



**REGIONE MOLISE**  
**DIREZIONE GENERALE PER LA SALUTE**  
**SERVIZIO DI PREVENZIONE, VETERINARIA E SICUREZZA ALIMENTARE**

**Piano Regionale**  
**Controllo ufficiale sulla presenza di Organismi Geneticamente Modificati negli Alimenti**  
**2020 - 2022.**

Il Piano Nazionale di controllo ufficiale sulla presenza di organismi geneticamente modificati (OGM) negli alimenti ha rappresentato in Italia e nella nostra regione, per la prima volta, la realizzazione di una pianificazione unitaria dei controlli per questo specifico settore. Ciò in applicazione di due regolamenti quadro (CE) nn. 1829/2003, 1830/2003 e del regolamento UE 625/2017.

Il Piano regionale, per il triennio 2020 – 2022, di controllo ufficiale sulla presenza di organismi geneticamente modificati (OGM) negli alimenti è stato redatto tenendo conto anche dei criteri di carattere generale contenuti nel Piano Regionale Integrato di Controllo, approvato con Determinazione del Direttore Generale n. 271 del 28 dicembre 2018, in applicazione del regolamento CE n. 882/2004.

Il presente piano è stato elaborato allo scopo di facilitare la programmazione ed uniformare le attività svolte sul territorio dalle Autorità sanitarie regionali; il tutto in linea con la programmazione del Piano nazionale di controllo Pluriennale (PNCP).

L'attuazione del piano rappresenta un ulteriore strumento per il raggiungimento degli obiettivi in materia di sicurezza alimentare.

Nel piano sono state individuate le principali matrici da sottoporre a controllo e i criteri da adottare. Sono indicate, inoltre, le modalità di trasmissione dei dati, per garantire il corretto flusso delle informazioni sui controlli effettuati.

Questo piano è stato predisposto sulla base delle linee guida allegate alla nota, prot.006599-P-27/02/2020 – acquisita al protocollo regionale n. 34574/2020, trasmessa dal Ministero della Salute; le linee guida ministeriali “ Piano nazionale di controllo ufficiale sulla presenza di Organismi Geneticamente Modificati negli Alimenti 2020 - 2022.”, riportate nell'Allegato 2, sono parte integrante del presente piano regionale alle quali bisogna fare riferimento per quanto non espressamente previsto o citato nel presente atto.

## **Obiettivi del Piano Regionale**

Il presente Piano, predisposto sulla base degli indicazioni fornite dal Ministero della Salute - riportate nella nota DGISAN prot.006599-P-27/02/2020 e nell'Allegato ad essa accluso, ha lo scopo di programmare, attraverso criteri uniformi, le attività mirate alla verifica delle conformità degli alimenti ai requisiti della normativa comunitaria e nazionale in materia di OGM e di garantire il flusso di informazioni dal Servizio di Igiene degli Alimenti e Nutrizione (SIAN) del Dipartimento di Prevenzione dell'Azienda Sanitaria Regionale (ASReM) alla Regione. Gli indirizzi operativi di cui alla predetta nota Ministeriale costituiscono parte integrante del presente piano regionale; per quanto non espressamente previsto o citato nel presente piano si farà puntuale riferimento al contenuto della succitata nota ministeriale. Le informazioni e i dati ottenuti saranno propedeutici per le successive programmazioni.

## **Attuazione del Piano**

In questo paragrafo, ai fini dell'esecuzione del Piano, si richiamano le competenze dei diversi soggetti regionali e territoriali che si occupano di organismi geneticamente modificati.

Alla Regione spetta la programmazione e il coordinamento delle attività di vigilanza e controllo sul territorio regionale.

All'ASREM - Dipartimento Unico di Prevenzione – U.O.C. di Igiene degli Alimenti e Nutrizione (SIAN) compete l'espletamento di tutte le attività di controllo, vigilanza e campionamento di prodotti.

All'IZS Abruzzo e Molise compete l'effettuazione delle analisi di laboratorio;

Al CROGM (Centro di Riferenza nazionale per la ricerca di OGM) è affidata la raccolta dei dati relativi alle attività di controllo – database - e il supporto tecnico per le procedure di analisi in qualità di Laboratorio nazionale di riferimento ai sensi del Reg. (CE) n. 625/2017;

All'Istituto Superiore di Sanità competono le revisioni di analisi su campioni di alimenti non conformi.

## **Attività di vigilanza e controllo**

Il controllo ufficiale è effettuato dalla U.O.C. di Igiene degli Alimenti e Nutrizione (SIAN) del Dipartimento di Prevenzione dell'Azienda Sanitaria Regionale del Molise (ASReM)

Alla U.O.C. compete la verifica dell'andamento alle prescrizioni della normativa vigente in materia di OGM ed in particolare l'accertamento del rispetto dei requisiti di tracciabilità ed etichettatura si realizza mediante controlli, ai sensi del Reg. UE 625/2017, effettuati su tutto il territorio regionale.

