

ALLEGATO A

Piano di controllo sull'immissione in commercio ed utilizzazione dei prodotti fitosanitari per l'anno 2019 INDICAZIONI OPERATIVE

Autorità competenti

La Regione Molise, ai fini dell'attuazione del presente piano, individua:

- 1) l'ASREM - Dipartimento Unico di Prevenzione - Servizio di Igiene degli Alimenti e Nutrizione del Dipartimento di Prevenzione (SIAN) quale autorità deputata al controllo, alla quale compete:
 - l'autorizzazione alla commercializzazione ed alla vendita di prodotti fitosanitari e di coadiuvanti di prodotti fitosanitari;
 - l'autorizzazione all'acquisto di prodotti fitosanitari e di coadiuvanti di prodotti fitosanitari;
 - la vigilanza e controllo;
 - l'adozione di eventuali provvedimenti sanzionatori;
 - assicurare la vigilanza sui provvedimenti adottati;
 - la gestione dei flussi informativi e la relativa trasmissione al Servizio di Prevenzione, Medicina Veterinaria e Sicurezza Alimentare della Regione.

A seguito di non conformità su campioni analizzati dal Laboratorio di riferimento, l'ASREM dovrà comunicare al Servizio di Prevenzione, Medicina Veterinaria e Sicurezza Alimentare della Regione, le misure prese (sanzioni – allerte, etc) e la possibile causa che può averle determinate.

- 2) l'Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Abruzzo e Molise quale laboratorio di riferimento per l'analisi dei formulati degli antiparassitari.

1. ESECUZIONE DEI CONTROLLI

Controlli dei fitosanitari in commercio

Al fine di una pianificazione efficace del controllo dei fitosanitari dovranno essere presi in considerazione i seguenti criteri:

I controlli devono avvenire congiuntamente ove più servizi sono individuati per le attività.

I controlli saranno effettuati presso le rivendite o depositi di fitosanitari, i grossisti e o distributori, presso i titolari di importazioni parallele, presso le officine di produzione e saranno eseguiti i controlli dei titolari di autorizzazione all'immissione in commercio dei prodotti fitosanitari.

Si dovrà inoltre tenere conto dei controlli eseguiti dal Comando Carabinieri per la tutela della salute, dall'Ispettorato centrale della tutela della qualità e repressioni frodi dei prodotti agro-alimentari.

Durante i controlli sarà inoltre necessario verificare quanto riportato nell'**Allegato 1**, che riporta i requisiti di verifica per i prodotti fitosanitari in commercio previsti dalla normativa vigente nazionale ed europea, suddivisi per tipologia di operatore soggetto al controllo stesso.

a) Controlli nelle rivendite e locali di stoccaggio

I requisiti da verificare presso le rivendite, i locali di stoccaggio, i grossisti e o i distributori sono riportati nella Tabella 1 dell'Allegato 1.

Il numero di ispezioni, presso le sedi di stoccaggio o legali, presso i titolari di autorizzazione, presso le rivendite, i locali di deposito e gli esercizi di vendita e i depositi di stoccaggio delle ditte di produzione presso

le quali avviene la vendita all'utilizzatore finale, dovranno superare o almeno raggiungere il 30 % di tali operatori autorizzati e presenti sul territorio regionale annualmente.

Le rivendite saranno scelte tra quelle che vendono i prodotti per uso professionale, i prodotti più pericolosi, che vendono grossi volumi di fitosanitari, che sono risultate non controllate o riscontrate irregolari nell'anno precedente anche da altre autorità, che hanno più addetti alla vendita, che sono situate in zone soggette a tutela dell'ambiente acquatico e dell'acqua potabile.

L'elenco delle rivendite deve essere inoltrato alla Regione Molise, insieme alle attività di controllo, per il successivo inoltro al Ministero.

b) Controllo prodotti fitosanitari presso gli utilizzatori

I sopralluoghi finalizzati alla realizzazione delle attività di controllo sull'utilizzo avverranno presso:

- aziende agricole produttrici di alimenti e che utilizzano i fitosanitari;
- conto terzi che utilizzano i fitosanitari;
- altri luoghi di applicazione dei fitosanitari.

I controlli avverranno congiuntamente ove più servizi sono individuati per le attività.

Dovranno essere controllate lo 0,1 % delle aziende agricole che insistono sul territorio e presenti secondo la rendicontazione ISTAT dell'ultimo censimento agricoltura. I criteri di priorità saranno basati sulla categorizzazione del rischio per il consumatore.

I criteri per la scelta delle aziende in cui effettuare i controlli saranno: ù

- aziende maggiormente produttrici degli alimenti;
- aziende con maggior numero di dipendenti;
- aziende che utilizzano con più frequenza i fitosanitari (aziende che risultano aver acquistato grandi quantitativi di fitosanitari, aziende che hanno depositi di fitosanitari, aziende che non aderiscono ai disciplinari, aziende biologiche, altre aziende);
- aziende non conformi nei precedenti anni;
- aziende produttrici i cui alimenti nei precedenti anni sono stati oggetto di allerte di origine italiane;
- aziende che sono situate in zone soggette a tutela dell'ambiente acquatico e dell'acqua potabile.

Durante i controlli sarà necessario verificare quanto riportato nell'**Allegato 2**.

c) Controlli analitici

Il controllo analitico sarà effettuato tenendo in considerazione le indicazioni contenute nell'**Allegato 3** basate sulle disposizioni volontarie concordate in sede europea in base alle quali l'Italia deve prelevare il 10 % dei prodotti fitosanitari autorizzati. Tale percentuale discende dal livello di illecito riscontrato a livello europeo e dalla classificazione degli Stati Membri basata sul mercato dei prodotti fitosanitari.

d) Controlli delle etichette

Il controllo delle etichette avverrà presso tutti gli operatori.

