



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

IL CAPO DIPARTIMENTO

Misure e procedure documentate per consentire lo scambio di informazioni tra Autorità competente e organismi di controllo ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 6 del Reg. (UE) 2021/279 del 22 febbraio 2021 e che abroga il decreto dipartimentale 26 luglio 2011, n. 14458.

VISTO il Reg. (UE) 2017/625 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 15 marzo 2017, relativo ai controlli ufficiali e alle altre attività ufficiali effettuati per garantire l'applicazione della legislazione sugli alimenti e sui mangimi, delle norme sulla salute e sul benessere degli animali, sulla sanità delle piante nonché sui prodotti fitosanitari, recante modifica dei regolamenti (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 e (UE) 2016/2031 del Parlamento europeo e del Consiglio, dei regolamenti (CE) n. 1/2005 e (CE) n. 1099/2009 del Consiglio e delle direttive 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE e 2008/120/CE del Consiglio, e che abroga i regolamenti (CE) n. 854/2004 e (CE) n. 882/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, le direttive 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE e 97/78/CE del Consiglio e la decisione 92/438/CEE del Consiglio;

VISTO il Reg. (UE) 2018/848 del Parlamento europeo e del Consiglio del 30 maggio 2018 relativo alla produzione biologica e all'etichettatura dei prodotti biologici e che abroga il Reg. (CE) n. 834 del Consiglio del 28 giugno 2007 e successive modifiche, relativo alla produzione biologica e all'etichettatura dei prodotti biologici e che abroga il Reg. (CEE) n. 2092/91;

VISTO il Reg. (UE) 2021/279 della Commissione del 22 febbraio 2021 recante modalità di applicazione del regolamento (UE) 2018/848 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto concerne i controlli e le altre misure che garantiscono la tracciabilità e la conformità nella produzione biologica e l'etichettatura dei prodotti biologici

VISTO il Reg. (UE) 2021/1165 della Commissione del 15 luglio 2021 che autorizza l'utilizzo di taluni prodotti e sostanze nella produzione biologica e stabilisce i relativi elenchi, e s.m.i.

VISTO il Decreto ministeriale 20 dicembre 2013, n. 15692 *“Disposizioni per l'adozione di un elenco di “non conformità” riguardanti la qualificazione biologica dei prodotti e le corrispondenti misure che gli Organismi di Controllo devono applicare agli operatori ai sensi del Reg. (CE) n. 889/2008 modificato da ultimo dal Regolamento di esecuzione (UE) n. 392/2013 della Commissione del 29 aprile 2013”*;

VISTO il Decreto ministeriale 12 marzo 2014, n. 2592 *“Disposizioni per la designazione dei laboratori che possono eseguire l'analisi dei campioni prelevati durante i controlli in agricoltura biologica ai sensi dell'art. 12 del Reg. (CE) n. 882 del 29 aprile 2004 e successive modifiche ed integrazioni*;



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

VISTO il decreto legislativo 23 febbraio 2018, n. 20 “*Disposizioni di armonizzazione e razionalizzazione della normativa sui controlli in materia di produzione agricola e agroalimentare biologica, predisposto ai sensi dell'articolo 5, comma 2, lett. g), della legge 28 luglio 2016, n. 154, e ai sensi dell'articolo 2 della legge 12 agosto 2016, n. 170*”;

VISTO il DPCM del 5 dicembre 2019, n. 179, di riorganizzazione del Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali, a norma dell'articolo 1, comma 4, del Decreto-legge 21 settembre 2019, n. 104, convertito, con modificazioni, dalla legge 18 novembre 2019, n. 132;

VISTO il D.P.R. del 05 dicembre 2019, registrato alla Corte dei Conti il 14 febbraio 2020, reg. n. 75, con il quale è stato conferito al Dr. Francesco Saverio Abate l'incarico di Capo del Dipartimento delle politiche competitive della qualità agroalimentare, ippiche e della pesca;