I controlli dovranno essere effettuati nei punti più significativi della filiera alimentare, privilegiando le produzioni delle industrie agro-alimentari (con riguardo alle materie prime/semilavorati utilizzate) e la grande distribuzione (prodotti finiti).

Si invita l'U.O.C. S.I.A.N. a limitare i controlli dei prodotti finiti e ad intensificare quelli sulle materie prime e gli intermedi di lavorazione utilizzati dalle industrie alimentari. A questi deve essere dedicato per quanto possibile almeno il 60% dell'attività di campionamento.

Per quanto riguarda il campionamento di prodotti finiti è preferibile che questo avvenga presso le aziende di produzione, ciò in quanto la maggior disponibilità di prodotto consente un campionamento più rappresentativo ed è più facile risalire alla materia prima che costituisce il prodotto finito oggetto del campionamento. Per i controlli effettuati al dettaglio è opportuno orientare l'attività prevalentemente sui controlli documentali e d'identità. Il campionamento deve essere effettuato durante tutto l'anno e durante il primo semestre di ogni anno bisogna effettuare il 50% dei campioni.

Possono essere variate le matrici del Piano indicandone i motivi.

Le predette verifiche comprendono: controlli documentali, controlli d'identità e controlli fisici ove rientrano i campionamenti

## **Modalità di campionamento**

Il programma di campionamento ed il numero di campioni da prelevare, con frequenza annuale per il triennio 2020-2022, è riportato nella **Tabella 1** allegata a presente Piano. L'U.O.C. I.A.N. del Dipartimento Unico di Prevenzione dell'ASREM provvederà a definire la distribuzione dei campioni sul territorio regionale.

I campionamenti devono essere indirizzati al controllo delle categorie riportate nell'Allegato 3 al Piano nazionale.

Almeno il 20% dei campioni previsti dovrà essere di provenienza da agricoltura biologica.

Considerato le difficoltà incontrate nel reperimento delle matrici alimentari da campionare, in esecuzione dei piani regionali di controllo ufficiale programmati, denunciate dagli addetti al campionamento ogni anno e comunicate al Servizio regionale, si demanda al personale dell'U.O.C. di Igiene degli Alimenti e Nutrizione la scelta delle matrici alimentari da campionare;

Eventuali variazioni rispetto al programma di campionamento previsto nella Tabella 1 dovranno essere preventivamente concordate con il Servizio di prevenzione, veterinaria e sicurezza alimentare della Regione Molise.

Si raccomanda di prestare attenzione alla fase della compilazione del verbale di prelievo e alla fase relativa al conferimento del campione al laboratorio incaricato, al fine di identificare inequivocabilmente la natura del campione (materia prima/semilavorato o prodotto finito).

Le modalità di prelievo dei campioni per il controllo ufficiale degli alimenti GM sono riportate nella Raccomandazione 2004/787/CE recante orientamenti tecnici sui metodi di campionamento e di rilevamento degli OGM nel quadro del Reg. (CE) 1830/2003 relativo al controllo dei requisiti di etichettatura per gli OGM autorizzati.

Al momento considerando che le metodologie riportate nella citata Raccomandazione risultano non sempre facilmente attuabili e/o attuate e che la stessa Raccomandazione consente di applicare strategie di campionamento alternative, si ritiene che le indicazioni riportate nel Reg. (CE) 401/2006 e successive modifiche, relativo ai metodi di campionamento e di analisi per il controllo ufficiale dei tenori di micotossine nei prodotti alimentari, possano essere un adeguato riferimento per il campionamento dei prodotti ai fini del controllo ufficiale in questo ambito normativo (vedasi Allegato 4 al Piano nazionale).

## **Analisi**

Le analisi dei campioni di alimenti, prelevati ai fini del presente piano, saranno effettuate dall'Istituto Zooprofilattico Sperimentale Abruzzo e Molise quale laboratorio ufficiale designato.

Il laboratorio incaricato svolgerà la propria attività secondo le metodiche indicate nel Piano Nazionale (punto 4.2.4 - Allegato B).

Il laboratorio accetterà solo i campioni conformi al Piano e completi di tutte le informazioni necessarie, al fine di assicurare la correttezza dei dati per il flusso informativo.

## **Trasmissione attività di controllo**

I dati relativi alle attività di controllo del presente Piano saranno trasmessi al Ministero della Salute e al Centro di Referenza per gli OGM, almeno trimestralmente dall'IZS, utilizzando l'applicativo sviluppato dal CROGM e disponibile in rete all'indirizzo <https://ogm.izslt.it/>.

