

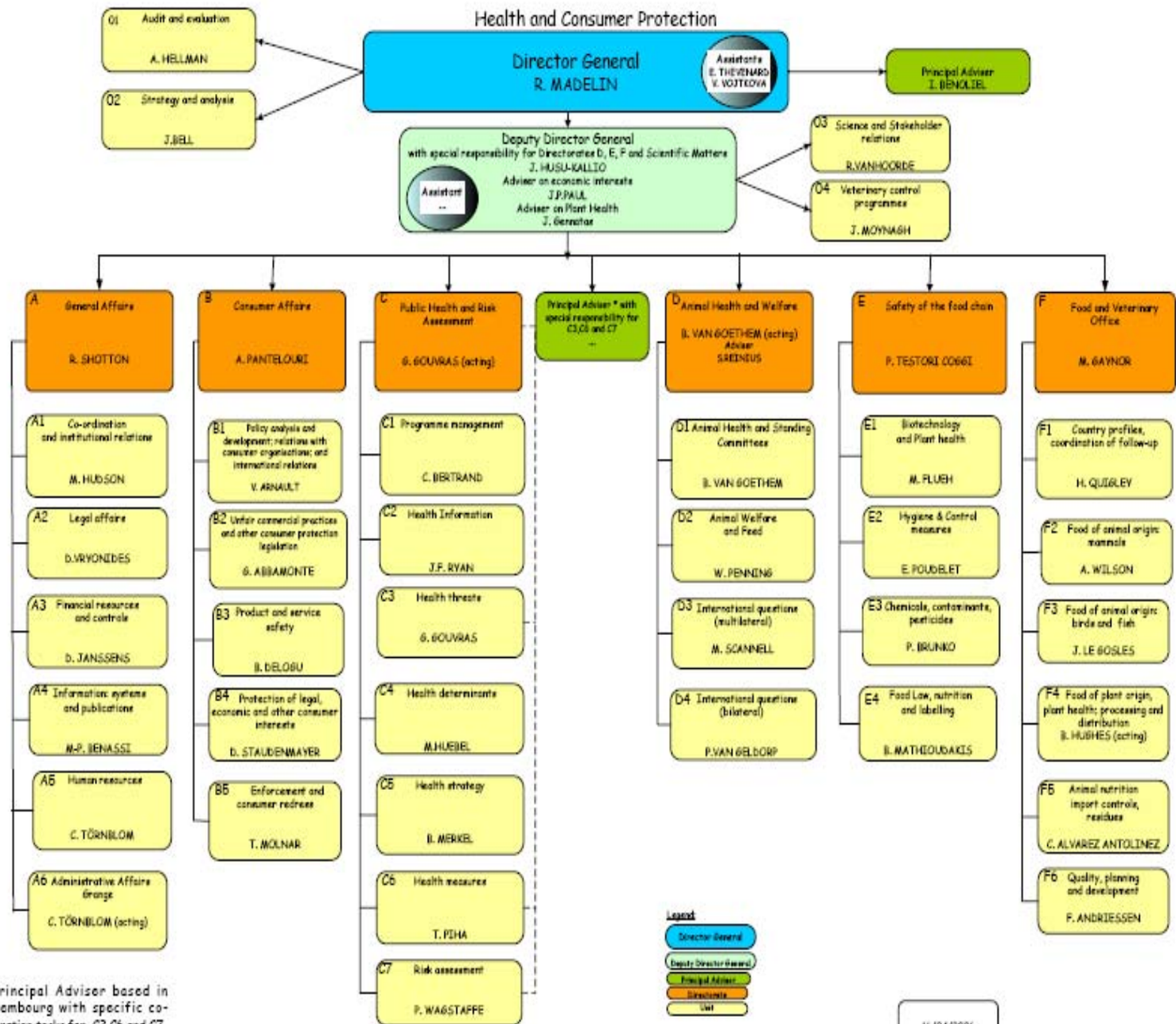
# **L'ispezione comunitaria dell'Ufficio Alimentare e Veterinario svoltasi in Italia nel giugno 2005: risultati e raccomandazioni**