Il contenuto delle etichette sarà verificato attraverso l'uso dell'Open Data della banca dati dei prodotti fitosanitari autorizzati in Italia del Ministero della salute, attraverso il controllo dello stato autorizzativo dei prodotti presenti presso le rivendite e attraverso il collegamento online per la consultazione delle etichette autorizzate. Sarà necessario quindi consultare un PC o tablet o smartphone o iphone con connessione ad internet in modo da verificare l'intero contenuto delle etichette.

L'oggetto del controllo, che è indicato nei modelli per la trasmissione dei controlli sarà incentrato sulla classificazione, sulle colture, sugli organismo bersaglio, sul dosaggio, sui dispositivi di protezione non adeguati, sulle distanze di sicurezza dai corsi d'acqua, sugli intervalli tra il trattamento e la raccolta, sulle confezioni e sulle altre indicazioni riportate sulle etichette dei prodotti fitosanitari.

e) Controlli a seguito di pregresse irregolarità

Irregolarità italiane

Le autorità regionali e provinciali, sulla base delle informazioni raccolte dai servizi veterinari in merito alle cause di eventuale moria di api imputabile ai fitosanitari, dovranno effettuare controlli presso gli utilizzatori in prossimità delle zone in cui si manifesta il fenomeno (vedere requisiti per la verifica aziende agricole di cui all'allegato 3).

Irregolarità europee

Come già indicato nel 2018 dalla Commissione europea si rammenta la segnalazione sull'utilizzo illegale di fosfonati di potassio utilizzati come fertilizzanti. I fosfonati sono regolarmente autorizzati con attività fungicida e contenuti nei prodotti fitosanitari, mentre non sono dei fertilizzanti (sono fertilizzanti invece i fosfati).

Premesso quanto sopra considerato che l'uso di un prodotto fertilizzante con i fosfonati si configura come un uso non autorizzato di un prodotto fitosanitario, si chiede di verificare, nell'attività di routine, che presso i rivenditori, i distributori, le basi logistiche, gli intermediari, le rivendite che effettuano trasporto non siano presenti fosfonati commercializzati come fertilizzanti.

ELABORAZIONE E TRASMISSIONE DATI COMMERCIALIZZAZIONE E UTILIZZO DEI PRODOTTI FITOSANITARI

L'ASREM - Dipartimento Unico di Prevenzione trasmette alla Regione Molise, **entro il 15 marzo del 2020**, i risultati del monitoraggio, in formato Excel o Word, che provvederà a trasmetterli al Ministero della Salute entro il 31 marzo 2020 secondo le indicazioni di cui alla nota 12160 del 27/03/2018.

I risultati del controllo ufficiale sull'immissione in commercio e l'utilizzazione dei prodotti fitosanitari, previa elaborazione saranno trasmessi da parte del Ministero della Salute alla Commissione europea **entro il 30 giugno 2020**.

Il Ministero della Salute - Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione pubblicherà ed invierà i risultati sui controlli sull'immissione in commercio e sull'utilizzazione dei prodotti fitosanitari dell'anno 2019 e ricevuti da tutti gli Assessorati alla Sanità delle Regioni e Province Autonome, dal Comando Carabinieri, dall'Ispettorato per la repressione delle frodi e la tutela della qualità dei prodotti agroalimentari e dalla agenzie delle dogane, alle altre Autorità.

ALLEGATO 1

REQUISITI DI VERIFICA PER I PRODOTTI FITOSANITARI IN COMMERCIO

1) Rivendite – Stoccaggio

Nell'ambito delle attività di controllo sulle rivendite è necessario verificare i contenuti della tabella 1

TABELLA 1: Requisiti di verifica presso rivendite e stoccaggio

Legislazione di riferimento nazionale	Progressivo richiesta	Richiesta italiana	Richiesta presente nei modelli europei	Legislazione europea
articolo 21 e 22 del DPR 290/2001- Dlvo 222-2016	1	il possesso dei requisiti dell'autorizzazione alla vendita di prodotti fitosanitari ai sensi del articolo 21 e 22 del DPR 290/2001.		
articolo 8 del decreto legislativo 150/2012.	2	il possesso dei requisiti dell'abilitazione alla vendita	Certification of sales personnel	Articolo 6 comma 1 Direttiva 2009/128/EC
DPR 290/2001 e smi- banca dati fitosanitari- Comunicati sulle revoche conseguenti alle modifiche delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive- Decreti dirigenziali di autorizzazione	3	lo stato di autorizzazione dei prodotti fitosanitari (autorizzato, revocato, in periodo di smaltimento scorte)	The PPPs controlled intended for marketing in the MS where the control is taking place, are authorised or have a current parallel trade permit, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreti dirigenziali di autorizzazione	4	La conformità delle etichette riportate sul fitosanitario in magazzino con le etichette autorizzate consultando la banca dati on line del Ministero della salute di cui al regolamento 1107/2009. Il controllo documentale delle etichette (confronto tra l'etichetta presso le rivendite e l'etichetta sulla banca dati) deve avvenire sul nome commerciale- sul numero di registrazione – sul titolare dell'autorizzazione- sulla sostanza attiva (identità e concentrazione) – sulla quantità netta (taglia) – sulla preparazione-sulle informazioni di primo soccorso- sul tipo di azione- sulla classificazione etichetta – sulla coltura autorizzata - parassita - dosaggio - dispositivi di protezione non adeguati - distanze di sicurezza dai corsi d'acqua non adeguate sull'intervallo tra il trattamento e la raccolta non rispettato- sul tempo di rientro - e tutto quanto qui non riportato ma previsto dal reg 547/2011 e smi	Use of approved label	Articolo 31 comma 4 lettera e regolamento CE n. 1107/2009
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Punto A.1.14	5	Il registro di carico e scarico della merce come previsto dall'articolo 67 del regolamento 1107/2009 (corretta compilazione, conservazione di tali documenti e verifica materiale del contenuto dei registri).	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards; sales good outwards)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
	6	La documentazione commerciale per il controllo della	Record for last 5 years	Articolo 67 del

