

DICHIARAZIONE INTEGRATIVA
ALLA NOTIFICA RELATIVA ALL'IMPEGNO DELL'OPERATORE E ALLE MISURE PREVENTIVE E
PRECAUZIONALI AI SENSI DELL'ARTICOLO 39 DEL REG UE 848/2018 E S.M.I. PER LE AZIENDE
APISTICHE E DEGLI ALTRI PRODOTTI DI CUI ALLEGATO I del Reg UE 848/2018 e s.m.i.

PRIMA COMUNICAZIONE

VARIAZIONE SUCCESSIVA

A. DICHIARANTE

Il/la sottoscritto/a _____ nato/a a _____

il ____/____/_____, Responsabile legale dell'azienda _____

C.F./P.IVA _____ sita nel comune di _____ Prov. _____

D I C H I A R A

- Di confermare quanto già sottoscritto con la "**Notifica attività con metodo biologico**" (prima notifica/variazione) sottoscritta in data _____ e con gli allegati alla stessa, in ottemperanza a quanto previsto dal suddetto regolamento, riguardo alla descrizione completa dell'azienda.
- che nel caso di impossibilità a partecipare alle visite ispettive ai sensi del Reg. UE 848/2018 e s.m.i. delega il signore/a _____ persona informata dei fatti, a rappresentarlo, a presenziare alla visita ispettiva e a firmare i documenti relativi al Reg. UE 848/2018 e s.m.i. agricoltura biologica.
- di aver valutato la necessità di ricorrere all'utilizzo di concimi ammendanti e/o prodotti per la protezione dei vegetali contro i parassiti e le malattie di cui agli Allegati I e II del Reg. di esecuzione(UE) 2021/1165 e s.m.i.;

S I I M P E G N A

- ad effettuare le operazioni conformemente alle norme di produzione biologica previste dal UE 848/2018 e s.m.i., sue modifiche e sue norme applicative;
- ad accettare, in caso di Non Conformità gravi o critiche, che siano applicate le misure previste dalle norme di produzione biologica previste dal Reg. UE 848/2018 e s.m.i., sue modifiche e sue norme applicative;
- ad accettare di informare, per iscritto, gli acquirenti del proprio prodotto perché sopprimano le indicazioni relative al metodo di produzione biologico nel caso in cui tale prodotto sia oggetto di sanzione per Non Conformità gravi e/o critiche;
- ad acconsentire che i diversi OdC, coinvolti durante le diverse fasi della catena commerciale, compresi gli OdC che certifichino eventuali appaltatori, si scambino informazioni sulle operazioni soggette al controllo, definendo le modalità di tale scambio;
- ad adottare le misure correttive necessarie per ovviare alle inadempienze riscontrate dall'OdC;
- ad accettare nel caso di cambio OdC la trasmissione del proprio "fascicolo di controllo" all'OdC subentrante;
- a comunicare tempestivamente all'OdC l'eventuale recesso dal sistema di controllo, accettando in tale caso che il proprio "fascicolo di controllo" venga conservato presso l'OdC per un periodo di almeno cinque anni;
- a comunicare tempestivamente all' OdC tutte le eventuali Non Conformità gravi e/o critiche che incidono sulla qualificazione biologica del proprio prodotto o del prodotto ricevuto da altri operatori o appaltatori;
- a segnalare senza indugio all'OdC eventuali reclami, non conformità e/o esiti di analisi e/o qualsiasi altro elemento che può mettere in discussione la conformità delle materie prime acquistate e/o delle produzioni ottenute;
- a comunicare le variazioni relative alle caratteristiche strutturali (dati del dichiarante, superfici, stabilimenti) delle unità di produzione e dei stabilimenti e ai fattori di rischio (nuove colture, nuove strade o stabilimenti, cambiamenti nella attività di stabilimenti, cambiamenti nella viabilità ecc.) all'OdC entro 30 giorni dalla data di decorrenza della variazione stessa;
- a tenere separati i prodotti biologici, a prendere tutte le misure necessarie per garantire l'identificazione delle partite e per evitare mescolanze o scambi con prodotti non biologici , ad effettuare una pulizia adeguata controllandone l'efficacia ed a registrarne l'operazione;
- a dare libero accesso all'OdC a tutte le unità aziendali e a tutta la documentazione sia per la parte relativa al metodo di produzione biologico che a quello convenzionale;