**Anna Rita Mosetti**  
Ministero della Salute  
Direzione per la sicurezza degli alimenti e la nutrizione



**Ilaria Ciabatti**  
Istituto Zooprofilattico Sperimentale delle Regioni Lazio e Toscana  
Centro di Referenza Nazionale per la Ricerca di OGM



\* Principal Adviser based in Luxembourg with specific co-ordination tasks for C3, C6 and C7

16/04/2006

# Obiettivi FVO

- Promuovere sistemi di controllo efficaci
- Controllare la conformità con le norme della legislazione europea sia all'interno dell'UE che dei paesi terzi che esportano verso l'UE
- Contribuire allo sviluppo della politica dell'UE

[http://europa.eu.int/comm/food/fvo/index\\_en.htm](http://europa.eu.int/comm/food/fvo/index_en.htm)



Programme of Inspections 2006  
by the Food and Veterinary Office



# Rapporto annuale missioni FVO



**European Commission**  
**Health & Consumer Protection Directorate-General**  
**Food and Veterinary Office**

## Food and Veterinary Office - Annual Report 2004

### General Activities:

The Food and Veterinary Office (FVO)	Page 2
FVO Inspections 2004	3
Food and Feed Safety	4
Animal Health	8
Animal Welfare	10
Plant Health	11

### Special Topics:

Enlargement of the European Union	13
Residues	14
Contaminants	16
Additives, flavourings, food contact materials	17
Import Controls	17
National Audit Systems	19
Country Profiles	19

### Annexes:

Glossary of terms used in the Report	20
List of FVO inspections completed in 2004	22
Further information	26

# Rapporto FVO ispezione italiana



COMMISSIONE EUROPEA  
DIREZIONE GENERALE SALUTE E TUTELA DEI CONSUMATORI  
Direzione F. Ufficio Italiano e francese

DG(SANCO)755/2015 – MR Def

RELAZIONE FINALE SU UNA MISSIONE  
EFFETTUATA IN ITALIA

DAL 05/06/2015 AL 10/06/2015

CONCERNENTE I CONTROLLI DI ALIMENTI E MANGIMI CONTENENTI  
COSTITUITI DA OD OTTENUTI DA ORGANISMI GENETICAMENTE  
MODIFICATI

Gli errori materiali del progetto di relazione sono stati corretti nel testo.

FVO

14/06/15 03/15

## 9. RACCOMANDAZIONI

Le autorità italiane competenti sono invitate a:

- (1) garantire che siano fissate disposizioni sanzionatorie per l'etichettatura dei mangimi GM per offrire agli utenti finali informazioni accurate sulla composizione e sulle proprietà dei mangimi, come previsto dagli articoli 3 e 5 della direttiva 79/373/CEE e 90/269/CEE del Consiglio (modificata);
- (2) migliorare il livello di coordinamento tra le autorità centrali competenti, le autorità regionali e i livelli locali per garantire in tutta l'Italia la conformità all'articolo 9, paragrafo 1 del regolamento (CE) n. 1831/2003 relativo alle misure di ispezione e di controllo;
- (3) prendere provvedimenti per elaborare prontamente programmi nazionali annuali di controllo degli alimenti e dei mangimi GM e far sì che le attività d'ispezione e di seguito siano costantemente riferite dalle regioni alle autorità centrali competenti, al fine di garantire ulteriormente la conformità all'articolo 9, paragrafo 1 del regolamento (CE) n. 1831/2003 sulle misure di ispezione e di controllo;
- (4) garantire che i laboratori ufficiali per gli OGM siano conformi ai criteri generali ISO 17025 come previsto dall'articolo 3, paragrafo 1 della direttiva 93/99/CE<sup>14</sup> del Consiglio.

Entro due mesi dall'invio della relazione finale deve essere presentato alla Commissione un piano d'azione rispondente a queste raccomandazioni, nel quale vanno definiti chiaramente le modalità e i termini entro cui le autorità competenti attuano le raccomandazioni.