		provenienza del prodotto importato.	(Purchase/goods inwards; sales good outwards)	regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 9 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	7	Le condizioni d'imballaggio dei fitosanitari (verificando che l'imballaggio non si confonda con l'alimento come riportato all'articolo 64 del regolamento 1107/2009 e che sia integro e che sia conforme articolo 9 direttiva 1999/45/CE)		Articolo 64 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 10 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	8	La correttezza dei messaggi pubblicitari di cui all'articolo 66 del regolamento 1107/2009		Articolo 66 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Punto A.1.14	9	La corretta registrazione delle informazioni sull'acquirente o utilizzatore dei fitosanitari		
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN)	10	La vendita di prodotti per uso professionale a utilizzatori non professionali	Sales of professional use PPPs restricted to persons holding a certificate	Articolo 6 comma 2 Direttiva 2009/128/EC
Articolo 24 del DPR 290/2001 e del decreto legislativo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanita' 30 aprile 1993, n.15	11	Le caratteristiche dei locali ai sensi dell'articolo 24 del DPR 290/2001 e del decreto legislativo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanita' 30 aprile 1993, n.15		Direttiva 2009/128/EC
Circolare ministero della sanita' 30 aprile 1993, n.15	12	L'appropriatezza, la corretta tenuta e il corretto utilizzo dei dispositivi di protezione individuale		
decreto legislativo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15	13	Le norme di sicurezza degli operatori e di tutela della salute di cui al decreto legislativo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15		
articolo 16 del decreto legislativo n.150/2012	14	Si potrà eventualmente verificare anche la trasmissione dei dati di vendita di cui all'articolo 16 del decreto legislativo n.150/2012		Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
	15	Le schede di sicurezza		Articolo 31 del regolamento 1907/2006
Articolo 2 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	16	Articolo 28 comma c e d (presenza di prodotti che non sono autorizzati in Italia ma fabbricati in Italia per un paese europeo o presenti nei depositi di stoccaggio in Italia)	PPPs for use in other MS	Articolo 28 comma c del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 2 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	17	Articolo 28 comma c e d (presenza di prodotti che non sono autorizzati in Italia ma fabbricati in Italia per un paese terzo o presenti nei depositi di stoccaggio in Italia)	PPPs for use in non-EU country	Articolo 28 comma d del regolamento CE n. 1107/2009
	18	Il controllo analitico. Seguire indicazioni riportate nell'allegato 3	Composition of PPP controlled based on formulation analysis	Articolo 28, comma 1 del regolamento 1107/2009
Decreti dirigenziali – Comunicati-	19	Articolo 46 del regolamento 1107/2009: La verifica verrà effettuata tenendo in considerazione i comunicati presenti sul sito web del Ministero della salute	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE

Banca dati		che riguardano i regolamenti di modifica delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive e riportano disposizioni sul periodo di smaltimento delle scorte dei prodotti revocati che sono ritrovabili sul sito http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1 , per sostanza attiva o sul sito web del Ministero della salute Home>Temi e professioni>Alimenti>Prodotti fitosanitari>archivio notizie il contenuto del decreto di modifica autorizzazione reperibile sul sito web http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1 , di un prodotto fitosanitario che riporta il periodo per lo smaltimento delle scorte dei prodotti la banca dati dei prodotti fitosanitari del Ministero della salute	marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	n. 1107/2009
comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018	20	regolamento 485/2013 e smi e regolamento 781/2013 e smi (comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018): smaltimento delle scorte e revoche dei prodotti fitosanitari a base di thiametoxan, clothianidin, imidacloprid ; assenza di prodotti a base di fipronil	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009

2) Titolari di autorizzazione

Nell'ambito delle attività di controllo ai titolari di autorizzazione è necessario verificare i contenuti della tabella 2

TABELLA 2: Requisiti di verifica presso titolari di autorizzazione

Legislazione di riferimento nazionale	Progressivo richiesta	Richiesta italiana	Richiesta presente nei modelli europei	Legislazione europea
DPR 290/2001 e smi- banca dati fitosanitari- Comunicati sulle revoche conseguenti alle modifiche delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive- Decreti dirigenziali di autorizzazione	1	I prodotti di titolarità confrontandoli con l'elenco estratto dall'open data del Ministero della salute dei prodotti fitosanitari per il titolare di autorizzazione	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date Label comply with requirements	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009 Articolo 1 del regolamento 547/2011
Decreti dirigenziali di autorizzazione	2	Le tipologie di autorizzazioni con particolare riguardo alle autorizzazioni previste ai sensi dell'articolo 53 del regolamento 1107/2009	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreti dirigenziali di autorizzazione	3	La provenienza dei prodotti	Record for last 5 years	Articolo 67 del

