



Ministero della Salute

**Dipartimento per la sanità pubblica veterinaria, la
nutrizione e la sicurezza degli alimenti**
**Direzione generale della sicurezza degli
alimenti e della nutrizione**
Ufficio I
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Registro

Alle Imprese di Settore
Loro Sedi

E.p.c. Alle Associazioni di categoria

Agrofarma
Via G. da Proceda, 11 - 20149 Milano

Assometab
Via Coppalati, 8 - 29122 Piacenza

Unionchimica
Via della Colonna Antonina, 52 –
00186 Roma

**OGGETTO: Regolamento (CE) 1107/2009 - Programmazione delle attività di
valutazione in materia di prodotti fitosanitari.**

Come è noto il prossimo 14 giugno si applicherà il nuovo Regolamento (CE) 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE.

La riformulazione della normativa comunitaria, ivi contenuta, definisce nuove procedure di valutazione e autorizzazione delle sostanze attive e dei relativi prodotti fitosanitari, prevedendo il coinvolgimento degli Stati Membri appartenenti alla stessa zona in stretta correlazione e collaborazione fra di loro, con gli Stati membri delle altre zone, oltre che con i competenti organi della Commissione Europea.

Pertanto, questa Amministrazione sta già provvedendo alla necessaria riorganizzazione interna dell'Ufficio competente per allineare l'organizzazione interna e le modalità operative e procedurali attuali alle nuove disposizioni comunitarie al fine di ottemperare puntualmente agli obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alla comunità europea.

In particolare, questa Amministrazione è chiamata ad un maggiore e più oneroso impegno soprattutto alla luce delle stringenti tempistiche, cadenzate e fissate a livello comunitario, delle procedure previste per l'adempimento dei compiti relativi all'attività di

valutazione. I termini per l'adempimento di tale attività, infatti, oltre ad essere più brevi di quelli attualmente previsti, decorreranno dalla data di presentazione dell'istanza da parte dell'Impresa senza possibilità per l'Ufficio di procrastinare in alcun modo l'inizio del procedimento.

Inoltre, il nuovo quadro normativo impone una rimodulazione delle procedure interne relative allo svolgimento delle valutazioni scientifiche dei dossier.

A tal fine, risulta di fondamentale importanza per l'Ufficio effettuare una valutazione del carico di lavoro futuro per programmare le attività e gli adempimenti dei vari soggetti coinvolti (personale dell'amministrazione, commissione consultiva, gruppi di esperti, istituti convenzionati) così da assicurare, anche nell'interesse degli utenti, un'attività efficiente ed efficace, non solo dal punto di vista dell'ottimizzazione delle risorse, ma anche e soprattutto per garantire il rispetto dei termini e dei tempi dettati dalla nuova normativa di riferimento

Si invitano, in proposito, in un'ottica di collaborazione, codeste Imprese a fornire alla scrivente Direzione Generale un'informazione preventiva sulle istanze che, in base alla programmazione interna, ogni impresa intende presentare nel corso dell'anno successivo.

Nello specifico, si chiede di inviare entro il mese di giugno di ogni anno, la programmazione, in termini numerici, delle istanze che si intendono presentare nel corso dell'anno solare successivo, con l'indicazione della tipologia e della distribuzione temporale (indicazione del bimestre di presentazione) delle stesse.

Esclusivamente per l'anno in corso, si chiede di inviare la suddetta informativa, attinente all'attività programmata, entro settembre 2011.

La comunicazione richiesta ha esclusivo riguardo alle tipologie di istanze relative all'avvio delle nuove procedure di valutazione e autorizzazione disciplinate dal citato Regolamento (CE) 1107/2009 e cioè: autorizzazione di prodotti fitosanitari con valutazione zonale o modifica con Italia Stato membro rapporteur zonale; autorizzazione con valutazione zonale o modifica con Italia Stato membro non rapporteur; autorizzazione secondo la procedura di mutuo riconoscimento.

Inoltre, si chiede di voler fornire analogo informativa anche con riferimento alle istanze di avvio della procedura relativa alla valutazione dei limiti massimi dei residui dei prodotti fitosanitari (LMR) ex art. 7 del Regolamento (CE) 396/2005, alla luce delle correlazioni con le procedure previste dal Regolamento (CE) 1107/2009.

A tal fine si invia in allegato un fac-simile della scheda excell da utilizzare per l'invio dei dati richiesti.

Al riguardo, si precisa che le informazioni fornite avrebbero solo valore indicativo non comportando nessun onere o vincolo, né per la scrivente Direzione, né per le Imprese interessate.

La finalità perseguita è quella di consentire all'Ufficio competente una programmazione a lungo termine dell'attività, ottimizzando il servizio con evidenti vantaggi anche per gli utenti.

La presente nota verrà pubblicata sul sito del Ministero della Salute (www.salute.gov.it)

Le Associazioni di categoria, che leggono per conoscenza, sono invitate a voler fornire la propria collaborazione portando a conoscenza dei contenuti di questa nota i propri Associati.

Si resta in attesa di un cortese e sollecito riscontro e si assicura la massima disponibilità a fornire ogni ulteriore chiarimento si ritenesse necessario in merito.

Si ringrazia per la collaborazione.

IL DIRETTORE GENERALE
(dott. Silvio Borrello)

Referente
dott.ssa Patrizia Ippolito
Tel. 06 5994 2014
p.ippolito@sanita.it