- a dare libero accesso all'OdC ai risultati delle ispezioni e delle analisi che ho eseguito volontariamente;
- in caso di azienda mista od azienda in parte in biologico ed in parte in conversione, ad adottare ogni misura atta a garantire la non confusione e netta separazione tra le due produzioni aventi qualifica diversa in fase di raccolta, conservazione e vendita, lasciando evidenza documentale delle operazioni effettuate.
- a segnalare senza indugio all'OdC eventuali reclami, non conformità e/o esiti di analisi e/o qualsiasi altro elemento che può mettere in discussione la conformità delle materie prime acquistate e/o delle produzioni ottenute;
- a minimizzare i rischi di immissione sul mercato di prodotti non conformi alle normative per mezzo di un'apposita procedura che, in caso di dubbi e/o sospetti che i prodotti non siano conformi permetterà di:
 - far sopprimere le indicazioni relative al metodo biologico dai prodotti aziendali verso cui nutro sospetti che non siano conformi alla normativa;
 - informare l'OdC e garantire la completa collaborazione, sapendo che potrà essere richiesta la non immissione nel mercato bio finché i dubbi non siano stati chiariti;
 - richiedere, per iscritto, a tutti gli acquirenti delle produzioni verificate non conformi dall'OdC, che sopprimano le indicazioni relative al metodo di produzione biologico;
 - bloccare la commercializzazione dei prodotti per i quali l'OdC ha verificato la non conformità;
 - ritirare dal mercato del biologico i prodotti non conformi nel caso l'OdC ne verifichi la necessità;
- a realizzare nei tempi e modalità previsti quanto riportato nella presente dichiarazione;
- a tenere una documentazione che permetta di identificare tutti i mezzi di produzione acquistati, tutte le operazioni colturali e tutti gli acquirenti delle produzioni biologiche, nonché le quantità vendute quotidianamente con particolare riferimento alla compilazione delle registrazioni previste dalla normativa vigente (Scheda materie prime, Scheda colturale, Scheda vendite, Scheda preparazione prodotti e Registro annuale delle postazioni);
- in caso di etichettatura, a riportare nelle etichette, oltre alle indicazioni obbligatorie per legge, anche il nome e/o la ragione sociale e l'indirizzo della mia azienda, il nome del prodotto con un riferimento al metodo di produzione biologica, il nome o numero di codice dell'OdC e, se richiesto dall'OdC, un sistema di marcatura approvato, che colleghi il prodotto con la contabilità aziendale (es. lotti di produzione);
- ad utilizzare in caso di trasporto dei prodotti in altre unità, mezzi di trasporto opportunamente puliti e con idoneità igienico-sanitaria e di registrare le operazioni di pulizia controllandone l'efficacia;