		importati	(Purchase/goods inwards records for last 5 years)	regolamento CE n. 1107/2009
	4	I documenti commerciali	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records for last 5 years) (Sales/goods outwards records for last 5 years)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 11 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	5	La trasmissione delle vendite per sostanza attiva al Ministero della salute quando vi è stata richiesta	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records for last 5 years) (Sales/goods outwards records for last 5 years) All PPPs Marketed in the MS comply with condition of authorization or parallel trade permit	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009 Articolo 28(1)
	6	La provenienza della sostanza attiva con particolare riguardo alle autorizzazioni ai sensi del dell'articolo 53 del regolamento 1107/2009		Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreti dirigenziali di autorizzazione	7	La tipologia dei prodotti di cui è titolare		
Decreti dirigenziali di autorizzazione	8	Le officine di produzione (dove sono, quali sono quelle interessate dai prodotti di proprietà- corrispondono con quelle riportate nelle etichette della banca dati)	All PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 11 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	9	L'ammontare delle vendite	Record for last 5 years (sales/goods outwards records for last 5 years) All PPPs Marketed in the MS comply with condition of authorization or parallel trade permit	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009 Articolo 28(1)
Decreti dirigenziali di autorizzazione	10	Esistenza di procedure per lo smaltimento delle scorte	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 9 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .regolamento	11	Indirizzi per le officine di produzione che consentano di differenziare che un alimento con uso fitosanitario non sia da considerare alimento		Articolo 64 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 10 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .regolamento	12	Le pubblicità effettuate		Articolo 66 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 2 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .regolamento	13	Articolo 28 comma c e d (lista di prodotti di cui sono titolari di autorizzazione prodotti in Italia ma autorizzati all'estero (sia in Europa che fuori Europa)	PPPs for use in other MS e PPPs for use in non-EU country	Articolo 28 comma c e d del regolamento CE n. 1107/2009

Comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018	14	Regolamento 485/2013 e smi e regolamento 781/2013 e smi (comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018): adeguamento delle etichette, smaltimento delle scorte e revoche dei prodotti fitosanitari a base di thiametoxan, clothianidin, imidacloprid ; assenza di prodotti a base di fipronil	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
		Vedi indicazioni allegato 3	Composition of PPP controlled based on formulation analysis	Article 28(1)

3) Importatori paralleli.

Nell'ambito delle attività di controllo presso gli importatori paralleli è necessario verificare i contenuti della tabella 3

TABELLA 3: Requisiti di verifica presso importatori paralleli

Legislazione di riferimento nazionale	Progressivo richiesta	Richiesta italiana	Richiesta presente nei modelli europei	Legislazione europea
Articolo 21 e 22 del DPR 290/2001-Dlvo 222-2016	1	Per i magazzini il possesso dei requisiti dell'autorizzazione alla vendita di prodotti fitosanitari ai sensi del articolo 21 e 22 del DPR 290/2001;		
Articolo 8 del decreto legislativo 150/2012	2	il possesso dei requisiti dell'abilitazione alla vendita di cui all'articolo 8 del decreto legislativo 150/2012 per vendita diretta a utilizzatore professionale	Certification of sales personnel	Articolo 6 comma 1 Direttiva 2009/128/EC
Decreti dirigenziali	3	le condizioni riportate nel permesso di commercio parallelo di cui all'articolo 52 regolamento 1107/2009 (se è concesso, o è revocato, se è autorizzato il prodotto di riferimento riportato nel permesso) consultando l'open data e o la banca dati del Ministero della salute di cui al regolamento 1107/2009.	All PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date All PPPs marketed comply with condition of parallel trade permit	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009 Articolo 28(1)
Decreti dirigenziali	4	Smaltimento delle scorte di cui al permesso parallelo o riportate su comunicati Ministeriali	All PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation,	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009

			or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	
Decreti dirigenziali	5	Il mancato rispetto delle condizioni stabilite nel permesso per il confezionamento (es l'etichetta del prodotto importato deve pervenire già in lingua italiana)	Labels comply with the requirements	Punto 4 allegato 1 al regolamento UE n. 547/2011 Articolo 1 regolamento UE n. 547/2011
Decreti dirigenziali	6	La conformità delle etichette riportate sul fitosanitario in magazzino con le etichette autorizzate consultando la banca dati on line del Ministero della salute di cui al regolamento 1107/2009. Il controllo documentale delle etichette (confronto tra l'etichetta presso le rivendite e l'etichetta sulla banca dati) deve avvenire sul nome commerciale- sul numero di registrazione – sul titolare dell'autorizzazione- sulla sostanza attiva (identità e concentrazione) –sulla quantità netta (taglia) –sulla preparazione-sulle informazioni di primo soccorso- sul tipo di azione- sulla classificazione etichetta – sulla coltura autorizzata- parassita - dosaggio - dispositivi di protezione non adeguati - distanze di sicurezza dai corsi d'acqua non adeguate sull'intervallo tra il trattamento e la raccolta non rispettato- sul tempo di rientro- e tutto quanto qui non riportato ma previsto dal reg 547/2011 e smi	Label comply with the requirements	Articolo 1 regolamento UE n. 547/2011
Articolo 11 del decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69	7	Il registro di carico e scarico della merce come previsto dall'articolo 67 del regolamento 1107/2009 (corretta compilazione, conservazione di tali documenti e verifica materiale del contenuto dei registri).	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records) Sales/goods outwards records)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 11 del decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69	8	La documentazione commerciale per il controllo della provenienza del prodotto importato riportata nel permesso parallelo e nell' etichetta.	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 11 del decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69	9	La trasmissione delle vendite per sostanza attiva al Ministero della salute quando vi è stata richiesta	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records for last 5 years) Sales/goods outwards records for last 5 years	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 9 del decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69	10	Le condizioni d'imballaggio dei fitosanitari (verificando che l'imballaggio non si confonda con l'alimento come riportato all'articolo 64 del regolamento 1107/2009 e che sia integro e che sia conforme articolo 9 direttiva 1999/45/CE).		Articolo 64 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 10 del decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69	11	La correttezza dei messaggi pubblicitari di cui all'articolo 66 del regolamento 1107/2009, la pubblicità di prodotto autorizzato senza la frase <<usare i prodotti fitosanitari con precauzione, prima dell'uso leggere sempre l'etichetta e le informazioni sul prodotto, sia pubblicizzato l'uso senza dpi, non sia richiamata la classificazione >>.		Articolo 66 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Punto A.1.14	12	la corretta registrazione delle informazioni sull'acquirente o utilizzatore dei fitosanitari (qualora l'importatore faccia vendita diretta)		
Decreto 22 gennaio 2014	13	la vendita di prodotti per uso professionale a utilizzatori non professionali		

