs (contrôle de la teneur en coccidiostatiques des prémélanges qui en contiennent, et des contaminations croisées en coccidiostatiques dans les prémélanges destinés à des animaux non cibles).

Les prélèvements permettant de vérifier les teneurs garanties/supplémentées en coccidiostatiques et histomonostatiques sont obligatoirement des aliments pour lapins ou pour volailles (poulets d'engraissement, poulettes destinées à la ponte, dindes).

Les prélèvements sont réalisés en priorité sur les aliments à destination d'animaux producteurs de denrées alimentaires : aliments destinés aux poules pondeuses et aux vaches laitières, ainsi que les aliments de type finition, retrait ou croissance jusqu'à abattage (sans précision sur l'étiquette).

Il est impératif de préciser :

- Sur le DAP, la catégorie précise de l'espèce destinataire de l'aliment prélevé,
- Sur un document agrafé au DAP :
 - > la composition précise de l'aliment (joindre un exemplaire de l'étiquette),
 - > la quantité d'aliment fabriqué,
 - pour l'aliment médicamenteux ou l'aliment supplémenté en additifs coccidiostatiques, les molécules utilisées et leur dose d'emploi (joindre l'étiquette de l'aliment médicamenteux ou de l'aliment supplémenté, la fiche de fabrication, la composition du prémélange médicamenteux ou de d'additifs utilisés).

L'exploitation des résultats analytiques réalisée par le laboratoire dépend du niveau d'information donné par l'agent préleveur sur la nature du prélèvement.

En particulier, comme la conclusion du rapport d'analyse varie en fonction de la position du lot prélevé par rapport au dernier lot d'aliment médicamenteux fabriqué sur la même ligne et de la dose de substance médicamenteuse employée dans celui-ci, ces deux informations doivent, dans la mesure du possible, être transmises avec le DAP lors de l'envoi du prélèvement au laboratoire d'analyse.

Afin de permettre au laboratoire d'analyse et au BPRSE de disposer de l'information sur la position du lot prélevé (N + x) par rapport au lot N qui est le lot d'aliment médicamenteux dernièrement fabriqué, l'agent doit préciser la mention de l'identification du lot objet du prélèvement (N + x) par rapport au dernier lot d'aliment médicamenteux (N) ainsi que la molécule médicamenteuse employée et son dosage.

Les précisions à apporter lors de l'enregistrement du prélèvement sont précisées ci-dessous :

N+x après production « substance y » à [dosage de la substance Y dans l'aliment médicamenteux]

La production N correspond par convention à la dernière production d'aliment médicamenteux avec la substance Y.

N + x = identification du lot dans lequel a été réalisé le prélèvement,

x = nombre de lots d'aliments non médicamenteux produits depuis le dernier aliment médicamenteux, y compris le lot duquel est issu le prélèvement.

Par exemple:

« N + 2 après production Oxytétracycline à 5g/kg » qui se comprend comme le lot prélevé est le deuxième après la fabrication d'un aliment médicamenteux comprenant de l'Oxytétracycline dosée à 5g/kg d'aliment.

Annexe I – AMONT - Nombre de prélèvements au niveau national par familles de substances

Répartition nationale des prélèvements pour recherche de substances indésirables - Amont

	Analytes	Matières premières d'origine animale							
Famille		Farine de poisson	Huile de poisson	Ovoproduits / produits laitiers	Graisses fondues	PAT de porcs, volailles ou insectes*	Gélatine	Farine de sang / produits sanguins	Total
constituants d'origine animale (joindre obligatoirement l'étiquette de composition)		10				50		10	70
GTH						7			7
Polluants organiques persistants	Dioxines + PCB	15	15	20	10				60
Éléments traces métalliques	Arsenic total et Arsenic inorganique Cadmium Plomb	5	5						10
	Mercure	10	10						20
Pesticides		10	5			5			20
Mélamine									10
total		50	35	20	10	62	0	10	187

^{*} y compris farines de plumes et de soies mais hors farine de sang

PAT d'insectes

dans usines disposant d'une approbation 999/2001 principalement

dans les établissements visé dans l'IT2019-613 du 22/08/2019. Des PAT de ruminants peuvent également être prélevées.

Les analyses de mélamine et de pesticides sont réalisées sur les mêmes prélèvements de farine de poisson

Répartition nationale des prélèvements pour recherche de salmonelles - Amont

SALMONELLES (AMONT)						
Famille de produits	Numéro NAT	Matrice	Nombre de	Nombre de prélèvement en fonction du lieu		
raillille de produits			prélèvements	usine	fournisseurs de MP	
Matière première végétale	488	sous-produits de meunerie (issue de céréales, de son, de blé)	39	21	18	
Mattere premiere vegetale	040	tourteaux	76	42	34	
Matière première d'origine animale	058	PAT porcs, volailles, insectes	10	10		
	057	Ovoproduits /produits laitiers	10	10		
	047	Farine de poisson	10	10		
	059	Gélatine	5	5		
	060	Farine de sang/produits sanguins	5	5		
Aliment composé	485	aliment composé volaille	125	125		
	484	aliment composé porc	25	25		
	483	aliment composé ruminant	25	25		
		TOTAL	330	278	52	

Répartition nationale des prélèvements pour recherche de médicaments vétérinaires/anticoccidiens - Amont

MEDICAMENTS VETERINAIRE/ANTICOCCIDIOSTATIQUES (USINE)				
Matrice	Espèce	Nombre de prélèvements		
	volaille	50		
Aliment composé	lapin	50		
Annient compose	porc	30		
	ruminant	30		
	volaille			
Prémélange	lapin	15		
Premeiange	porc	15		
	ruminant			
Aliment médicamenteux		10		

TOTAL 135

Annexe II – AMONT - Nombre de prélèvements au niveau régional par familles de substances