VISTO il D.M. n. 9361300 del 04 dicembre 2020, registrato alla Corte dei conti il giorno 11 gennaio 2021, al reg. n. 14, con il quale sono stati individuati gli uffici dirigenziali non generali del Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali, ai sensi del D.P.C.M. n. 179 del 05 dicembre 2019;

CONSIDERATO CHE, a seguito dello scambio di informazioni di cui all'articolo 9 del Reg. (UE) 2021/279 il Mipaaf viene informato (notificato) attraverso il sistema OFIS da autorità competenti di altri Stati Membri (notificanti) in relazione a non conformità sospette o accertate che compromettono l'integrità del prodotto biologico proveniente dall'Italia;

CONSIDERATO CHE a seguito di tale notifica il Mipaaf è chiamato a rispondere entro 30 giorni di calendario dalla data di ricevimento della notifica, comunicando le azioni e le misure adottate, compresi i risultati dell'indagine ufficiale, nonché ogni altra informazione disponibile e/o richiesta dallo Stato membro notificante;

CONSIDERATO CHE uno Stato membro notificante, in relazione ad una notifica OFIS, può chiedere al Mipaaf tutte le informazioni supplementari che ritiene necessarie;

CONSIDERATO CHE l'Italia, in qualità di Stato membro notificante, deve inserire quanto prima le voci e gli aggiornamenti necessari nell'OFIS, compresi gli aggiornamenti relativi ai risultati delle indagini ufficiali pertinenti svolte dagli organismi di controllo;

CONSIDERATO CHE l'Italia delega agli organismi di controllo, così come definiti all'articolo 3, punto 56) del Reg. (UE) 2018/848 i seguenti compiti: il controllo ufficiale e relativa indagine ufficiale volta a stabilire la conformità al Reg. (UE) 2018/848 e pertinente normativa discendente, l'attività certificativa prevista dallo stesso regolamento attraverso l'emissione del certificato di cui all'articolo 35 del Reg. (UE) 2018/848 e la decisione in merito all'adozione di azioni e misure in caso di non conformità sospetta o accertata;



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

RITENUTO OPPORTUNO adottare misure appropriate e stabilire procedure documentate per consentire uno scambio di informazioni veloce, efficace ed efficiente tra il Mipaaf e gli organismi di controllo ai sensi dell'articolo 9(6) del Reg. (UE) 2021/279;

CONSIDERATO CHE in caso di sospetta o accertata non conformità riscontrata su un prodotto biologico il responsabile dell'indagine ufficiale e della decisione in merito all'adozione di azioni e misure è l'organismo di controllo dell'operatore che ha immesso sul mercato questo prodotto e che è quindi quest'ultimo che deve fornire al Mipaaf tutte le informazioni relative agli scambi di informazione di cui all'articolo 43(1) del Reg. (UE) 2018/848;

SENTITO il Tavolo tecnico in agricoltura biologica nel corso della riunione del 29 settembre 2022;

DECRETA

**Articolo 1
Campo di applicazione**

1. Il presente decreto stabilisce le procedure e la tempistica dello scambio di informazioni tra il Mipaaf e gli organismi di controllo al fine di consentire al Mipaaf di assolvere agli obblighi previsti dall'articolo 9, paragrafo 1, lettera (a), punti i), ii) e iii) del Regolamento (UE) 2021/279 nei seguenti casi:
 - a. l'Italia è paese notificante;
 - b. l'Italia è paese destinatario della notifica.

**Articolo 2
Definizioni e acronimi**

Ai fini del presente decreto si intende per:

- a) N.C.: Non Conformità;
- b) O.F.I.S.: Organic Farming Information System;
- c) S.M. :Stato/i Membro/i;
- d) P.T.: Paese Terzo;
- e) Prodotto biologico: prodotto biologico o in conversione;
- f) Mipaaf: Ufficio PQAI 1, Direzione generale per la promozione della qualità agroalimentare e dell'ippica, Dipartimento delle politiche competitive, della qualità agroalimentare, della pesca e dell'ippica del Ministero delle Politiche agricole alimentari e forestali, via XX settembre n. 20, 00187 Roma;
- g) Regolamento: Regolamento (UE) 2018/848.