(PAN)				
Articolo 24 del DPR 290/2001 e del d. l.vo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15	14	le caratteristiche dei locali ai sensi dell'articolo 24 del DPR 290/2001 e del decreto legislativo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15		
Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15	15	l'appropriatezza, la corretta tenuta e il corretto utilizzo dei dispositivi di protezione individuale		
d.l.vo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15	16	le norme di sicurezza degli operatori e di tutela della salute di cui al decreto legislativo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15		
Articolo 16 del decreto legislativo n.150/2012	17	si potrà eventualmente verificare anche la trasmissione dei dati di vendita di cui all'articolo 16 del decreto legislativo n.150/2012 al Ministero della salute su richiesta e al Mipaf	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records for last 5 years)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009
	18	il controllo analitico (si dovrà richiedere al laboratorio che l'analisi sia fatta prendendo in considerazione l'etichetta del prodotto importato e l'etichetta del prodotto italiano di riferimento). Seguire indicazioni riportate nell'allegato 3	Composition of PPP controlled based on formulation analysis	Articolo 28, comma 1 del regolamento 1107/2009
	19	le schede di sicurezza		Art. 31 del regolamento 1907/2006
Art. 2 del d.l.vo 17 aprile 2014 , n. 69	20	articolo 28 comma c e d (presenza nei depositi di altre IP non italiane)		Articolo 28 comma c e d del Reg.CE n. 1107/2009
Comunicati e Decreti dirigenziali	21	Regolamento 485/2013 e smi e regolamento 781/2013 e smi (comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018): adeguamento etichette , smaltimento delle scorte e revoche dei prodotti fitosanitari a base di thiametoxan, clothianidin, imidacloprid ; assenza di prodotti a base di fipronil	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreti dirigenziali – Comunicati-Banca dati	22	articolo 46 del regolamento 1107/2009: La verifica verrà effettuata tenendo in considerazione i comunicati presenti sul sito web del Ministero della salute che riguardano i regolamenti di modifica delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive e riportano disposizioni sul periodo di smaltimento delle scorte dei prodotti revocati che sono ritrovabili sul sito http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1 , per	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for	Articolo 28, comma 1 del regolamento 1107/2009

		sostanza attiva o sul sito web del Ministero della salute Home>Temi e professioni>Alimenti>Prodotti fitosanitari> archivio notizie il contenuto del decreto di modifica autorizzazione reperibile sul sito web http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1 , di un prodotto fitosanitario che riporta il periodo per lo smaltimento delle scorte dei prodotti la banca dati dei prodotti fitosanitari del Ministero della salute	sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	
--	--	--	--	--

4) Officine di produzione.

Nell'ambito delle attività di controllo presso le officine di produzione è necessario verificare i contenuti della tabella 4

Tabella 4: Requisiti di verifica presso officine di produzione

Legislazione di riferimento nazionale	Progressivo o richiesta	Richiesta italiana	Richiesta presente nei modelli europei	Legislazione europea
articolo 4, 5 e 6 del DPR 290/2001	1	il possesso dei requisiti dell'autorizzazione alla produzione di cui all'articolo 4 e 6 del DPR 290/2001. Verifica che le condizioni di autorizzazione dell'officina siano ancora rispettate con l'ASL che ha effettuato il controllo insieme al Ministero della Salute Verifica che il direttore tecnico sia ancora lo stesso		
DPR 290/2001 e smi- banca dati fitosanitari- Comunicati sulle revoche conseguenti alle modifiche delle condizioni di autorizzazione e delle sostanze attive- Decreti dirigenziali di autorizzazione	2	lo stato di autorizzazione dei prodotti fitosanitari o delle importazioni parallele (autorizzato, revocato, in periodo di smaltimento scorte) La composizione da controlli documentali (i coformulanti utilizzati, dai servizi di qualità dell'officina, delle sostanze utilizzate per la produzione, dalle registrazioni dei lotti e delle quantità prodotte, etc)	The PPPs controlled intended for marketing in the MS where the control is taking place, are authorised or have a current parallel trade permit, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
Decreti dirigenziali di autorizzazione	3	La conformità delle etichette riportate sul fitosanitario in magazzino con le etichette autorizzate consultando la banca dati on line del Ministero della salute di cui al regolamento 1107/2009. Il controllo documentale delle etichette (confronto tra l'etichetta presso le rivendite e l'etichetta sulla banca dati) deve avvenire sul nome commerciale- sul numero di registrazione – sul titolare dell'autorizzazione- sulla sostanza attiva (identità e concentrazione) – sulla quantità netta (taglia) – sulla preparazione-sulle informazioni di primo soccorso- sul tipo di azione- sulla classificazione etichetta – sulla coltura autorizzata - parassita - dosaggio - dispositivi di protezione non adeguati - distanze di sicurezza dai corsi d'acqua non adeguate sull'intervallo tra il trattamento e la raccolta non rispettato- sul tempo di rientro - e tutto quanto qui non riportato ma previsto dal reg 547/2011 e smi	Use of approved label	Articolo 31 comma 4 lettera e regolamento CE n. 1107/2009