					Répartition r	égionale des pr	élèvements	pour recherc	he de subst	ances indési	irables - Am	ont								
	Bure	au : SDEIGIR/	BGIR									Nombre de	prélèvemen	ts par régio	1					
Filière	n' Sigal	Echantillo nnage (aléatoire/ ciblé)	Stade de prélèveme nt	Matrice	Analyte	Nombre prélèvements national	AR (Auvergne- Rhône- Alpes	BF (Bourgogne- Franche- Comté)	BR (Bretagne)	CE (Centre- Val de Loire)	CO (Corse)	GE (Grand Est)	HF (Hauts-de- France)	IF (Ile-de- France)	NA (Nouvelle- Aquitaine)	NO (Normandie)	OC (Occitanie)	PA (Provence- Alpes- Côte d'azur)	PL (Pays-de- la-Loire)	TOTAL
Alimentation animale	044	aléatoire	usine	farine de poisson	Dioxines-PCB	15			5	1		1	4		4					15
Alimentation animale	046	aléatoire	usine	farine de poisson	Mercure	10			4	1			3		2					10
Alimentation animale	050	aléatoire	usine	huile de poisson	Dioxines-PCB	15			5	1			4		1	3	1			15
Alimentation animale	051	aléatoire	usine	huile de poisson	Mercure	10			1	1			3		3	2				10
Alimentation animale	053	aléatoire	usine	ovoproduits et produits laitiers	Dioxines-PCB	20	2	2	1	1		1	2		2	5			4	20
Alimentation animale	054	aléatoire	usine	Graisses fondues	Dioxines-PCB	10		1	2	1			1		2	1	1		1	10
Alimentation animale	472	aléatoire	usine	huile de poisson	pesticides organochlorés et organophosphorés	5				1			1		1	2				5
Alimentation animale	479	aléatoire	usine	farine de sang ou produits sanguins	constituants d'origine animale (PCR)	10			5				2		3					10
Alimentation animale	481	ciblé	usine	PAT de porcs, volailles et insectes	constituants d'origine animale (PCR)	50	7	3	21						14		1		4	50
Alimentation animale	480	aléatoire	usine	farine de poisson	constituants d'origine animale (microscopie, PCR)	10			4				3		3					10
Alimentation animale	976	aléatoire	usine	farine de poisson	Arsenic (+ arsenic inorganique), cadmium, plomb	5			1	1			2		1					5
Alimentation animale	977	aléatoire	usine	huile de poisson	Arsenic (+ arsenic inorganique), cadmium, plomb	5				1			1		2	1				5
Alimentation animale	482	aléatoire	usine	PAT d'insectes	pesticides organochlorés et organophosphorés	5		2	1				2							5
Alimentation animale	810	aléatoire	usine	PAT porcs, volailles, insectes, ruminants	GTH	7	1		1	1			1		1		1		1	7
Alimentation animale	009	aléatoire	usine	farine de poisson	pesticides organochlorés et organophosphorés	10			2	2			2		3				1	10
Amirentation animale	008	alcatolic	usilic	idilic de poissoll	mélamine	10			2	2					J				1	10
					TOTAL	187	10	8	53	12	0	2	31	0	42	14	4	0	11	187

Répartition régionale des prélèvements pour recherche de salmonelles - amont

		Surveilla	nce dans les mat	ières premières v	végétales et	aliments compo	sés pour les vola	illes			ans les aliments	Surveillance da rumi		Surv	veillance dans	les matières	premières o	l'origine animal	e	
				Matière	s premières	végétales (volail	les)													
	Part estimée de la	Nombre de prélèvements	and the second s	élèvements sou unerie (NAT 488		a contract of the second	orélèvements to (NAT 040)	ourteaux	Total	Part estimée de la région	Nombre de prélèvements d'aliments	Part estimée de la région	Nombre de prélèvements d'aliments		0	PAT de		Series de	Total	TOTAL
Régions	région dans la production nationale d'aliments volailles	d'aliments composés volailles - usine (NAT 485)	prélèvements en usine	prélèvements chez le fournisseur	Total sous- produits meunerie	prélèvements en usine	prélèvements chez le fournisseur	Total tourteaux	matières premières végétales et aliments composés volailles	dans la production nationale d'aliments porcins	composés (ou matière première pour livraison en élevage) (NAT 484)	dans la production nationale d'aliments ruminants	composés (ou matière première pour livraison en élevage) (NAT 483)	Farine de poisson (NAT 047)	Ovoproduit s/Produits laitiers (NAT 057)	porc, volaille, insecte (NAT 058)		Farine de sang/Produi ts sanguins (NAT 060)	matières premières d'origine animale	prélèvements toute matrice
Auvergne-Rhône-Alpes	6,4%	8	2	2	4	3	2	5	17	4,5%	2	11,50%	3	0	1	0	0	0	1	23
Bourgogne-Franche Com	3,7%	5	1	1	2	2	1	3	10	1,7%	0	10,30%	3	0	0	2	0	0	2	15
Bretagne	32,7%	40	6	5	11	14	12	26	77	71,9%	17	19,40%	4	2	0	4	1	2	9	107
Centre Val de Loire	1,0%	2	1	1	2	0	0	0	4	0,7%	1	0,60%	1	1	0	0	0	0	1	7
Corse	NC	0	0	1	1	0	0	0	1	NC	0	NC	0	0	0	0	0	0	0	1
Guadeloupe	0,1%	1	0	0	0	0	1	1	2	0,1%	0	0,10%	0	0	0	0	0	0	0	2
Grand Est					-			-) <u>u</u>			0	2	1	0	0	3	3
Guyane	NC	1	0	0	0	0	0	0	1	NC	0	NC	0	0	0	0	0	0	0	1
Hauts de France	3,6%	5	1	1	2	2	1	3	10	1,5%	1	5,40%	3	5	2	1	0	2	10	24
Mayotte	NC	1	0	0	0	0	0	0	1	NC	0	NC	0	0	0	0	0	0	0	1
Nouvelle Aquitaine	18,2%	23	4	3	7	8	6	14	44	4,3%	1	13,10%	3	2	0	0	3	1	6	54
Normandie					-									0	2	0	0	0	2	2
Occitanie	4,5%	6	0	0	0	2	2	4	10	3,3%	0	8,80%	2	0	0	1	0	0	1	13
Pays de la Loire	24,1%	30	5	4	9	11	8	19	58	7,2%	2	16,40%	4	0	3	1	0	0	4	68
PACA	0,6%	1	1	0	1	0	0	0	2	0,4%	0	1,00%	1	0	0	0	1	0	1	4
La Réunion	0,9%	2	0	0	0	0	1	1	3	1,2%	1	0,60%	1	0	0	0	0	0	0	5
	TOTAL	125	21	18	39	42	34	76	240		25		25	10	10	10	5	5	40	330

ces prélèvements correspondent à ceux qui étaient faits auparavant par les DDPP (PSPC Alimentation animale DGAL)

Répartition régionale des prélèvements pour recherche de médicaments vétérinaires coccidiostatiques - USINE

