

Allegato 10

Criteri generali per la stesura della relazione annuale

Nella relazione che le Regioni/P.A. inviano annualmente al Ministero della Salute è necessario indicare:

- Il processo di valutazione del rischio adottato e l'identificazione dei fattori di rischio e delle situazioni di allarme che hanno portato alla programmazione dell'attività Regionale, compresa l'attività extrapieno (se presente);
- il tipo e il numero di non conformità riscontrate nell'attività di campionamento e le azioni intraprese (sequestro, distruzione, destino ad altri usi, sanzioni, allerta, ecc. ...);
- il tipo e il numero di non conformità riscontrate nell'attività di vigilanza ispettiva presso gli OSM e azioni intraprese (prescrizioni, sanzioni, tempi di adeguamento, ecc. ...);
- la sintesi dei risultati dei controlli previsti ai sensi del Regolamento 142/2011. per quanto riguarda i fertilizzanti organici e ammendanti diversi dallo stallatico;
- la natura ed il contenuto degli audit effettuati presso le AA.SS.LL. ai sensi dell'articolo 4, paragrafo 6, del Regolamento (CE) 882/2004, o le motivazioni che hanno determinato la non effettuazione di audit di settore alimentazione animale;
- la valutazione globale e finale dei risultati;
- le attività di formazione specifica svolta a livello regionale o le motivazioni che hanno determinato la non effettuazione di formazione specifica per il settore alimentazione animale;
- le azioni intraprese a seguito di rilievo di non conformità nei controlli sull'etichettatura, di cui al paragrafo "valutazione dell'etichettatura" (pag. 11 del PNAA), indicandole nella seguente tabella.

<i>Tipo di verifica</i>	<i>Mezzo con il quale l'informazione è fornita*</i>	<i>Numero di non conformità</i>
corretta indicazione del tipo di mangime		
presenza e completezza delle indicazioni obbligatorie		
presenza di indicazioni ingannevoli, con particolare riferimento a claims funzionali impropri, che vantano un effetto farmacologico		
corretta indicazione degli additivi nei mangimi composti, atta a verificare che sia riportato il nome dell'additivo (regolamento autorizzativo o registro comunitario additivi).		

*etichetta o altri mezzi: TV, opuscoli, riviste, brochures, ecc...

Il rispetto dei criteri sopra elencati è preso in considerazione per la valutazione delle relazioni annuali da parte dell'Ufficio VII della DGSA.

La relazione dovrà essere inviata anche per via e-mail ordinaria, debitamente datata e protocollata, all' Ufficio 7 della DGSA ai seguenti indirizzi:

- Dr. Carmelo Cicero: c.cicero@sanita.it,

– Dr. Marco Collu: m.collu@sanita.it .