L'IZS carica sul sistema applicativo web i dati relativi al primo semestre dell'anno entro il 31 luglio e quelli del secondo semestre entro il 31 gennaio dell'anno successivo a quello cui si riferiscono.

I dati immessi sul sistema applicativo WEB saranno validati dal Servizio prevenzione, veterinaria e sicurezza alimentare della Regione Molise entro il mese di febbraio dell'anno successivo a quello a cui sono riferiti.

I referenti regionali per l'attuazione del presente piano sono:

- il Dirigente del Servizio Prevenzione, veterinaria e sicurezza alimentare – Regione Molise dott. Michele Colitti ([michele.colitti@regione.molise.it](mailto:michele.colitti@regione.molise.it)) - tel. 0874/429374)
- il Dirigente dell'U.O.C. S.I.A.N. - Dipartimento Unico di Prevenzione dell'Azienda Sanitaria Regionale del Molise (ASReM) – dott. Andrea Di Siena ([andrea.disiena@asem.org](mailto:andrea.disiena@asem.org)) - tel. 0875/717873)

Di seguito si elencano i recapiti dei referenti nazionali per l'attuazione del Piano nazionale presso il Ministero della salute, il CROGM e l'ISS:

### *Ministero della salute*

Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione (DGISAN) - Ufficio VI, viale G. Ribotta, 5 - 00144 Roma

- dott.ssa Elvira Cecere – [e.cecere@sanita.it](mailto:e.cecere@sanita.it) Tel.0659946566
- dott.ssa Anna Rita Mosetti – [ar.mosetti@sanita.it](mailto:ar.mosetti@sanita.it) - tel. 0659946122

### *CROGM/LNR*

Centro di riferimento nazionale per la ricerca di OGM/laboratorio nazionale di riferimento Istituto Zooprofilattico del Lazio e della Toscana, via Appia Nuova n. 1411, 00178 Roma

- dott. Demetrio Amaddeo - [demetrio.amaddeo@izslt.it](mailto:demetrio.amaddeo@izslt.it) - tel. 0679099450, fax 0679340724
- dott. Ugo Marchesi – [ugo.marchesi@izslt.it](mailto:ugo.marchesi@izslt.it) - tel./fax 0679099450

### *Istituto Superiore di Sanità*

Dipartimento di sanità pubblica veterinaria e sicurezza alimentare  
Reparto OGM e xenobiotici di origine fungina

Viale Regina Elena, 299 - 00161 Roma - Fax: 06 49902363

- dott. Carlo Brera – [carlo.brera@iss.it](mailto:carlo.brera@iss.it) - tel.: 0649902377 - fax 0649902363
- dott.ssa Roberta Onori - [roberta.onori@iss.it](mailto:roberta.onori@iss.it) - tel.: 0649902031 - fax 0649902363

**Tabella 1 Ripartizione dei campioni**

Regione	Imprese Alimentari (*)	%	Numero di campioni da prelevare (minimo 10)		
			materie prime e intermedi di produzione	prodotti finiti	totale
Molise	3003	1	6	4	10

(\*) fonte Istat - 9° censimento generale dell'industria e dei servizi 2011

### Principali riferimenti normativi e amministrativi:

Reg. CE n. 1829/2003 del Parlamento europeo e del Consiglio del 22 settembre 2003 relativo agli alimenti e ai mangimi geneticamente modificati;

Reg. CE n. 1830/2003 del Parlamento europeo e del Consiglio del 22 settembre 2003 concernente la tracciabilità e l'etichettatura di organismi geneticamente modificati e la tracciabilità di alimenti e mangimi ottenuti da organismi geneticamente modificati, nonché recante modifica della direttiva 2001/18/CE;

Reg. CE n. 65/2004 della Commissione, del 14 gennaio 2004, che stabilisce un sistema per la determinazione e l'assegnazione di identificatori unici per gli organismi geneticamente modificati;

Decreto Legislativo 21 marzo 2005, n.70 - Disposizioni sanzionatorie per le violazioni dei regolamenti (CE) numeri 1829/2003 e 1830/2003, relativi agli alimenti ed ai mangimi geneticamente modificati.

Regolamento (CE) n. 834/2007 del Consiglio del 28 giugno 2007 relativo alla produzione biologica e all'etichettatura dei prodotti biologici e che abroga il regolamento (CEE) n. 2092/91.

Regolamento (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 (regolamento sui controlli ufficiali) (pubblicato nella G.U.U.E. del 7 aprile 2017, n. L 93).

Nota del Ministero della Salute - DGISAN prot.006599-P-27/02/2020 – Piano Nazionale di controllo ufficiale sulla presenza di organismi geneticamente modificati negli alimenti 2020-2022.