Prélèvements en usine	Nombre de prélèvements d'aliment composé volailles (NAT 502)	Nombre de prélèvements d'aliment composé lapins (NAT 736)	Nombre de prélèvements d'aliment composé porc (NAT 492)	Nombre de prélèvements d'aliment composé ruminant (NAT 066)	Nombre de prélèvements prémélange d'additifs (NAT 448)	Aliments médicamenteux (NAT 055)
Auvergne Rhône Alpes	3	1	2	2	1	1
Bourgogne Franche Comté	2	1	1	2	0	1
Bretagne	9	2	9	9	5	3
Grand Est	1	0	0	0	1	0
Hauts de France	0	0	0	0	1	0
Martinique	1	1	0	0	0	0
Normandie	1	0	1	1	0	1
Nouvelle Aquitaine	7	2	2	2	0	1
Occitanie	2	0	2	2	2	1
Pays de la Loire	12	2	12	11	5	2
PACA	2	1	1	1	0	0
TOTAL	40	10	30	30	15	10

Les prélèvements peuvent porter sur des aliments composés mais aussi sur des aliments médicamenteux (contrôle de la teneur garantie en substance active et de la contamination croisée en autres substances médicamenteuses) ou sur des prémélanges d'additifs (contrôle de la teneur en coccidiostatiques des prémélanges qui en contiennent, et des contaminations croisées en coccidiostatiques dans les prémélanges destinés à des animaux non cibles).

Annexe III - Nature des couples analyte/matrice - Usine de fabrication ou amont

Joindre obligatoirement toutes les étiquettes aux prélèvements

Famille d'analytes	Analytes	US	SINE DE FABRICATION OU AMONT
Substances interdites	Constituants d'origine animale (COA)	ciblé	Prélèvements de PAT porc, volailles pour recherche de d'ADN de ruminants : à faire en usine de transformation avec approbation ¹⁷ au titre du règlement (CE) n°999/2001
			Prélèvements d'huile et farine de poisson en : usines de fabrication de ces matières (industries agro-alimentaires ou usines de transformation de sous-produits animaux) usines utilisatrices de ces matières (hors usines de fabrication de petfood ou d'appâts de pêche). Prélèvements de produits sanguins en : usines de fabrication ou dans des usines les utilisant (hors usines de fabrication de petfood ou d'appâts de pêche).
			Ne pas prélever d'aliment pour animaux de compagnie (petfood)
Substances interdites	Trieptanoate de glycérol (GTH) - modalités spécifiques dans l'IT DGAL/SDSPA/2019-613 du 22/08/2019	aléatoire	Possibilité de prélever des PAT de volailles, de porc ou insectes en usine de transformation (cf ci-dessus)
Substance indésirable	Pesticides	aléatoire	Prélèvement sur matière première : préciser si celle-ci est par nature, exclusivement utilisable en alimentation animale ou non (interprétation du résultat d'analyse variable au regard du R396/2005)
Substance indésirable et produits phytopharmaceutiques	Mélamine et pesticides	aléatoire	Analyse conjointe sur les farines de poisson (1 seul prélèvement, 2 DAP)
Polluants organiques persistants	Dioxines, furanes, PCB	aléatoire	Prélèvements de Graisses fondues en : usines de fabrication de graisses de la filière « alimentation humaine » ou « sous-produits animaux » (sous réserve d'une destination vers l'alimentation animale), usines de fabrication d'aliments pour animaux (y compris petfood) les utilisant. Prélèvements d'ovoproduits ou produits

			usines « alimentation humaine » qui déclassent des produits laitiers et les expédient à destination de l'alimentation animale, usines les utilisant (notamment chez les fabricants de lactoremplaceurs).
Microbiologie	Salmonelles	aléatoire	VOLAILLES Aliment composé: Farine pour les poules pondeuses (sans traitement thermique) Matière première: tourteaux de soja, colza, tournesol) ou les sous-produits de meunerie (son de blé, issues de céréales) RUMINANT/PORC Aliment composé (sans montée en température): • aliment mash¹9 pour les ruminants • farine non thermisée à donner directement à l'animal ou à préparer en aliment liquide (soupe) pour les porcs Matières premières destinées spécifiquement à être livrées en élevage (pour usage direct, mélange à la ferme, ou fabrication d'aliment à la ferme (FAF)): tourteaux de graines d'oléagineux (soja, colza, tournesol). Stockage à l'obscurité et au frais avant envoi à T°C ambiante au laboratoire (délai entre le prélèvement et l'envoi < 15 jours)
Médicaments vétérinaires	Contamination croisée coccidiostatiques/substance médicamenteuses	aléatoire	 Prélèvements à réaliser sur produits finis en sortie d'usine ou au chargement du camion Opacifier le prélèvement si dosage de vitamines (usage de sachets kraft)

Les matières premières d'origine animale sont prélevées en usine car elles sont difficiles à trouver en élevage. Seules les matières premières à destination de l'alimentation animale doivent être prélevées.

_

ou produits laitiers.

19 « **Aliment mash :** Aliment composé non granulé, constitué d'un mélange de matières premières visuellement différenciables, de taille, de forme, de densité et de présentations différentes (particules, morceaux grossiers, laminés, floconnés, extrudés, granulés, ...), et qui peut contenir des aliments composés complémentaires. » Référentiel de Certification Nutrition Animale (RCNA)

<u>Définition Agreste</u>: « Mélange de matières premières pour l'alimentation animale apparaissant telles quelles ou aplaties, n'ayant pas fait l'objet d'un broyage ou d'une granulation, et incorporant éventuellement un noyau. »

Annexe IV – Commémoratifs « intervention » - Amont (usine, distributeur, stockeur)

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
'Numéro d'agrément ou d'enregistrement de l'établissement'	ALPHA		numéro au titre du règlement 183/2005 :	Oui
'Identification véhicule'	ALPHA	Libellé 'Nom/N° :	nom ou n° d'immatriculation du véhicule	
'Coordonnées importateur'	LCU-LA+ ALPHA	Identifiant SIRET	n° SIRET + données complémentaires en saisie libre (nom, adresse)	
'Date de fabrication'	date		dans l'établissement ; traçabilité	
'Date de livraison'	date		dans l'établissement ; traçabilité	
'Pays d'origine'	LCU-LA	Code ISO pays	Pour les recherches d'impuretés botaniques sur graines entières ou mélange de graines pour oiseaux, indiquer autant que possible la provenance	Oui
'Fournisseur'	ALPHA	'producteur MP' 'fournisseur MP' 'fabricant AC'	N° agrément à saisir par la DD(ETS)PP N'est pas géré dans SIGAL pour l'instant. Le stade de prélèvement est important pour la recherche de salmonelles dans les matières premières.	Oui
'N° de lot'	ALPHA		Traçabilité interne de l'établissement	Oui
'Taille du lot'	NUM		kg	
'Taille échantillon'	NUM		kg	
'Méthode officielle d'échantillonnage'	LCU	'oui' 'non'	R152/2009	
'Précisions critères de ciblage'	ALPHA		A l'appréciation de la DD(ETS)PP Pour la recherche de pesticides sur matière première, préciser si celleci est par nature, exclusivement utilisable en alimentation animale ou non (interprétation du résultat d'analyse variable au regard du R396/2005)	Oui
'Echantillonnage'	LCU	'aléatoire' 'ciblé (orienté)' 'suspect (renforcé)'		Oui
'Date envoi des prélèvements'	Date		Date à saisir par la DD(ETS)PP : on ne peut la rendre obligatoire pour l'édition du DAP car elle n'est parfois pas encore connue à ce moment-là.	Non