# Ispezioni OGM

## Anno 2005

- Spagna Italia Olanda Portogallo

## Anno 2006

- Francia, Ungheria, Polonia, Belgio, Regno Unito, Germania, Repubblica Ceca, Slovacchia e Slovenia.
- Romania paese candidato ad entrare nel 2007 nell'U.E.
- Argentina come paese terzo



# FASE PREPARATORIA

Commissione Europea

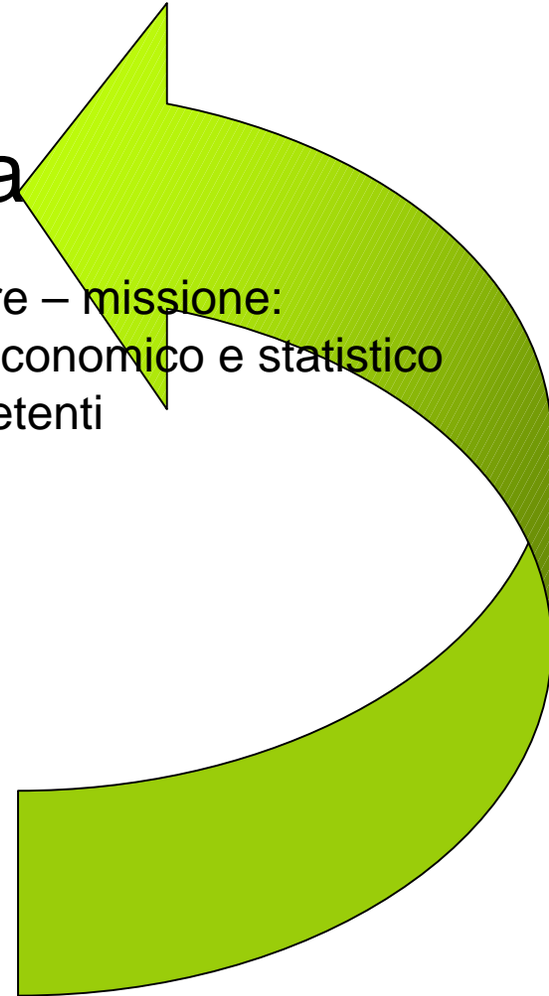
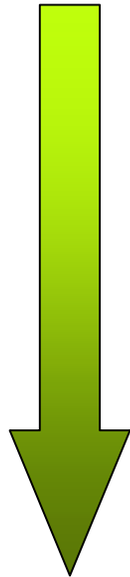
Piano di valutazione:

- Obiettivi della missione
- Riferimenti normativi
- Aree della valutazione
- Pianificazione delle visite ispettive

Questionario pre – missione:

- Background economico e statistico
- Autorità competenti
- Legislazione
- Controlli
- Laboratori

Autorità Competente



# OBIETTIVI ISPEZIONE IN ITALIA

- controllare l'applicazione del regolamento (CE) n. 1829/2003 in conformità all'articolo 48;
- valutare i sistemi di controllo realizzati in Italia in applicazione dell'articolo 9 del regolamento (CE) n. 1830/2003;
- valutare le azioni intraprese dalle autorità competenti per conformarsi alle prescrizioni della recente decisione 2005/317/CE della Commissione relativa a provvedimenti d'emergenza in relazione all'organismo geneticamente modificato non autorizzato Bt10 nei prodotti a base di mais.

# PROGRAMMA ISPEZIONE COMUNITARIA IN ITALIA

- **LUNEDI' 6 GIUGNO 2005**  
Incontro di apertura presso il  
Ministero della Salute  
  
Visita ad una industria alimentare  
con verifica delle procedure di  
campionamento e controllo  
documentale
- **MARTEDI' 7 GIUGNO 2005**  
Visita al Centro di Referenza  
Nazionale per la Ricerca degli OGM  
presso l'IZS del Lazio e della  
Toscana.
- **MERCOLEDI' 8 GIUGNO 2005**  
Visita al Posto d'Ispezione  
Frontaliera di Ravenna con verifica  
delle procedure di campionamento  
e controllo documentale  
  
Visita ad un mangimificio di  
Ravenna con verifica delle  
procedure di campionamento e  
controllo documentale
- **GIOVEDI' 9 GIUGNO 2005**  
Visita all' ARPA di BOLOGNA,  
laboratorio deputato alle analisi per  
il controllo ufficiale degli OGM
- **VENERDI' 10 GIUGNO 2005**  
Meeting finale a Roma presso il  
Ministero della Salute