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

Articolo 3

**Non Conformità rilevata in Italia su prodotti biologici provenienti da un altro Stato Membro
o Paese Terzo (Italia notificante)**

1. L'organismo di controllo che ritiene che una N.C. sospetta o accertata comprometta l'integrità dei prodotti biologici provenienti da un altro S.M. o da un P.T. invia una segnalazione al Mipaaf, non oltre i 5 giorni lavorativi dalla data in cui ha riscontrato la N.C. o ha ricevuto l'informazione, secondo le modalità specificate nell'articolo 7 del presente decreto, corredandola con prove documentali raccolte a supporto della segnalazione stessa.
2. L'organismo di controllo di cui al comma 1 del presente articolo predispose la segnalazione utilizzando gli appositi modelli riportati negli Allegati 1 o 2 del presente decreto.
3. Ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, lettera a, punto i) e ii) del Regolamento (UE) 2021/279 il Mipaaf, attraverso O.F.I.S., notifica allo S.M. o al P.T. interessato la segnalazione ricevuta e informa l'organismo di controllo, di cui al comma 1 del presente articolo, e le altre autorità riportate nell'Allegato 5, in relazione alla data di inserimento e al numero di riferimento della notifica.
4. Il Mipaaf trasmette all'organismo di controllo di cui al comma 1 la risposta ricevuta tramite O.F.I.S. insieme alla documentazione allegata pertinente, secondo le modalità di cui all'articolo 7.
5. L'organismo di controllo, entro 10 giorni lavorativi dalla ricezione della comunicazione di cui al comma 4 del presente articolo, trasmette al Mipaaf secondo le modalità di cui all'articolo 7 il proprio parere motivato sulla risposta di cui al comma 3 del presente articolo.

Articolo 4

**Non conformità rilevata in Italia in prodotti provenienti dall'Italia
(Italia notificante)**

1. L'organismo di controllo che ha fondati sospetti che una N.C. sospetta o accertata comprometta l'integrità di prodotti biologici commercializzati da un operatore biologico sotto il proprio controllo in uno o più S.M., informa il Mipaaf, non oltre 5 giorni lavorativi dalla data in cui ha riscontrato la N.C. o ha ricevuto l'informazione, secondo le modalità di cui all'articolo 7 del presente decreto.
2. L'organismo di controllo di cui al comma 1 predispose una segnalazione, corredata dalle relative prove documentali a supporto, utilizzando l'apposito modello di cui all'Allegato 3.



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

3. Ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, lettera a, punto iii) del Regolamento (UE) 2021/279 il Mipaaf inserisce in O.F.I.S. la notifica di allerta verso gli S.M. interessati e informa l'organismo di controllo segnalante del numero di riferimento della notifica di allerta.
4. Il Mipaaf trasmette eventuali risposte ricevute dagli S.M. allertati all'organismo di controllo di cui al comma 1 del presente articolo, secondo le modalità di cui all'articolo 7.

Articolo 5

Non conformità rilevata in un altro Stato Membro per prodotti provenienti dall'Italia (Italia destinataria della notifica)