Data	Firma del/la Dichiarante e timbro dell'azienda
_____ / _____ / _____	

B. NORME DI PRODUZIONE ALLEVAMENTI APISTICI

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
1	La collocazione degli apiari sottoposti a controllo è conforme all'Allegato II, Parte II del Reg.UE 848/18?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
2	Sono consapevole che alla fine della stagione produttiva negli alveari devono essere lasciate scorte di miele e di polline sufficienti per superare il periodo invernale?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
3	Sono consapevole che l'alimentazione delle colonie di api è autorizzata soltanto quando la sopravvivenza degli alveari è minacciata da condizioni climatiche avverse ai sensi dell'art.5 par.10 del DM 229771 del 20/05/2022 o da quanto previsto dalle deroghe specifiche previste dall'Art 22.1 del Reg 848/18 e che tale alimentazione viene effettuata con miele, polline, zucchero o sciroppo di zucchero biologici?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
4	Viene effettuata una corretta identificazione degli alveari?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> registri <input type="checkbox"/> numerazione progressiva delle arnie <input type="checkbox"/> altro _____
5	Sono consapevole che gli alveari trattati devono essere chiaramente identificati?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
6	Sono consapevole che i trattamenti effettuati con sostanze allopatiche comportano l'isolamento delle colonie trattate, la totale sostituzione della cera con cera biologica e il ritorno in conversione per un periodo di 12 mesi?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
7	Sono consapevole che per il rinnovo degli apiari, il 20% all'anno delle api regine e degli sciami può essere sostituito da api regine e sciami non biologici a condizione che le api regine e gli sciami siano collocati in alveari con favi o fogli cerei provenienti da unità di produzione biologica?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
8	Sono consapevole che l'ubicazione degli apiari deve essere tale che, nel raggio di 3 km dal luogo in cui si trovano, le fonti di nettare e polline siano costituite essenzialmente da coltivazioni ottenute con il metodo di produzione biologico e/o da flora spontanea e/o da coltivazioni sottoposte a cure colturali di basso impatto ambientale che non incidono sulla qualifica della produzione apicola come produzione biologica	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
9	Sono consapevole che l'ubicazione degli apiari deve essere a una distanza sufficiente da fonti potenzialmente contaminanti? (centri abitati a scarsa densità abitativa non sono considerati come potenzialmente contaminanti)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
10	Sono consapevole che gli alveari devono essere costituiti essenzialmente da materiali naturali che non presentino rischi di contaminazione per l'ambiente o i prodotti dell'apicoltura?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
11	Sono consapevole che la cera per i nuovi telaini deve provenire da unità di produzione biologica?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
12	Sono consapevole che la propoli, la cera e gli oli vegetali possono essere utilizzati negli alveari?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
13	Sono consapevole che è vietato l'uso di repellenti chimici sintetici durante le operazioni di smielatura	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
14	Sono consapevole che durante l'estrazione del miele, è vietato l'uso di favi che contengano covate?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
15	Sono presenti in azienda allevamenti apistici non allevati con il metodo biologico? Se si descrivere le misure concrete da adottare.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
16	Sono consapevole che per la protezione dei telaini, degli alveari e dei favi, in particolare dai parassiti, sono consentiti soltanto i rodenticidi (da utilizzare unicamente in trappole) e i prodotti elencati nell'allegato II parte II punto 1.9.6.3 del Req.UE 848/18?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