Decreto 69/2014 articolo 11	4	Il registro di carico e scarico della merce come previsto dall'articolo 67 del regolamento 1107/2009 (corretta compilazione, conservazione di tali documenti e verifica materiale del contenuto dei registri). La documentazione commerciale per il controllo della provenienza della sostanza attiva e il produttore della sostanza attiva	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards; Production records for last 5 years Sales/goods outwards records for last 5 years)	Articolo 67 del regolamento CE n. 1107/2009 Articolo 29 comma 1
Articolo 9 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	5	Le condizioni d'imballaggio dei fitosanitari (verificando che l'imballaggio non si confonda con l'alimento come riportato all'articolo 64 del regolamento 1107/2009 e che sia integro e che sia conforme articolo 9 direttiva 1999/45/CE)		Articolo 64 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 10 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	6	La correttezza dei messaggi pubblicitari di cui all'articolo 66 del regolamento 1107/2009		Articolo 66 del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 24 del DPR 290/2001 e del decreto legislativo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15	7	Le caratteristiche dei locali di stoccaggio ai sensi dell'articolo 24 del DPR 290/2001 e del decreto legislativo 150/2012 e del decreto 22 gennaio 2014 e della Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15		Direttiva 2009/128/E C
Circolare ministero della sanità' 30 aprile 1993, n.15	8	L'appropriatezza, la corretta tenuta e il corretto utilizzo dei dispositivi di protezione individuale		
decreto legislativo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15	9	Le norme di sicurezza degli operatori e di tutela della salute di cui al decreto legislativo 81/2008 e di cui alla circolare ministero della sanità 30 aprile 1993, n.15		
	10	Le schede di sicurezza		Articolo 31 del regolamento 1907/2006
Articolo 2 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	11	Articolo 28 comma c (presenza di prodotti che non sono autorizzati in Italia ma fabbricati in Italia per un paese europeo o presenti nei depositi di stoccaggio in Italia) I prodotti non autorizzati in Italia ma prodotti per altro stato membro per la verifica se un prodotto è autorizzato in altro stato europeo consultando il sito sotto riportato o interessando lo stato membro per il tramite del Ministero della salute o https://www.eppo.int/PPPRODUCTS/information/information_ppp.htm	PPPs for use in other MS	Articolo 28 comma c del regolamento CE n. 1107/2009
Articolo 2 del Decreto legislativo 17 aprile 2014 , n. 69 .	12	Articolo 28 comma d (presenza di prodotti che non sono autorizzati in Italia ma fabbricati in Italia per un paese terzo o presenti nei depositi di stoccaggio in Italia)	PPPs for use in non-EU country	Articolo 28 comma d del regolamento CE n. 1107/2009
	13	Il controllo analitico. Seguire indicazioni riportate nell'allegato 3	Composition of PPP controlled	Articolo 28, comma 1 del

			based on formulation analysis	regolamento 1107/2009
Decreti dirigenziali – Comunicati- Banca dati	14	<p>Articolo 46 del regolamento 1107/2009: La verifica verrà effettuata tenendo in considerazione i comunicati presenti sul sito web del Ministero della salute che riguardano i regolamenti di modifica delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive e riportano disposizioni sul periodo di smaltimento delle scorte dei prodotti revocati che sono ritrovabili sul sito http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1, per sostanza attiva o sul sito web del Ministero della salute Home>Temi e professioni>Alimenti>Prodotti fitosanitari> archivio notizie il contenuto del decreto di modifica autorizzazione reperibile sul sito web http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1, di un prodotto fitosanitario che riporta il periodo per lo smaltimento delle scorte dei prodotti la banca dati dei prodotti fitosanitari del Ministero della salute</p>	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009
comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018	15	regolamento 485/2013 e smi e regolamento 781/2013 e smi (comunicati del 22 giugno 2018 e nota 27472 del 28 giugno 2018): smaltimento delle scorte e revoche dei prodotti fitosanitari a base di thiametoxan, clothianidin, imidacloprid ; assenza di prodotti a base di fipronil	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009

ALLEGATO 2

CONTROLLO ANALITICO DEI PRODOTTI FITOSANITARI PRESSO TUTTI GLI OPERATORI

I controlli ufficiali finalizzati alla verifica del contenuto delle sostanze attive, dei coformulanti e delle impurezze previste dal regolamento 1107/2009, regolamentate in fase di registrazione, e fissate da specifiche internazionali dei prodotti fitosanitari sono effettuati tenendo conto delle prescrizioni recate dagli articoli 29, 30, 31 e 32 del DPR 23 aprile 2001 n. 290 e devono accertare la corrispondenza del contenuto del prodotto fitosanitario a quello autorizzato.

La differenza tra il contenuto di sostanza attiva dichiarato in etichetta e quello effettivamente riscontrato nel prodotto fitosanitario, fatte salve eventuali specifiche F.A.O., non deve superare, per tutta la durata della vita commerciale del prodotto medesimo, i seguenti valori

Contenuto dichiarato	Tolleranza
-----------------------------	-------------------

(in g/kg o g/l a 20° C)	
fino a 25 gr	a) \pm 15% nella formulazione omogenea b) \pm 25% nella formulazione non omogenea
>25 fino a 100 gr	\pm 10%
>100 fino a 250 gr	\pm 6%
>250 fino a 500 gr	\pm 5%
>500 gr	\pm 25gr/kg o 25gr/l

I metodi analitici per il controllo sono quelli indicati nel regolamento UE 545/ 2011 e smi, i metodi CIPAC, i metodi depositati in sede di registrazione o altri metodi convalidati.