1. Il Mipaaf, ricevuta ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, lettera a, punto i) del Regolamento (UE) 2021/279 attraverso O.F.I.S. una notifica da parte di uno S.M. in relazione a una NC sospetta o accertata riscontrata su prodotto biologico ottenuto e/o commercializzato da un operatore biologico italiano in un altro Stato Membro, trasmette la notifica e la documentazione allegata all'organismo di controllo indicato nella notifica stessa.
2. La trasmissione di cui al comma 1 avviene secondo le modalità descritte nell'articolo 7 e comprende anche il modulo di risposta di cui all'allegato 4, precompilato da parte del Mipaaf nelle parti di propria competenza (Riquadro 1).
3. L'organismo di controllo che, ricevuta la notifica di cui al comma 1, ritiene di non essere l'organismo di controllo responsabile a condurre l'indagine ufficiale, completa il Riquadro 2 ed invia comunicazione (risposta intermedia) al Mipaaf entro 3 gg lavorativi dalla ricezione della notifica indicando le motivazioni a supporto e, se del caso, il codice dell'organismo di controllo a cui deve essere trasmessa la notifica.
4. L'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale procede ad una valutazione preliminare della documentazione ricevuta dal Mipaaf e, se ritiene che le informazioni contenute non siano adeguate e sufficienti, compila il riquadro 3 del modulo di risposta di cui all'allegato 4 per la richiesta di integrazioni indicando i riferimenti alla normativa unionale a supporto della richiesta stessa.
5. La comunicazione di cui al comma 4 del presente articolo (risposta intermedia) è inviata al Mipaaf secondo le modalità di cui all'articolo 7, entro 5 giorni lavorativi dalla ricezione della notifica.
6. L'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale a seguito della ricezione della notifica e di eventuali pertinenti integrazioni di cui ai commi 1 e 4 del presente articolo opera ai sensi degli articoli 29 e/o 41 del Regolamento.



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

7. Tutti gli organismi di controllo, eventualmente coinvolti nell'indagine ufficiale, compilano il modulo di risposta di cui all'Allegato 4 del presente decreto, o altra documentazione di sistema che riporti informazioni equivalenti e il corretto riferimento alla segnalazione OFIS, per quanto di propria competenza, lo conservano e, se necessario, lo mettono a disposizione, insieme ad altra documentazione pertinente, dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale di cui al comma 4 e/o delle autorità di vigilanza e accreditamento.
8. Al termine dell'indagine ufficiale, l'organismo di controllo di cui al comma 4 invia al Mipaaf la risposta conclusiva, secondo le modalità dell'articolo 7 e utilizzando il modulo di risposta di cui all'allegato 4, comunicando in modo chiaro le azioni e le misure adottate, compresi i risultati dell'indagine ufficiale condotta a norma degli articoli 29(2) e/o 41(2) del Regolamento, nonché ogni altra informazione disponibile e/o richiesta dallo Stato membro notificante.
9. Se dopo 15 giorni lavorativi dalla ricezione della documentazione completa, l'organismo di controllo di cui al comma 4 non è ancora in grado di inviare una risposta conclusiva, invia al Mipaaf secondo le modalità di cui all'articolo 7, una risposta intermedia per fornire aggiornamenti in relazione all'indagine ufficiale in corso riportando nel modulo di risposta di cui all'Allegato 4 tutte le informazioni disponibili e allegando le prove documentali raccolte.
10. In caso di indagine particolarmente complessa, l'organismo di controllo notificato, motivando la necessità di un tempo congruo allo svolgimento dei controlli, può inviare più risposte intermedie, con cadenza di massimo 15 giorni lavorativi, fornendo gli aggiornamenti relativi agli esiti delle indagini svolte sino a quel momento.
11. Qualora lo Stato membro notificante segnali tramite il sistema O.F.I.S. di non accettare la risposta inserita dal Mipaaf a seguito della comunicazione di cui al comma 8, il Mipaaf richiede all'organismo di controllo di cui al comma 4 le informazioni integrative pertinenti.
12. L'organismo di controllo risponde alle richieste di cui al comma 11 del presente articolo entro 15 giorni lavorativi successivi al ricevimento della richiesta.
13. Il Ministero informa l'organismo di controllo di cui al comma 1, secondo le modalità dell'articolo 7, dell'accettazione, da parte dell'Autorità competente dello S.M. notificante, della risposta inserita nel sistema O.F.I.S.