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
			Par contre, cette date est particulièrement importante : il faut qu'elle soit remplie systématiquement dès qu'elle est connue. Son degré de précision est attendu à 15 jours près. Ce commémoratif sert au calcul des indicateurs de performance.	
Espèce de destination de l'aliment	LCU	'ruminants' 'monogastriques' 'porc' 'équin' 'lapin' 'volailles' 'poissons' 'animaux familiers' 'inconnu'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse 'Constituants d'origine animale' : le laboratoire a absolument besoin de connaître l'espèce de destination de l'aliment afin de statuer sur la conformité de l'analyse	Oui
Complément d'espèce	LCU	'jeunes ruminants' 'veau' 'agneau' 'chevreau' 'porcins' 'porcelets' 'porc d'engraissement' 'truie' 'équins' 'volailles hors pondeuses' 'poules pondeuses' 'poules reproductrices' 'jeunes volailles' 'lapins' 'chat' 'carnivores domestiques' 'autres animaux familiers' 'salmonidés'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°791 - recherche de mycotoxines : ochratoxine A, fumonisines, zéaralénone, tricothécènes dont DON), préciser l'espèce 'chat' Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°485 (salmonelles), préciser l'espèce ('volailles hors pondeuses' 'poules pondeuses' 'volailles reproductrices' 'jeunes volailles') dans le cas d'un aliment composé	Oui
Espèce traitée sur site de production des PAT	LCM	'volailles' 'porcins' 'ruminants' 'insecte' 'poisson'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse 'Constituants d'origine animale' : le laboratoire a besoin de connaître la (les) espèce(s) traitée(s) sur le site de production des PAT afin de savoir quelle méthode d'analyse mettre en œuvre pour rechercher les constituants d'origine animale (analyse microscopique ou PCR)	Oui
Type d'aliment 'TYP_ALMNT'	LCU	'autre matière première végétale' 'autre matière première animale' 'autres sous-produits végétaux: produits de fermentation' 'matière première minérale' 'céréales et sous-produits'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°485 (salmonelles - aliments composés volailles), préciser s'il s'agit de granulé, farine, miette, thermisation	Oui pour la conclusion des analyses le laboratoire

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
		'sous-produits de meunerie (son de blé, issues de		
		céréales)'		
		'corn gluten feed'		
		'tourteau de lin'		
		'tourteau de colza'		
		'tourteau de tournesol'		
		'tourteau de soja'		
		'autre tourteau'		
		'ovoproduits'		
		'produits laitiers'		
		'graisses animales'		
		'huile de poisson'		
		'farine de poisson'		
		'farine de plume'		
		'farine de sang'		
		'PAT de porc'		
		'PAT de volaille'		
		'PAT d'insectes'		
		'PAT de ruminants'		
		'produits sanguins'		
		'gélatine'		
		'prémélanges'		
		'aliment complet'		
		'aliment complémentaire minéral'		
		'aliment complémentaire		
		autre que minéral'		
		'aliment médicamenteux'		
		'aliment composé pour		
		ruminants laitiers'		
		'aliment mash'		
		'granulés'		
		'miette'		
		'farine'		
		'thermisation (validée 3 log ou non)'		
Numéro de scellé	NUMSCELLE		Si aucun numéro de scellé	Numéro de scellé
			n'est indiqué, la	
			DD(ETS)PP peut en	
			attribuer un	

Types de descripteurs : LCU=liste à choix unique ; LCM=liste à choix multiples ; LCU-LA=LCU avec liste associée ; ALPHA=alphanumérique ; MP=matière première ; AC=aliment composé/complet Agrafer ou imprimer la fiche de résultats au verso du DAP

Partie 2 – Plan de contrôle/surveillance à l'aval

Dans cette partie, sont définies les spécificités des prélèvements réalisés en élevage de :

Bovin
Porcin
Ovin
Caprin
Lapin
Volailles
Poisson
Petfood

- Equin

I. STRATEGIE D'ECHANTILLONNAGE

1) Des prélèvements à réaliser tout au long de l'année

Les prélèvements doivent être réalisés de manière régulière sur l'ensemble de l'année civile (donc de janvier à décembre). La transmission des prélèvements en fin d'année au laboratoire d'analyse doit tenir compte du délai de rendu des résultats (30 jours maximum à compter de la réception de l'échantillon). Il est rappelé que tous les résultats (sigalisés ou pas) doivent être disponibles **au 1**^{er} **février 2025**.

Lorsqu'une exploitation réalise une part importante de la production régionale, il est possible de retourner chaque année dans celle-ci pour prélever des échantillons. En effet dans un objectif de protection de la santé publique, il est logique que ces exploitations à forte production soient plus fréquemment contrôlées étant donné les volumes de denrées qu'elles mettent sur le marché et donc auxquelles sont exposés les consommateurs.

2) Des prélèvements aléatoires (sauf pour la recherche de COA)

A l'exception de la recherche de constituants d'origine animale (COA) tels que définis dans le règlement (CE) n°152/2009, le plan alimentation animale est un plan de surveillance dont l'objectif est d'assurer une surveillance à l'aval (élevage) des aliments/matières premières pour animaux destinés à la consommation humaine et des animaux de compagnie. Les prélèvements sont par conséquent réalisés de façon aléatoire (sauf pour les COA).

II. SPECIFICITE D'ECHANTILLONNAGE

<u>Coordination des prélèvements des PSPC alimentation animale et des plans de contrôle médicaments vétérinaires/substances interdites – Aval (prélèvements en élevage)</u>

Si un élevage est ciblé pour le plan de contrôle résidus chimiques (prélèvements d'aliment/eau de boisson), il peut aussi faire l'objet de prélèvements dans le cadre du plan surveillance alimentation animale, sous réserve que les facteurs de ciblage, s'ils sont définis, restent pertinents.

