

 <p>REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA</p> <p>Assessoradu de s'igiene e sanidade e de s'assistèntzia sotziale</p> <p>Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale</p>	 <p>Ministero della Salute Dipartimento della Sanità Pubblica Veterinaria Della Sicurezza Alimentare e degli Organi Collegiali per la Tutela della Salute Direzione Generale Della Sanità Animale e dei Farmaci Veterinari</p>	<p>ASSL</p> <p>di _____</p>
<p>Piano Nazionale Alimentazione Animale 2018-2020</p>		<p>Allegato 10</p>
<p>Criteri generali per la stesura della relazione annuale</p>		

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

- Il processo di valutazione del rischio adottato e l'identificazione dei fattori di rischio e delle situazioni di allarme che hanno portato alla programmazioni dell'attività Regionale, compresa l'attività extrapiano (se presente);
- il tipo e il numero di non conformità riscontrate nell'attività di campionamento e le azioni intraprese (sequestro, distruzione, destino ad altri usi, sanzioni, allerta, ecc. ...);
- il tipo e il numero di non conformità riscontrate nell'attività di vigilanza ispettiva presso gli OSM e azioni intraprese (prescrizioni, sanzioni, tempi di adeguamento, ecc. ...);
- la sintesi dei risultati dei controlli previsti ai sensi del Regolamento 142/2011. per quanto riguarda i fertilizzanti organici e ammendanti diversi dallo stallatico;
- la natura ed il contenuto degli audit effettuati presso le AA.SS.LL. ai sensi dell'articolo 4, paragrafo 6, del Regolamento (CE) 882/2004;
- la valutazione globale e finale dei risultati;
- le attività di formazione specifica svolta a livello regionale;
- le azioni intraprese a seguito di rilievo di non conformità nei controlli sull'etichettatura, di cui al paragrafo "valutazione dell'etichettatura" (pag. 10 del PNAA), indicandole nella seguente tabella.

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

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

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

La relazione dovrà essere inviata oltre che a mezzo posta, anche via e-mail debitamente datata e protocollata all' Ufficio VII della DGSA ai seguenti indirizzi:

- Dr. Carmelo Cicero: c.cicero@sanita.it,
- Dr. Marco Collu: m.collu@sanita.it .