17	Sono consapevole che per la disinfezione degli apiari sono ammessi trattamenti fisici come il vapore o la fiamma diretta?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
18	Sono consapevole che è ammessa la pratica della soppressione della covata maschile solo per contenere l'infestazione da <i>Varroa destructor</i> ?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
19	Sono consapevole che i medicinali veterinari possono essere utilizzati in apicoltura biologica se la loro corrispondente utilizzazione è autorizzata nello Stato membro interessato secondo la pertinente normativa comunitaria o secondo la normativa nazionale in conformità del diritto comunitario?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
20	Sono consapevole che nei casi di infestazione da <i>Varroa destructor</i> possono essere usati l'acido formico, l'acido lattico, l'acido acetico e l'acido ossalico nonché mentolo, timolo, eucaliptolo o canfora?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
21	Sono consapevole che sono vietate mutilazioni quali la spuntatura delle ali delle api regine?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
22	Sono consapevole che i prodotti dell'apicoltura possono essere venduti con riferimenti al metodo di produzione biologico soltanto se le norme applicabili a tale produzione sono state rispettate per almeno un anno?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
23	Sono consapevole di dover tenere registrazione o conservare i documenti giustificativi di eventuali trattamenti applicati, e, in particolare, dell'identificazione degli animali trattati, della data del trattamento, della diagnosi, della posologia, del nome del prodotto utilizzato per il trattamento e, se del caso, della prescrizione per le cure veterinarie, nonché del periodo di sospensione applicato prima di commercializzare ed etichettare i prodotti animali come biologici?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
24	Sono consapevole che gli animali trattati devono essere chiaramente identificati e isolati in appositi apiari?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
25	Sono consapevole che in caso di variazioni e spostamento di apiari, occorre aggiornare la BDA (Banca Dati Apistica Nazionale) ed informarne l'autorità e l'organismo di controllo inoltrando quanto previsto dal Decreto Direttoriale del Ministero della Sanità del 22.11.2017?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> Sono consapevole che occorre iscrivere l'azienda apistica alla BDA (Banca Dati Apistica Nazionale) ed esporre il cartello con il codice identificativo presso ogni apiario censito. <input type="checkbox"/> Sono consapevole che devo aggiornare la BDA per le attività di nomadismo. <input type="checkbox"/> Sono consapevole che entro il mese di ogni anno devo fare il censimento apistico presso la BDA.
26	Sono consapevole che durante un trattamento in cui siano applicati prodotti allopatrici ottenuti per sintesi chimica, le colonie trattate devono essere isolate in apposito apiario e la cera deve essere completamente sostituita con altra cera proveniente da apicoltura biologica e che successivamente esse saranno soggette al periodo di conversione di un anno di cui al punto 1.9.6.3 dell'Allegato II, Parte II del Reg.UE 848/18?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
27	Sono consapevole della deroga specifica (come da Art 22.1 del Reg.UE 848/18 e Reg 2146/21 Art.3) che prevede che qualora la sopravvivenza della colonia sia minacciata la colonia di api essa può essere spostata in zone che non rispettano le disposizioni relative all'ubicazione degli apiari?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
28	Utilizzo di cera non biologica nel corso del periodo di conversione.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	Se sì indicare quali delle seguenti condizioni necessarie sono rispettate: <input type="checkbox"/> cera biologica non disponibile sul mercato (invio della richiesta di disponibilità di cera biologica ad almeno due fornitori certificati BIO ai sensi dell'art.9, par. 7.2 del DM 229771 del 20/05/2022); <input type="checkbox"/> la cera è stata sottoposta ad analisi risultando esente da sostanze non ammesse; e <input type="checkbox"/> la cera non biologica proviene da opercoli.