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

Articolo 6

**Non conformità rilevata in uno SM e che potrebbe avere implicazioni per Italia
(Italia destinataria della notifica)**

1. Il Mipaaf, ricevuta ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 1, lettera a, punto iii) del Regolamento (UE) 2021/279 attraverso O.F.I.S. una notifica di allerta da parte di uno SM in relazione a una N.C. sospetta o accertata riscontrata su prodotto biologico ottenuto e/o commercializzato in Italia da un operatore biologico dello stesso SM, trasmette la notifica e la documentazione allegata a tutti gli organismi di controllo, nelle modalità specificate nell'articolo 7.
2. L'organismo di controllo adotta le azioni e le misure pertinenti qualora un proprio operatore controllato abbia acquisito il prodotto oggetto della notifica di allerta di cui al comma 1 del presente articolo e comunica al Mipaaf, secondo le modalità di cui all'articolo 7 del presente decreto, le azioni e le decisioni assunte.

Articolo 7

Modalità di invio delle comunicazioni

1. Le comunicazioni di cui al presente decreto devono avvenire a mezzo e-mail, utilizzando gli indirizzi mail indicati nell'allegato 5.
2. In caso di modifica di uno o più indirizzi e-mail riportati in allegato, il Mipaaf provvederà ad informare tutti gli organismi di controllo a mezzo PEC.

Articolo 8

Abrogazioni e applicazione

1. Il decreto dipartimentale 26 luglio 2011, n. 14458 è abrogato.
2. Il presente decreto si applica per gli scambi di informazioni di cui all'articolo 1 che si avviano a partire dalla data di entrata in vigore.

Il presente Decreto è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana ed entra in vigore il giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

IL CAPO DIPARTIMENTO
Francesco Saverio Abate
(documento firmato digitalmente ai sensi del C.A.D.)



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

ALLEGATO 1

Modello segnalazione irregolarità prodotti provenienti da altri Paesi UE

Indicazioni per la compilazione

- Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB
- I campi identificati con (*) sono obbligatori

	<i>Organismo di controllo segnalante (codice)</i>	IT – BIO –	
Product			
1)	Category of product (*):	<input type="checkbox"/> unprocessed plants and plant products, including seeds and other plant reproductive material; <input type="checkbox"/> livestock and unprocessed livestock products; <input type="checkbox"/> algae and unprocessed aquaculture products; <input type="checkbox"/> processed agricultural products, including aquaculture products, for use as food; <input type="checkbox"/> feed; <input type="checkbox"/> wine; <input type="checkbox"/> (g) other products listed in Annex I to this Regulation or not covered by the previous categories.	
2)	Product/trade name (*):		
3)	Country of origin (*):		
4)	Description of the product (packaging size and form, etc.) – please attach copied or scanned seal or label:		
5)	Identification of the lot (e.g. lot number, delivery number, delivery date, etc.):		
6)	Other information:		
Traceability, please describe in detail the complete supply chain			
	Name	Contact details	Cntr.A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			
Non-compliance, suspicion of non-compliance, other problem raised			
1) Which non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised has been identified (*)?			
In what aspect does it represent a non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised with Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council (*)?			