# Industria alimentare



Gli Ispettori della ASL territorialmente competente hanno effettuato:

- campionamento dessert a base di soja
- controllo documentale sulla materia prima

# Centro di referenza nazionale per la ricerca di OGM

## OBIETTIVI E ATTIVITA'

- Banca dati sui controlli nazionali OGM
- Visita del Laboratorio:
  - Personale
  - Procedure generali
  - POS
  - Metodiche analitiche

# PORTO DI RAVENNA



# Posto d'Ispezione Frontaliera



- Ruolo del PIF
- Rapporti con altre Autorità portuali
- Verifica procedure di campionamento
- Proiezione diapositive campionamento secondo la raccomandazione CE 787/2004

# USMAF



- Attività dell'Ufficio
- Procedure di campionamento
- Verifiche documentali
- Dati sull'importazione mais e soia destinati all'alimentazione umana

# Mangimificio



Gli Ispettori ASL dei Servizi Veterinari hanno effettuato:

- Procedure di campionamento
- Controllo documentale

# ARPA BOLOGNA



Informazioni su:

- Attività generali dell'Azienda
- Attività specifiche nel settore degli OGM
  - Riceve i campioni da USMAF e SIAN
  - Metodiche analitiche
  - Accreditemento

# Conclusioni team ispettivo

- I controlli a livello regionale e locale vengono svolti pur mancando un programma di controllo a livello nazionale
- Le ispezioni all'importazione sono ben organizzate e c'è comunicazione regolare tra i soggetti interessati
- Pur non esistendo linee guida su ispezioni e campionamenti gli stessi vengono effettuati tenendo conto della normativa vigente (micotossine)
- I controlli sul territorio per gli OGM rientrano principalmente in quelli più generali sull'igiene e riguardano l'etichettatura e la tracciabilità.

# LABORATORI

- Accreditati
- Buone attrezzature
- Aree delle diverse fasi ben separate
  - CROGM spazi limitati
- Personale qualificato e competente
  - Contratti temporanei creano difficoltà



garantire che siano fissate disposizioni armonizzate per l'etichettatura dei mangimi GM per offrire agli utenti finali informazioni accurate sulla composizione e sulle proprietà dei mangimi, come previsto dagli articoli 3 e 5 delle direttive 79/373/CEE e 96/25/CEE del Consiglio (modificate);



migliorare il livello di coordinamento fra le autorità centrali competenti, le autorità regionali e i livelli locali per garantire in tutta l'Italia la conformità all'articolo 9, paragrafo 1 del regolamento (CE) n. 1830/2003 relativo alle misure di ispezione e di controllo;



prendere provvedimenti per elaborare prontamente programmi nazionali annuali di controllo degli alimenti e dei mangimi GM e far sì che le attività d'ispezione siano costantemente riferite dalle regioni alle autorità centrali competenti, al fine di garantire ulteriormente la conformità all'articolo 9, paragrafo 1 del regolamento (CE) n. 1830/2003 sulle misure di ispezione e di controllo



garantire che i laboratori ufficiali per gli OGM siano conformi ai criteri generali ISO 17025 come previsto dall'articolo 3, paragrafo 1 della direttiva 93/99/CE del Consiglio.

# Provvedimenti Autorità competente

Entro due mesi dall'invio della relazione finale deve essere presentato alla Commissione un piano d'azione rispondente a queste raccomandazioni, nel quale vanno definiti chiaramente le modalità e i termini entro cui le autorità competenti attueranno le raccomandazioni.



# Ministero della Salute

DIPARTIMENTO PER LA SANITA' PUBBLICA VETERINARIA  
LA NUTRIZIONE E LA SICUREZZA DEGLI ALIMENTI  
(EX UFF. IV DGVA)

**SICUREZZA ALIMENTARE:  
PIANO NAZIONALE DI CONTROLLO UFFICIALE SULLA  
PRESENZA DI ORGANISMI GENETICAMENTE  
MODIFICATI NEGLI ALIMENTI  
2006 – 2008**