Il est souhaitable d'effectuer des prélèvements d'aliment pour les deux plans sus-cités au cours d'une seule visite de l'élevage.

De plus, les agents peuvent prendre une même matrice pour réaliser les recherches de différents analytes. Ils doivent alors veiller à bien respecter les quantités à prélever pour chaque analyte et vérifier la possibilité d'envoyer l'échantillon au même laboratoire pour les différentes recherches. Cette pratique est d'ailleurs à favoriser afin d'optimiser le plan de prélèvements.

Les particularités concernant les prélèvements en fonction des couples analytes/matrices sont listées dans l'annexe III – partie 2.

Annexe I – AVAL - Nombre de prélèvements au niveau national par familles de substances

				Matière	es premièr	ec						Aliments	nomnosés				
		Matières premières d'origine minérale				d'origine	végétale					riments	Joinposes	chevaux			matrice
Famille	Analytes	Matières premières d'origine minérale arrivant directemen	Blé ou maïs en grains	Maïs et dérivés	Céréales produites sur l'exploitatio	Drêche reçues en élevage à partir des	Tourteaux	Fourrages	Total	Ruminants	Porcins	Volailles	Poissons	Autres : lapins,	Pet-food	Total	Total toute ma
Substances interdites	constituants d'origine animale (joindre obligatoirement l'étiquette de composition)								0	180	90	90	140	40		540	540
Polluants organiques persistants	Dioxines + PCB			15			10	15	40	20	30	30	35	10	5	130	170
	Aflatoxine B1			20	5		5	10	40	45	10	10				65	105
	Ergot de seigle/alcaloīdes de l'ergot				15				15							0	15
Mycotoxines	Alcaloīdes de l'ergot					5			5	5	5	5		5		20	25
	Zéaralénone Ochratoxine A Tricothécènes A et B dont DON, T2 et HT2 Fumonisines B1 et B2			10	50				60	8	15	8	9	5	10	55	115
Éléments traces	Arsenic total et Arsenic Cadmium Plomb	5		10				10	25	15	15	15	20	7	8	80	105
métalliques	Mercure								0	5	5	5	20		5	40	40
	Fluor								0	7	8	6	5	5	10	41	41
Produits phytopharmaceutiques	Pesticides			10	20	5	5	5	45	5	5	5	5	5	5	30	75
Impuretés botaniques	Ambroisie		20						20							0	20
Toxines de plantes	Alcaloīdes tropaniques				10				10	5	5	5		5		20	30
Microbiologie	Salmonelles								0	20	80	150		5	10	265	265
	total	5	20	65	100	10	20	40	260	315	268	329	234	87	53	1286	1546

si possible aliments composés chats blé mais en grains **non broyés , non moulus** si possible aliments vaches laitières

Annexe II – AVAL - Nombre de prélèvements au niveau régional par familles de substances

					Plan de	contrôle et de s	urveillance a	alimentation a	nimale 2024	- Prélèven	nents en av	al (élevage)						
	Burea	u : SDEIGIR	/BGIR								- 1	Nombre de	prélèvemen	ts par régio	n				
Filière	n [·] Sigal ▼	Echantillon nage (aléatoire/ ciblé)	Stade de prélève mer 🔻	Matrice ▼	Analyte	Nombre prélèvements national	AR (Auvergne- Rhône Alpes	BF (Bourgogne- Franche Comté)	BR (Bretagna)	CE (Centre- Yal de Loire)	CO (Corse)	GE (Grand Est) 🔻	HF (Hauts-de- Franc€ ₩	IF (IIe-de- France →	NA (Nouvelle- Aquitain 🚽	NO (Normandia)	OC (Occitania)	PA (Provence- Alpes-Côto d'azur)	PL (Pags-de- la-Loir(+
Alimentation animale	001	aléatoire	élevage	blé ou maïs en grains	ambroisie	20		1	3			2	2	1	3	2	3		3
Alimentation animale	002	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants (si possible aliment pour vache laitière)	Aflatoxine B1	45	5	2	5	4		5	1	1	6	2	6	3	5
Alimentation animale	004	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A, trichothécènes A et B dont DON, T2-HT2, fumonisine B1et B2)	8	1	1	1			1		1		1	1		1
Alimentation animale	005	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	salmonelles	80	5	5	18	4			9		9	9	10		11
Alimentation animale	006	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou chevaux	Dioxines-PCB	10				1		1	1	1	2	2	1		1
Alimentation animale	007	aléatoire	élevage	aliment composé poisson	Dioxines-PCB	35		1	6	1		2	6		12	3	4		
Alimentation animale	010	aléatoire	élevage	petfood	pesticides organochlorés et organophosphorés	5	1			1					1	1			1
Alimentation	011	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou chevaux	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A trichothécènes A	5			1	1			1			1	1		
Alimentation animale	012	aléatoire	élevage	aliment composé poisson	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A. trichothécènes A.	9	1		1	-		1	2		1	1	2		
Alimentation animale	014	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	Dioxines-PCB	30	1	1	8	4		1	3		3	1			8
Alimentation	016	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A. trichothécènes A.	8	2	1	2				1		1				1
Alimentation animale	017	aléatoire	élevage	aliment composé poisson	pesticides organochlorés et organophosphorés	5			1				1		1	1	1		
Alimentation animale	019	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Aflatoxine B1	10	1		4			1	2			1			1
Alimentation animale	020	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	pesticides organochlorés et organophosphorés	5	1		1				1		1				1
Alimentation animale	022	aléatoire	élevage	maïs et dérivés	Aflatoxine B1	20		3				3	2			5	3		4
Alimentation animale	023	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	pesticides organochlorés et organophosphorés	5	2	1							1				1
Alimentation animale	024	aléatoire	élevage	maïs et dérivés	Dioxines-PCB	15	1	2		2		1	2		2	2	2		1
Alimentation animale	025	aléatoire	élevage	maïs et dérivés	pesticides organochlorés et organophosphorés	10	1	3				1			1		3		1
Alimentation animale	026	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou chevaux	pesticides organochlorés et organophosphorés	5						1	1	1		1	1		
Alimentation	027	aléatoire	élevage	maïs et dérivés	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A. trichothécènes A.	10	1	1	1			1	1		1	1	1		2
Alimentation animale	028	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	Dioxines-PCB	20	3	1	1	2		2	1		2		2	1	5
Alimentation	029	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A trichothécènes A	15	1		5	1			2		1		1		4
Alimentation animale	030	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	pesticides organochlorés et organophosphorés	5	1		1				1		1				1