La trasmissione dei risultati analitici dei prodotti fitosanitari analizzati deve essere effettuata utilizzando il file Excel allegato 2 della nota 12160 del 27 marzo 2018.

I fitosanitari da ricercare saranno tra quelli più venduti come si evince dai dati di vendita, saranno quelli più frequentemente usati per le colture principali che insistono nel territorio regionale o provinciale di appartenenza, saranno quelli non ancora esaminati nel corso degli anni precedenti, saranno quelli ritrovati non conformi negli anni precedenti.

Il numero di campioni è di seguito riportato e tiene conto delle indicazioni contenute nelle linee guida per la programmazione dei controlli della Commissione europea. In particolare si è tenuto conto che deve essere effettuato il 5 % dei prodotti autorizzati moltiplicato per la variabilità zonale che è 2 per l'Italia e quindi in totale deve essere effettuato il 10% dei prodotti autorizzati che sono 3525, inoltre si è tenuto conto che il Ministero delle politiche agricole alimentari, forestali e del turismo generalmente esegue 150 campioni all'anno pertanto si è stabilita una quantità totale di campioni per le regioni pari a 200 essendo il 10% dei prodotti autorizzati pari a 350.

Regione/provincia	Numero campioni
Piemonte	17
Valle d'Aosta/Vallée d'Aoste	1
Lombardia	16
Liguria	1
Bolzano/Bozen	3
Trento	4
Veneto	35
Friuli-Venezia Giulia	7
Emilia-Romagna	28
Toscana	8
Umbria	2
Marche	4
Lazio	9
Abruzzo	5

Molise	1
Campania	16
Puglia	19
Basilicata	2
Calabria	4
Sicilia	19
Sardegna	2

Il laboratorio trasmette i risultati alla Regione che li valida e li trasmette al Ministero utilizzando il “modello trasmissione dati fitosanitari”.

ALLEGATO 4

REQUISITI DI VERIFICA PER I PRODOTTI FITOSANITARI ALL'USO

Nell'ambito delle attività di controllo all'utilizzo è necessario verificare i contenuti della tabella seguente

Legislazione di riferimento nazionale	Progressivo richiesta	Richiesta italiana	Richiesta presente nei modelli europei	Legislazione europea
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) allegato punto A.7	1	la natura dell'azienda sia essa che applica la lotta integrata o sia di natura biologica, di natura convenzionale		
Articolo 9 del D. lvo 150/2012	2	il possesso dell'autorizzazione all'acquisto e all'utilizzo ai sensi del DPR 290/2001 e/o del decreto legislativo 150/2012 degli utilizzatori, dei conto terzisti, dei piloti e	certification of professional users (training)	Articolo 5 Direttiva 2009/128

		addetti alla base dell'irrorazione aerea;		
D.lvo 81/2008	3	l'idoneità dei mezzi di protezione individuale e la loro utilizzazione secondo le indicazioni prescritte, qualora utilizzati dall'operatore che effettua trattamenti con prodotti fitosanitari;		
Decreti Dirigenziali	4	il rispetto delle indicazioni e precauzioni d'uso riportate in etichetta e nelle schede di sicurezza <ul style="list-style-type: none"> in campo, al momento dell'impiego per la verifica del rispetto delle prescrizioni precisate sulle etichette autorizzate (diluizione errata, miscelazione non corretta, quantità distribuita); in campo successivamente all'impiego, per la verifica dei tempi di rientro e dei tempi di carenza, ove disposti dai provvedimenti di autorizzazione dei prodotti fitosanitari; nei depositi delle derrate 	Use of PPPs consistent with condition of authorization of which, based on laboratory analysis (e.g prior to placing the food/feedstuff on the market, leaves or plant analysis). Use of PPPs consistent with condition of authorization (e.g application rates, observance of safety measures, buffer zones, etc	Articolo 55 del regolamento CE n 1107/2009
Punto A.3 Allegato al Decreto 22 gennaio 2014 (PAN)	5	l'idoneità delle apparecchiature per l'impiego di prodotti fitosanitari, disponibili presso l'azienda in modo che si abbia sicurezza che il dosaggio è applicato correttamente	Used sprayng equipment is tested and certified in compliance with directive 2009/128/EC (reporting official controls on this question is voluntary)	Articolo 8 Direttiva 2009/128
Punto A.3 Allegato al Decreto 22 gennaio 2014 (PAN)	6	verifica che sia stata effettuata la regolazione o la taratura delle stesse attrezzature per la verifica del corretto dosaggio;		Articolo 8 Direttiva 2009/128
punto A.6 dell' Allegato Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) e allegato VI dello stesso decreto	7	l'idoneità dei locali destinati al deposito dei prodotti fitosanitari e delle procedure utilizzate per lo smaltimento dei rifiuti come previsto dal decreto 22 gennaio 2014;	<p>Are PPPs stored under appropriate condition</p> <p>Is empty pesticide packaging safely disposed of</p> <p>Are pesticide remnants safely disposed of</p> <p>Is handling dilution, and mixing of PPPs carried out in such way to avoid danger to human health and environment;</p> <p>Are tank mixtures remaining after treatment in such a way as to avoid danger to human health</p>	Articolo 13 Direttiva 2009/128