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

<i>Context of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised – please attach a copy of invoice or other supporting documents:</i>	
Place and date of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised	
<i>Analysis of the samples/tests (if any) – please attach a copy of analysis report:</i>	
Date and place of sampling/testing (DD/MM/YYYY):	
Date of the analysis – report (DD/MM/YYYY):	
Details (name of the laboratory, methods used, results):	
Name and level of the substances found:	
Is the level above the threshold allowed in food (or feed) in general?	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Is the level for labeling of GMO-contents overshot?	<input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Market influence	
1) Has the product been withdrawn from the market, blocked or marketed?	
2) Which actors have been already informed?	
3) Are other Member States affected? If so, which Member States?	
Measures taken	
1) Have any voluntary measures been taken (on the product/operator/market)?	
2) Have any compulsory measures been taken?	
3) What is the scope of the measures (national, regional, exports, etc.)?	
4) Date of entry into force: (DD/MM/YYYY):	
5) Duration (in months)	
6) Justification/legal basis of the measures:	
Which competent authority or, where appropriate, control authority or control body has adopted the measures?	
Other information	
Evaluation:	
Annexes:	<input type="checkbox"/> Annex _____ - Copied or scanned documentation of the product (seal, label, etc.). <input type="checkbox"/> Annex _____ - Copy of invoice, documentary account or document of transport or delivery order. <input type="checkbox"/> Annex _____ - Analysis report and/or any other relevant documents: <input type="checkbox"/> Annex _____ - Other: _____



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

ALLEGATO 2

Modello segnalazione irregolarità prodotti provenienti da Paesi Terzi

Indicazioni per la compilazione

- Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB

<i>Organismo di controllo segnalante (codice)</i>		<i>IT – BIO –</i>	
Actor Type	<input type="checkbox"/> Third country		<input type="checkbox"/> CB's Third Country
Point the actor	<input type="checkbox"/> Argentina <input type="checkbox"/> Australia <input type="checkbox"/> Canada <input type="checkbox"/> Chile <input type="checkbox"/> Costa Rica <input type="checkbox"/> India <input type="checkbox"/> Israel	<input type="checkbox"/> Japan <input type="checkbox"/> New Zealand <input type="checkbox"/> Sud Korea <input type="checkbox"/> Switzerland <input type="checkbox"/> Tunisia <input type="checkbox"/> UK <input type="checkbox"/> USA	_____ - BIO - _____
Product (refer to the product that appears in the COI)			
*Country of origin			
*Category of product:		<input type="checkbox"/> A - Unprocessed plant products <input type="checkbox"/> B - Live animals or unprocessed animal products <input type="checkbox"/> C - Unprocessed aquaculture products and algae <input type="checkbox"/> D - Processed agricultural products for use as food <input type="checkbox"/> E - Processed agricultural products for use as feed <input type="checkbox"/> F - Vegetative propagating material and seeds for cultivation	
*Product/trade name:			
Description of the product (packaging size and form, etc.) – please attach copied or scanned seal or label:			
Identification of the lot (e.g. lot number, delivery number, delivery date, etc.):			
Other information:			
Traceability, please describe in detail the complete supply chain:			
	Name	Contact details	Cntr.A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

Non-compliance, suspicion of non-compliance, other problem raised:			
* Which non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised has been identified?			
*In what aspect does it represent a non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised with Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council (3)?			
Context of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised – please attach a copy of invoice or other supporting documents:			
Date and place of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised			
Analysis of the samples/tests (if any) – please attach a copy of analysis report:			
Date and place of sampling			
Date of the analysis – report			
Name of the laboratory			
Methods used			
Name of the substances found and the level of the residues detected:			
Is the level above the threshold allowed in food (or feed) in general?:		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> N.A.
Is the level for labeling of GMO-contents overshot?:		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> N.A.
Market influence:			
Has the product been withdrawn from the market, blocked?:			
Which actors have been already informed?:			
Are other Member States affected?	<input type="checkbox"/> Si If so, which Member States? _____	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> Unknown
Measures taken			
Have any voluntary measures been taken (on the product/operator/market)?			
Have any compulsory measures been taken?			
What is the scope of the measures (national, regional, exports, etc.)?			
Date of entry into force			
Duration (in months):			
Justification/legal basis of the measures			
Which control authority or control body has adopted the measures?			
Other information, evaluation:			
Annexes:	<input type="checkbox"/> Annex _____ - Copied or scanned documentation of the product (seal, label, etc.). <input type="checkbox"/> Annex _____ - Copy of invoice, documentary account or document of transport or delivery order. <input type="checkbox"/> Annex _____ - Analysis report and/or any other relevant documents: <input type="checkbox"/> Annex _____ - Other: _____		