Alimentation animale	031	aléatoire	élevage	petfood	Dioxines-PCB	5	1							1	1	1	1	
Alimentation animale	033	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Dioxines-PCB	30	3		16			2		2	2	3		2
Alimentation animale	034	aléatoire	élevage	petfood	Mercure	5	1		1			1		1				1
Alimentation animale	035	aléatoire	élevage	petfood	salmonelles	10	1	1	1	1	1			1	1	1	1	1
Alimentation animale	036	aléatoire	élevage	petfood (chat)	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A. trichothécènes A.	10		1		1		2	1	1	2	1		1
Alimentation animale	037	aléatoire	élevage	fourrages	Aflatoxine B1	10				2	2	4			2			
Alimentation	038	aléatoire	élevage	fourrages	Arsenic, cadmium, plomb	10				2	4	2			2			
Alimentation animale	039	aléatoire	élevage	tourteaux	Dioxines-PCB	10		2			2			2	1	1		2
Alimentation animale	041	aléatoire	élevage	tourteaux	Aflatoxine B1	5							1	1	1	1		1
Alimentation animale	042	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	Aflatoxine B1	10		1	5	1		1		1				1
Alimentation animale	043	aléatoire	élevage	fourrages	Dioxines-PCB	15				2	5	6			2			
Alimentation animale	061	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	salmonelles	20	2	2	2	2	2	2		1	2	2		3
Alimentation animale	062	ciblé	élevage	aliment composé ruminants	constituants d'origine animale (microscopie, PCR)	180	29	12	10	19	5	8	1	32	16	22	3	23
Alimentation animale	473	aléatoire	élevage	fourrages	pesticides organochlorés et organophosphorés	5					2	2				1		
Alimentation animale	478	aléatoire	élevage	tourteaux	pesticides organochlorés et organophosphorés	5					2			1	1			1
Alimentation animale	951	ciblé	élevage	aliment composé volailles	constituants d'origine animale (microscopie, PCR)	90	7	6	23	6	2	8		7	3	3		25
Alimentation animale	486	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	salmonelles	150	16		24	13	8	13	1	20	8	13	1	33
Alimentation animale	642	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	alcaloïdes tropaniques	5				2				1		1		1
Alimentation animale	643	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	alcaloï des tropaniques	5			1			1			1	1		1
Alimentation animale	644	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	alcaloïdes tropaniques	5		1	1			1		1				1
Alimentation animale	645	aléatoire	élevage	ent composé lapins ou chev	salmonelles	5		1				1		1	1			1
Alimentation animale	646	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou chevaux	alcaloïdes tropaniques	5								1	1	1		2
Alimentation animale	800	aléatoire	élevage	petfood	Fluor	10			2	1	2	1			1	1	1	1
Alimentation animale	802	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	Mercure	5			1	1			1		1			1
Alimentation animale	803	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	Fluor	7	1	1		1	1			1		1		1
Alimentation animale	804	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Mercure	5	1		1			1			1			1
Alimentation animale	805	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Fluor	8	1		1			1		1	1	1		2
	\vdash		 	l			_	l			 			_		1		$\overline{}$

animale	962	aléatoire	élevage	aliment composé poisson	Arsenic, cadmium, plomb	20	3		3				2		8	2	2		
animale	963	aléatoire	élevage	aliment composé	Arsenic, cadmium, plomb	15	1	1		1		3	1	1	1	1	1		4
Alimentation d	964	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	Arsenic, cadmium, plomb	15	2		7				1		1	1	1		2
Alimentation c	965	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	Arsenic, cadmium, plomb	15	1	1	2	2			1	2	1	1	1		3
Alimontation	811	aléatoire	élevage	céréales produites sur l'exp	ergot de seigle et alcaloïdes de l'ergot	15	1	2	1	2		2	1	1	1		2		2
animale	812	aléatoire	élevage	aliment composé ruminants	alcaloïdes de l'ergot	5		1		1		1			1		1		
Alimentation (813	aléatoire	élevage	aliment composé porcin	alcaloïdes de l'ergot	5	1		1						1		1		1
animale	814	aléatoire	élevage	aliment composé volailles	alcaloïdes de l'ergot	5	1	1	1						1				1
Alimentation (816	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou d	alcaloïdes de l'ergot	5	1			1						1	1		1
animale	817	aléatoire	élevage	aliment composé lapins ou d		5	1		1				1		1		1		
animale	818	aléatoire	élevage	éales produites sur l'exploita	organophosphores i	20	3	3	2	3		3	1		1	1	2		1
Alimentation (819	aléatoire	élevage	céréales produites sur l'exp	Mycotoxines (zéaralénone, ochratoxine A. trichothécènes A.	50	8	4	6	6		3	3		7	3	3		7
Alimentation 8	820	aléatoire	élevage	céréales produites sur l'exploitation	alcaloïdes tropaniques	10	2		2				1		2	1			2
animale	824	aléatoire	élevage			5	1								1	1	1		1
Alimentation 8	823	aléatoire	élevage	matière première d'origine minérale directement liurée	Arsenic, cadmium, plomb	5	1		1			1			1	1			
animale	821	aléatoire	élevage	nes directement livrées à l'éle	pesticides organochlorés et organophosphorés	5						1	3			1			
Alimentation 8	822	aléatoire	élevage	drêches directement livrées	7-7-1	5						1	3			1			
		ation imputés	L		TOTAL 2024	1546	144	82	263	99	0	90	149	20	204	121	146	14	214

Sous-action imputée : 29

Annexe III - Nature des couples analyte/matrice - Aval (élevage)

Joindre les étiquettes aux prélèvements

Famille d'analytes	Analytes	ELEVAGE		
Substances interdites	Analytes Constituants d'origine animale	Ciblé Livré en engrais organiques et amendement à base de protéines animales (appelées couramment farines de viande et d'os, farine de sang, farines de plumes, notamment en agriculture biologique) destinés à l'épandage Avec antécédents ou suspicion de nonconformité Fabricant d'aliments à la ferme Détenant des ruminants et des monogastriques (risque de contamination croisée) Ayant recours à des mélangeurs mobiles ("mobile-mixers") (ceux-ci pouvant réaliser of mélanges pour des élevages où sont détent des animaux d'espèces différentes) Livré en vrac en matières premières et/ou aliments composés Si impossibilité de respecter les critères cidessus, cibler une exploitation détenant préférentiellement des ruminants		
Polluants organiques persistants	Dioxines/PCB	aléatoire	 compagnie (petfood) Tourteaux gras (colza, tournesol)²⁰ Fourrage déshydraté Drêche directement livrées en élevage par les sites de production²¹ 	
Mysotovinos	Contominante réportie d	la facen hátá	·	
Mycotoxines	Contaminants répartis de façon hétérogène :			
	Pour optimiser la représentativité du prélèvement, la méthode officielle impose un plus grand nombre d'échantillons élémentaires en différents endroits du lot, regrouper ces échantillons élémentaires en un échantillon global homos L'échantillon final, envoyé à l'analyse, est une partie homogène de cet échantillon			
Mycotoxines	Aflatoxine B1	aléatoire	 Préférentiellement sur aliment composé préparé à la ferme Pour les prélèvements d'aliment composé ruminant, cibler des aliments destinés aux vaches laitières. 	