C. Documentazione

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
29	E' stato redatto ed inviato all'Organismo di controllo un inventario cartografico con i siti di impianto degli alveari?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
30	Le aree di bottinatura accessibili alle colonie di api rispondono ai criteri prescritti dal presente regolamento?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
31	E' stato redatto ed inviato all'Organismo di controllo il registro annuale delle postazioni?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
32	All'interno del registro annuale delle postazioni sono riportati i seguenti dati? - relativamente alla nutrizione: tipo di prodotto usato, date, quantità e alveari interessati - zona in cui è situato l'apiario nonché il periodo dello spostamento - asportazione dei melari e le operazioni di smielatura (quantità e le date della raccolta del miele)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
33	Sono consapevole che le operazioni di estrazione, trasformazione e stoccaggio dei prodotti dell'apicoltura devono essere eseguite con particolare cura e che tutte le misure prese per soddisfare tale requisito sono registrate?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	
34	Sono consapevole di dover possedere ed aggiornare il documento di Iscrizione all'Anagrafe Apistica per la BDA (Banca Dati Apistica Nazionale) secondo quanto previsto dal Decreto Direttoriale del Ministero della Sanità del 22.12.2017?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	

D. STRUTTURE AZIENDALI

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
35	Strutture per la conservazione delle materie prime e/o prodotti finiti biologici (descrivere le misure precauzionali per evitare ogni rischio di contaminazione da parte di sostanze o prodotti non autorizzati e/o di confusione con prodotti non biologici)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> Strutture esclusive per il biologico <input type="checkbox"/> Separazione fisica delle produzioni (<i>in caso di azienda mista: biologico/convenzionale; conversione/biologico</i>) <input type="checkbox"/> Identificazione con cartellonistica indicante la qualifica "biologico" o "in conversione"; Altre Misure precauzionali: <input type="checkbox"/> identificazione contenitori ed imballaggi; <input type="checkbox"/> Identificazione dei contenitori per il prodotto sfuso <input type="checkbox"/> altro: _____ _____

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
36	Impianti e/o macchinari per la preparazione dei prodotti apistici biologici (descrivere le misure precauzionali per evitare ogni rischio di contaminazione da parte di sostanze o prodotti non autorizzati e/o di confusione con prodotti non biologici)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> Impianti dedicati (esclusivi per il biologico); <input type="checkbox"/> Impianti usati sia per il biologico che per il convenzionale, con cicli di lavorazione separati nel tempo e con i seguenti accorgimenti in modo da evitare ogni forma di contaminazione: <input type="checkbox"/> pulizia degli impianti prima delle lavorazioni BIO con prodotti consentiti e verifica dell'efficacia; <input type="checkbox"/> pulizia degli impianti declassando la prima quota parte ottenuta dalla lavorazione: _____(indicare quantità declassata) <input type="checkbox"/> lavorazione in giorni / periodo dedicato; Altre Misure precauzionali: _____ _____

E. ATTIVITA' DI PREPARAZIONE

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
37	Vengono svolte in azienda delle fasi di preparazione bio (ad es. smielatura e/o confezionamento)	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	Descrizione delle attività di preparazione BIO:
38	L'attività di preparazione è dedicata al biologico oppure è mista?		<input type="checkbox"/> DEDICATA AL BIOLOGICO <input type="checkbox"/> MISTA (BIO E CONVENZIONALE)
39	Modalità operative di pulizia di attrezzature, impianti e strutture (descrivere le sostanze utilizzate e le modalità di controllo dell'efficacia e di registrazione delle operazioni ai sensi dell'art.24 del Reg. UE 848/2018 e s.m.i).	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	Descrizione delle procedure/modalità operative adottate:
40	Vengono appaltate a terzi delle attività di preparazione? Se sì indicare quali.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	Descrivere le attività appaltate a Terzi:

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
41	Tali attività in conto lavorazione vengono effettuate da operatori già certificati?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> N/A	<input type="checkbox"/> Se sì, acquisizione in fase di qualifica iniziale e periodica del Certificato in corso di validità degli operatori Terzi; <input type="checkbox"/> In aggiunta, verifica della veridicità del Certificato sul portale SIAN e mantenimento dell'evidenza dell'attività di verifica effettuata (stampe, screenshot); <input type="checkbox"/> Se NO, le attività subappaltate, le relative strutture e i dati dei siti produttivi sono riportate nella propria notifica; <input type="checkbox"/> Altro: <hr/> <hr/>
42	Se già certificati, indicare nella colonna a destra i dati identificativi dei siti produttivi e degli Operatori Terzi esecutori di attività subappaltate.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> N/A	Riportare di seguito i dati dei siti produttivi e degli Operatori e i relativi Odc certificatori : 1. _____ _____ 2. _____ _____ 3. _____ _____ <input type="checkbox"/> gli Operatori Terzi che effettueranno il servizio e i relativi Odc di appartenenza, non sono stati ancora individuati, per cui verranno successivamente indicati a Suolo e Salute;
43	Se gli esecutori terzi non sono invece certificati, ai sensi dell'art.12 par.8 del DM 229771 del 20/05/2022, sono consapevole della necessità di indicare tale attività nel modello di notifica e di sottoscrivere preventivamente un contratto di conto lavorazione in cui l'esecutore dell'attività subappaltata si impegna al rispetto delle norme europee e nazionali relative al biologico?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> N/A	<input type="checkbox"/> esecutori terzi non certificati e non ancora notificati perché non ancora individuati, seguirà notifica di variazione. <input type="checkbox"/> Altro: <hr/> <hr/>