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

ALLEGATO 3

Modello segnalazione Non Conformità rilevata in Italia in prodotti provenienti dall'Italia

<i>Organismo di controllo segnalante (codice)</i>		<i>IT – BIO –</i>	
Alerted country or countries			
<input type="checkbox"/> <i>All countries</i>	<input type="checkbox"/> Estonia	<input type="checkbox"/> Latvia	<input type="checkbox"/> Romania
<input type="checkbox"/> Austria	<input type="checkbox"/> Finland	<input type="checkbox"/> Lithuania	<input type="checkbox"/> San Marino
<input type="checkbox"/> Belgium	<input type="checkbox"/> France	<input type="checkbox"/> Luxembourg	<input type="checkbox"/> Slovakia
<input type="checkbox"/> Bulgaria	<input type="checkbox"/> Germany	<input type="checkbox"/> Malta	<input type="checkbox"/> Slovenia
<input type="checkbox"/> Croatia	<input type="checkbox"/> Greece	<input type="checkbox"/> Netherlands	<input type="checkbox"/> Spain
<input type="checkbox"/> Cyprus	<input type="checkbox"/> Hungary	<input type="checkbox"/> Norway	<input type="checkbox"/> Sweden
<input type="checkbox"/> Czech Rep.	<input type="checkbox"/> Iceland	<input type="checkbox"/> Poland	<input type="checkbox"/> Swit. and Liec.
<input type="checkbox"/> Denmark	<input type="checkbox"/> Ireland	<input type="checkbox"/> Portugal	
Non-compliance, fraud, other issue and suspicion thereof (hereinafter " non-compliance")			
Title:			
Description:			
What is your assessment on the seriousness of the non-compliance?			
Which actors have been already informed?			
Detection context			
Date and place:			
Person/body detecting the non-compliance:			
Union legislation at stake (reference(s)):			
Product traceability			
Description			
Name and Brand/trade name:			
Other aspects:			
Consignment			
Consignment/lot/delivery number:			
Country of origin:			
Total net/gross weight, volume:			
Other information:			
Traceability, please describe in detail the complete supply chain:			
	Name	Contact details	Cntr.A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			
5. Measures taken	<input type="checkbox"/> No action yet (please explain why) <input type="checkbox"/> Prohibition of the placing on the market of the product (basis – date – quantities) <input type="checkbox"/> Downgrading product to conventional (basis – date – quantities – from/to) <input type="checkbox"/> Suspension of certificate of the operator (from/to – scope) <input type="checkbox"/> De-certification of operator (as from) <input type="checkbox"/> Other measures (please describe) Describe/explain/basis/date/quantities in the field below		
Other information			
Files			



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

**ALLEGATO 4
Modello risposta alla notifica INEU**

Indicazioni per la compilazione

- a) Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- b) Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- c) Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- d) Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB

<i>Riquadro 1 – a cura del Mipaaf</i>	
Riferimento Notifica OFIS ITA __INEU __/__/____	
Organismo di controllo destinatario (codice)	IT – BIO –

Data __/__/__	<input type="checkbox"/> Risposta intermedia (n. ...)	<input type="checkbox"/> Risposta conclusiva (fine indagine ufficiale)
---------------	---	--

<i>Riquadro 2 – a cura dell'organismo di controllo destinatario</i>			
<i>1 - Valutazione preliminare da parte dell'OdC destinatario</i>			
Data __/__/__	Organismo di controllo destinatario è anche l'organismo di controllo responsabile indagine ufficiale	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Se no, indicare la motivazione		IT – BIO –	
Se no, indicare il codice dell'organismo di controllo responsabile, se conosciuto			