			and the environment; Is equipment used cleaned after treatment in such a way as to avoid danger to human health and the environment	
Etichette e Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Allegato punto A.1.15	8	verifica che il contoterzista abbia fornito informazioni sugli intervalli di sicurezza, tempi di rientro, nonché al rispetto di eventuali mitigazione del rischio per l'ambiente, prescritte in etichetta (es. fasce di rispetto) e all'eventuale necessità di segnalare l'esecuzione del trattamento a persone esposte ad un rischio derivante dall'applicazione dei prodotti fitosanitari o che potrebbero accedere in prossimità o nelle aree trattate;		
Articolo 16 del Decreto lvo 150/2012	9	tenuta dei registri di trattamento o i moduli presso agricoltore;	Records of all PPPs used on the last 3 years available	Art. 67 del REG. CE n. 1107/2009
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Allegato punto A.1.15	10	registro di carico e scarico del contoterzista e documenti commerciali sull'acquisto	Record for last 5 years (Purchase/goods inwards records for last 5 years; used PPPs records for last 5 years)	Articolo 67 del REG. CE n. 1107/2009
D.lvo 81/2008	11	La formazione, l'informazione e l'addestramento del personale esposto;		
Articolo 13 del Decreto lvo 150/2012	12	Verifica che non sia stato utilizzato prodotto fitosanitario con mezzo aereo ove questo non sia stato autorizzato e nel caso sia utilizzato che sia stata informata la popolazione locale		Articolo 28 del REG. CE n. 1107/2009-Direttiva 2009/128
punto A.3.6 dell'Allegato Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Decreto 22 gennaio 2014 (PAN)	13	Scheda sulle tarature da allegare al registro dei trattamenti		

D.lvo 81/2008	14	Rispetto della segnaletica antinfortunistica;		
Punto A.2.4 Allegato al Decreto 22 gennaio 2014 (PAN)	15	Comunicazioni di eventi indesiderati		
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) -Articolo 31, paragrafo 4 comma e del regolamento 1107/2009	16	Verifica della localizzazione del campo in modo che siano rispettate le distanze di sicurezza dai corsi d'acqua riportate in etichetta		Articolo 12 Direttiva 2009/128
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN) Articolo 31, paragrafo 4 comma e del regolamento 1107/2009	17	Verifica che nel campo non siano utilizzati prodotti vietati a seconda delle indicazioni regionali o comunali;		Articolo 12 direttiva 2009/128
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN Articolo 31, paragrafo 4 comma e del regolamento 1107/2009)	18	Verifica del rispetto delle misure per la riduzione e o eliminazione dell'uso e dei rischi derivanti dall'impiego dei prodotti fitosanitari nelle aree frequentate dalla popolazione o da gruppi vulnerabili		Articolo 12 Direttiva 2009/128
Decreto 22 gennaio 2014 (PAN Articolo 31, paragrafo 4 comma e del regolamento 1107/2009)	19	Verifica delle misure sui diserbanti, fungicidi, insetticidi o acaricida		Articolo 12 Direttiva 2009/128
DPR 290/2001 e smi- banca dati fitosanitari- Comunicati sulle revoche conseguenti alle modifiche delle condizioni di	20	lo stato di autorizzazione dei prodotti fitosanitari (autorizzato, revocato, in periodo di smaltimento scorte) consultando l'open data e o la banca dati del Ministero della salute di cui al regolamento 1107/2009.	Use of authorized/PTP PPPs (evidence through documentary checks of records invoices, or by declaration of responsible person) Use of authorized/PTP PPPs : of witch, based on laboratory analysis (e.g preharvest , leaves	Articolo 28, 46, 52 del regolamento CE n. 1107/2009

autorizzazione delle sostanze attive Decreti dirigenziali di autorizzazione			or post harvest analysis)	
Comunicati e Decreti dirigenziali	21	<p>articolo 46 del regolamento 1107/2009: La verifica verrà effettuata tenendo in considerazione</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. i comunicati presenti sul sito web del Ministero della salute che riguardano i regolamenti di modifica delle condizioni di autorizzazione delle sostanze attive e riportano disposizioni sul periodo di smaltimento delle scorte dei prodotti revocati che sono ritrovabili sul sito http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1, per sostanza attiva o sul sito web del Ministero della salute Home>Temi e professioni>Alimenti>Prodotti fitosanitari> archivio notizie 2. il contenuto del decreto di modifica autorizzazione reperibile sul sito web http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/listaAtti?page=1, di un prodotto fitosanitario che riporta il periodo per lo smaltimento delle scorte dei prodotti 3. la banca dati dei prodotti fitosanitari del Ministero della salute 	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28, comma 1 del regolamento 1107/2009
Comunicati – Decreti dirigenziali	22	<p>Verifica del rispetto dei regolamenti 485/2013 e smi e 781/2013 e smi in particolare per:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Fipronil regolamento UE 2016/2035 deve essere verificato che non siano utilizzati prodotti fitosanitari a base di tale sostanza • Imidacloprid- Thiametoxan- Clothianidin: Regolamenti 783/2018; 784/2018; 785/2018 • deve essere verificato il contenuto dei comunicati del 22 giugno 2018 e della nota circolare 27472 del 28 giugno 2018 	The PPPs controlled are authorised or have a parallel trade permit at the time of marketing in the MS, or are in the specified period for sale/storage/disposal of existing stocks following revocation, or if outside these two categories, comply with relevant national legislation, or if relevant, have not expired, based on their date of manufacture/expiry date	Articolo 28 del REG.CE n. 1107/2009 Art. 55 del REG. CE n. 1107/2009