	Argomento		Nel caso di risposta SI Misure concrete adottate
44	Categorie e qualifiche dei prodotti ai sensi del Reg. UE 848/2018, ottenuti dall'attività di preparazione subappaltata e commercializzati.	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> prodotto biologico (con almeno il 95% degli ingredienti agricoli biologici) <input type="checkbox"/> prodotto in conversione all'agricoltura biologica; <input type="checkbox"/> prodotto con ingredienti agricoli biologici (descrivere i prodotti e la percentuale di ingredienti biologici): <hr/> <hr/> <hr/>
45	Sono consapevole che per i prodotti preconfezionati venduti etichettati devo richiedere preventivamente all'Ufficio preposto di Suolo e Salute l'approvazione dell'etichetta?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
46	Sono consapevole che devo adottare un sistema che consenta la tracciabilità e rintracciabilità dei prodotti biologici in tutte le fasi ai sensi dell'art. 18 del Reg. CE 178/2002 e che devo Garantire adeguata identificazione dei lotti raccolti in tutte le fasi?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
47	Gestione delle Non Conformità e dei Reclami	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> NA	<input type="checkbox"/> Implementazione di misure atte a garantire una adeguata gestione delle non conformità in generale, dei lotti di prodotto non conforme e dei reclami pervenuti in merito alle produzioni biologiche certificate. <input type="checkbox"/> Segnalare senza indugio all'Odc eventuali reclami, non conformità e/o esiti di analisi e/o qualsiasi altro elemento che può mettere in discussione la conformità delle materie prime acquistate e/o delle produzioni ottenute <input type="checkbox"/> Altro: <hr/> <hr/>
48	Sono consapevole dell'obbligo di gestire ai sensi dell'art. 28, comma 2 del Reg. UE 2018/848 il sospetto di Non Conformità di un prodotto biologico per la presenza di una sostanza/prodotto non autorizzato?	<input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	Se sì, in caso di sospetto l'operatore deve: <ul style="list-style-type: none"> • Identificare e segregare il prodotto interessato; • Verificare se il sospetto sia comprovabile secondo le modalità espone all'art.1, comma 1 del Reg. di Es. UE 2021/279 • Se il sospetto è comprovato o NON è eliminabile, declassamento ed invio segnalazione a Suolo e Salute s.r.l. fornendo gli elementi di cui all'art.1, comma 2 del Reg. di Es. UE 2021/279. • Cooperare nel corso delle conseguenti indagini secondo le indicazioni di Suolo e Salute s.r.l.

NOTE dell'Operatore:

Data

Firma del/la Dichiarante e timbro dell'azienda

____/____/____

Valutazione a cura di SUOLO E SALUTE srl

Valutazione soddisfacente:

sulla base della realtà aziendale notificata, le misure concrete per garantire il rispetto delle norme di produzione biologica, le misure preventive, le misure precauzionali per ridurre i rischi di contaminazione e le misure di pulizia descritte nella presente dichiarazione risultano sufficientemente adeguate a una gestione dei pericoli e dei rischi aziendali, conforme al Reg. UE 848/2018 e s.m.i.

Valutazione insoddisfacente

NB: Descrivere nelle note le carenze riscontrate.

NOTE del Valutatore:

Data

____/____/____

Firma del Valutatore

Firma del/la Dichiarante e timbro dell'azienda

- Tecnico Ispettore / Direttore-Referente Regionale*/**
 Personale con compiti di valutazione e riesame abilitato*

** Valutazione a cura del Direttore-Referente Regionale o di Personale con compiti di valutazione e riesame abilitato solo nei casi in cui dispongano degli elementi sufficienti per la valutazione e/o non sia possibile effettuare, in sede di visita ispettiva, la valutazione nei tempi previsti.*