<i>Riquadro 3 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale</i>			
<i>1 - Valutazione preliminare</i>			
Il sospetto di NC è emerso da valutazioni di(*)	<input type="checkbox"/> operatore di altro SM ai sensi di art. 27 del Regolamento (UE) 2018/848 <input type="checkbox"/> operatore di altro SM ai sensi di art. 28 del Regolamento (UE) 2018/848 <input type="checkbox"/> Indagine ufficiale di CB, AC, ACntr di altro SM <input type="checkbox"/> Altro, specificare _____		
Le informazioni della notifica e la documentazione allegata sono adeguate e sufficienti?		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Se no, specificare e indicare le richieste di integrazioni necessarie compresi i riferimenti normativi pertinenti			

<i>Riquadro 4 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale, se del caso</i>				
A	Riepilogo dei controlli eseguiti nella filiera (*)			
1	OdC	Operatori oggetto di indagine	Indicare il ruolo nella filiera	Indicare, per ogni operatore, il tipo di controllo utilizzato (mirato, documentale, campionamento, controllo a sorpresa, ecc.)



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

<i>Riquadro 5 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale e gli odc coinvolti a vario titolo nell'indagine ufficiale</i>			
Codice OdC, se diverso da quello indicato nel riquadro 1(*)	IT – BIO – _____	Riferimento Notifica OFIS	ITA ___ INEU ___ / _____
A. Investigation			
1) Which competent authority(-ies) or, where appropriate, control authority(-ies) and/or control body(-ies) are/were in charge of the investigation?:			
2) Describe cooperation between the different operators and competent authority(-ies) or, where appropriate, control authority(-ies) and/or control body(-ies) involved, in the different countries involved (if any)?:			
3) Which investigation methods/procedures have been used?:			
For instance, have the operators concerned been submitted to a specific control?:			
Have samples been taken and analysed?:			
4) What is the outcome of the investigation?:			
What are the results of the inspections/analyses (if any)?:			
Has the origin of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised been cleared out?:			
What is your assessment on the seriousness of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised?:			
5) Have the origin of the contamination/non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised and the responsibility of the actors been clearly identified and established?:			
Have the operators identified been involved in other non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised cases in the last 3 years?:			



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

B. Measures and penalties:	
*1) What preventive and corrective measures have been taken (e.g. as regards the distribution/circulation of the product on the Union market and third-country markets)?:	
2) What actions in case of non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised were taken on the operators and/or the products concerned? ¹ :	
Mode of actions (written form, warning, etc.) (*):	
Was the certification of the producer/processor limited, suspended or withdrawn?:	
Date of entry into force of the actions (if any) (DD/MM/YYYY):	
Duration of the actions (if any) (in months):	
Competent authority or, where appropriate, control authority and/or control body which adopted and applied the actions (if any):	
3) Are additional inspections planned at the operators concerned?:	
4) What other measures are the competent authority or, where appropriate, the control authority or control body planning to prevent the occurrence of similar cases?:	
C. Other information:	
D. Annexes:	

MIPAAF - Segreteria - Prot. Interno N.0547672 del 26/10/2022

¹ Measure pursuant to Articles 29 (1) and (2), 41(1) to (4) and 42 of Regulation (EU) 2018/848.



*Ministero delle politiche agricole
alimentari e forestali*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE, DELLA QUALITÀ
AGROALIMENTARE, DELLA PESCA E DELL'IPPICA

ALLEGATO 5

Autorità e indirizzi mail da utilizzare per le comunicazioni di cui al presente decreto

Autorità/Ufficio competente	Indirizzo mail
PQAI 1	pqai1.ofis@politicheagricole.it
VICO 1	vico1@politicheagricole.it
PREF 2	pref2@politicheagricole.it
PREF 3	pref3@politicheagricole.it
Comando Carabinieri Politiche Agricole	ccpacdo@carabinieri.it
Accredia	info@accredia.it
Regioni e P.A.	Indicare l'indirizzo della Regione o Provincia Autonoma competente