_

²⁰ Dans le menu déroulant pour le préDAP et DAP, seuls 6 tourteaux sont listés. Si la matrice prélevée ne correspond pas à une matrice disponible, ne pas hésiter à modifier le libellé de la matrice sur le DAP accompagnant le prélèvement afin de garantir un commémoratif le plus juste possible.

²¹ Pour connaître les élevages destinataires de drêches en provenance d'usine de production, vous pouvez vous rapprocher des collègues de la DGCCRF.

Mycotoxines	Zéa/Ochra/Tricho/Fumo	aléatoire	Préférentiellement sur aliment composé préparé à la ferme
Mycotoxines	Ergot seigle/Alcaloïdes ergot	aléatoire	Uniquement sur céréales à paille produites sur l'exploitation (blé, orge, seigle, triticale, avoine, etcen grain non broyés, non moulus). Un seul DAP
Mycotoxines	Alcaloïdes de l'ergot	aléatoire	Aliment composé porcin Renseigner obligatoirement le type d'animal destinataire de l'aliment : truie, porcelet ou porc d'engraissement (cf annexe IV – complément d'espèce)
Produits phytopharmaceutiques	Pesticides	aléatoire	Pour la matrice « Maïs et dérivés » : prélever le maïs en grains, les ensilages de maïs ou les productions fermières. Pour la matrice « Céréales produites sur l'exploitation », privilégier les céréales entières (non aplaties, concassées, broyées)
Substances indésirables	Impuretés botaniques (Ambroisie/Datura)	aléatoire	Uniquement sur blé ou maïs en grains (non aplatis/broyés/moulus). Cibler les céréales produites sur l'exploitation dans les départements encore vierges ou peu infestés (cf carte sur site de l'observatoire de l'ambroisie ²²)
Toxines de plante	Alcaloïdes tropaniques (=atropine+scopolamine)	aléatoire	 sur céréales produites sur l'exploitation (blé ou maïs en grain non broyés, non moulus) sur aliments composés à base majoritaire de végétaux/céréales et/ou de céréales produites sur l'exploitation

 $[\]frac{^{22}\,\text{Carte disponible sur}}{\underline{\text{https://www.anses.fr/fr/content/l\%E2\%80\%99ambroisie-en-france-co\%C3\%Bbts-des-impacts-sanitaires-et-pistes-}}\\ \underline{\text{d\%E2\%80\%99actions}}$

Annexe IV – Commémoratifs « intervention » - Elevage

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
'Numéro d'agrément ou d'enregistrement de	ALPHA		numéro au titre du règlement 183/2005 : • alpha FR	Oui
l'établissement'			• FR N° SIRET / N°EDE	
'Identification véhicule'	ALPHA	Libellé 'Nom/N° :	nom ou n° d'immatriculation du véhicule	
'Coordonnées importateur'	LCU-LA+ ALPHA	Identifiant SIRET	n° SIRET + données complémentaires en saisie libre (nom, adresse)	
'Date de fabrication'	date		dans l'établissement ; traçabilité	
'Date de livraison'	date		dans l'établissement ; traçabilité	
'Pays d'origine'	LCU-LA	Code ISO pays		
'Fournisseur'	ALPHA		N° agrément à saisir par la DD(ETS)PP N'est pas géré dans SIGAL pour l'instant.	
'N° de lot'	ALPHA		Traçabilité interne de l'établissement	Oui
Taille du lot	NUM		kg	
'Taille échantillon	NUM		kg	
'Méthode officielle d'échantillonnage'	LCU	'oui' 'non'	R152/2009	
'Précisions critères de ciblage'	ALPHA		A l'appréciation de la DD(EST)PP	Oui
'Echantillonnage'	LCU	'aléatoire' 'ciblé (orienté)' 'suspect (renforcé)'		Oui
'Date envoi des prélèvements	Date		Date à saisir par la DD(ETS)PP: on ne peut la rendre obligatoire pour l'édition du DAP car elle n'est parfois pas encore connue à ce moment-là. Par contre, cette date est particulièrement importante: il faut qu'elle soit remplie systématiquement dès qu'elle est connue. Son degré de précision est attendu à 15 jours près. Ce commémoratif sert au calcul des indicateurs de performance.	Non
Espèce de destination de l'aliment	LCU	'ruminants' 'monogastriques' 'porc' 'équin' 'lapin' 'volailles' 'poissons'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse 'Constituants d'origine animale' : le laboratoire a absolument besoin de connaître l'espèce de destination de l'aliment	Oui

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
		'animaux familiers'	afin de statuer sur la	
Complément d'espèce	LCU	'animaux familiers' 'inconnu' 'jeunes ruminants' 'veau' 'agneau' 'chevreau' 'porcelets' 'porc d'engraissement' 'truie' 'équins' 'volailles hors pondeuses' 'volailles reproductrices' 'poules pondeuses' 'jeunes volailles' 'lapins' 'chat' 'carnivores domestiques' 'autres animaux familiers' 'salmonidés'	afin de statuer sur la conformité de l'analyse Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°036 (recherche de mycotoxines : ochratoxine A, fumonisines, zéaralénone, tricothécènes), préciser l'espèce 'chat' Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°813 (alcaloïdes de l'ergot), préciser l'espèce 'truie' ou 'porcin' ou 'porc d'engraissement' dans le cas d'un aliment composé porcin Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°486 (salmonelles), préciser l'espèce ('volailles hors pondeuses' 'poules pondeuses' 'volailles reproductrices' 'jeunes volailles') dans le cas d'un aliment	Oui
Espèce traitée sur site de production des PAT	LCM	'volailles' 'porcins' 'ruminants'	Cas d'un aliment composé Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse 'Constituants d'origine animale' : le laboratoire a besoin de connaître la (les) espèce(s) traitée(s) sur le site de production des PAT afin de savoir quelle méthode d'analyse mettre en œuvre pour rechercher les constituants d'origine animale (analyse microscopique ou PCR)	Oui
Type d'aliment 'TYP_ALMNT'	LCU	'autre matière première végétale' 'matière première minérale' 'céréales produites sur l'exploitation' 'blé' 'blé grain' 'orge' 'avoine' 'riz' 'seigle' 'millet' 'sorgho' 'maïs' 'maïs grain' 'maïs ensilage'	Pour les interventions qui utilisent le plan d'analyse NAT n°486 (salmonelles - aliments composés volailles), préciser s'il s'agit de granulé, farine, miette, thermisation	Oui pour la conclusion des analyses le laboratoire

Libellé	Туре	Valeurs	Observations	Obligatoire
		'drêches'		
		'corn gluten feed'		
		'tourteau de colza'		
		'tourteau de tournesol'		
		'tourteau de soja'		
		'tourteau de lin'		
		'autre tourteau'		
		'fourrages déshydratés'		
		'aliment complémentaire autre		
		que minéral'		
		'aliment composé pour		
		ruminants laitiers'		
		'aliment'		
		'granulés'		
		'miette'		
		'farine'		
Numéro de scellé	NUMSCELLE		Si aucun numéro de	
			scellé n'est indiqué, la	
			DD(ETS)PP peut en	
			attribuer un	

Types de descripteurs : LCU = Liste à choix unique ; LCM = Liste à choix multiples ; LCU-LA = LCU avec liste associée ; ALPHA = alphanumérique Agrafer ou imprimer la fiche de résultats au verso du DAP.

GLOSSAIRE

1. Les matrices

Drêches

Les drêches sont des coproduits du brassage des céréales, généralement utilisées pour l'alimentation animale. Elles sont principalement issues des brasseries, des distilleries et des sucreries. Les drêches sont souvent produites à partir de l'orge, du blé ou du maïs.

Additifs/prémélange

Les fabricants d'aliments ajoutent différents additifs (technologiques, sensoriels, nutritionnels, zootechniques ou coccidiostatiques) aux formulations d'aliments.

Pour les volailles et les lapins, les additifs utilisés incluent également les coccidiostatiques, qui ont une action antimicrobienne permettant de prévenir les infestations par des parasites (coccidies). L'usage des coccidiostatiques n'est pas autorisé en agriculture biologique.

Les additifs sont employés à un faible taux d'incorporation et doivent être précisément dosés. Le plus souvent, les usines utilisent des prémélanges. Les firmes services qui élaborent ces prémélanges proposent de nombreuses formulations selon les exigences des filières. Elles dispensent également des conseils scientifiques, techniques et économiques à leurs clients (usines ou élevages).

2. Les substances/groupe de substances

Substances indésirables

Les substances indésirables sont des substances qui se retrouvent dans les aliments pour animaux et qui présentent, à trop forte teneur, un risque pour la santé humaine ou animale ou qui sont susceptibles de nuire à la production animale. Il est généralement impossible de les exclure totalement, mais leur niveau doit être le plus faible possible. La liste de ces substances et les teneurs maximales admissibles évoluent régulièrement pour tenir compte des nouvelles données scientifiques. La présence à des teneurs trop importantes de ces substances indésirables peut être due à une présence naturellement élevée dans le lieu d'extraction ou de culture.

Eléments traces métalliques : Arsenic et arsenic inorganique

La recommandation (UE) n°2018/464 de la Commission prévoit les recherches d'éléments traces métalliques (plomb, cadmium, arsenic, mercure) dans les algues marines, les halophytes, et les aliments pour animaux en contenant. Une recommandation de la Commission concernant la surveillance de l'arsenic inorganique a été adoptée le 20 mai 2022²³.

L'arsenic, élément trace métallique, est une substance indésirable en alimentation animale.

Une présence naturellement élevée dans le lieu d'extraction ou de culture peut expliquer les teneurs importantes de l'arsenic pour le milieu marin. Les produits de la mer ont tendance à être plus riches en arsenic que les autres matières premières; cependant, il s'agit principalement de formes organiques de l'arsenic, à faible potentiel toxique. La réglementation fixe donc des teneurs plus élevées en arsenic total pour ces matrices, à condition qu'un seuil en arsenic inorganique soit respecté. L'analyse de l'arsenic inorganique est associée à celle de l'arsenic total, afin de déterminer le ratio As inorganique/As total.

Mélamine

Ce composé azoté réglementé par la directive 2002/32/CE n'est pas un contaminant naturel des aliments (classé en tant que substance indésirable). La mélamine a déjà été ajoutée accidentellement ou frauduleusement à des denrées alimentaires ou à des aliments pour animaux car elle augmente les teneurs apparentes en protéines.

Ce composé est recherché dans :

- les matières premières végétales,
- les aliments composés,
- les farines de poisson (conjointement à l'analyse des pesticides).

^{23 &}lt;a href="https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FR/TXT/HTML/?uri=CELEX:32022H0523(01)">https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FR/TXT/HTML/?uri=CELEX:32022H0523(01) Cf. aussi point A.10 du compte rendu du CPVADAAA d'avril 2019, et point A.05.1 du compte rendu de juin 2019 pour des précisions supplémentaires quant à la mise en œuvre de cette recommandation

Impuretés botaniques : Ambroisie, Datura, etc...

Des toxines de plantes (alcaloïdes tropaniques = atropine + scopolamine) issues d'une impureté botanique, le *Datura*, sont recherchées dans les aliments composés à base majoritaire de végétaux/céréales et/ou de céréales produites sur l'exploitation.

Dans les matières premières végétales **non broyées** (blé ou maïs en grains), la graine de *Datura* est recherchée en même temps que l'ambroisie.

Mycotoxines : Alcaloïdes de l'ergot

La recherche des ergots de seigle et alcaloïdes de l'ergot se divise en deux selon la matrice prélevée :

- Sur <u>les céréales à paille</u> (**non moulues, non broyées**), l'ergot de seigle est recherché, avec la recherche complémentaire de traceurs type alcaloïdes de l'ergot. Le prélèvement de céréales réalisé sert à la fois pour la recherche de l'ergot et la recherche des alcaloïdes (un seul prélèvement pour les deux recherches). Un seul DAP est édité.
- Sur <u>les aliments composés à base majoritaire de végétaux/céréales et les drêches,</u> seuls les traceurs « alcaloïdes de l'ergot » sont recherchés (12 alcaloïdes et leur somme).