



Ministero della Salute

Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione
Ufficio I ex DGSAN

**OGGETTO : Commissione per la definizione dei criteri per la ripartizione tra i laboratori nazionali di riferimento addetti ai controlli ufficiali delle somme riassegnate al Ministero della salute derivanti dalla riscossione delle tariffe di cui all'articolo 7, comma 1, lettera d), del decreto legislativo 19 novembre 2008, n. 194.
Verbale della riunione del 3 novembre 2015.**

Il giorno 3 novembre 2015, presso l'Ufficio I della Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione – sala GK 43, si è riunita la Commissione di cui all'oggetto, rinnovata con Decreto direttoriale del 23 ottobre 2015, a firma del Direttore Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione – Dott. Giuseppe Ruocco, in corso di registrazione.

Sono presenti:

- la Dott.ssa Elvira Cecere Direttore dell'Ufficio VI – Igiene delle tecnologie alimentari della Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione;
- il Dott. Gaetano Miele, Dirigente delle professionalità sanitarie – Chimico, in servizio presso la Direzione Generale della Sanità Animale e dei Farmaci veterinari, Ufficio IV - Medicinali veterinari e dispositivi medici ad uso veterinario ex DGSA;
- il Dott. Pierfrancesco Catarci, Dirigente delle professionalità sanitarie – Veterinario, in servizio presso il Segretariato Generale, Ufficio II - Coordinamento della ricerca e sperimentazione degli Istituti zooprofilattici ex DSVET;
- la Dott.ssa Ilenia Ciolfi, funzionario giuridico di amministrazione - Ufficio I della Direzione generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione che svolge le funzioni di segretario.

La Commissione si è riunita per definire i criteri per la ripartizione tra i laboratori nazionali di riferimento addetti ai controlli ufficiali delle somme riassegnate al Ministero della salute derivanti dalla riscossione delle tariffe di cui all'articolo 7, comma 1, lettera d), del decreto legislativo 19 novembre 2008, n. 194.

Tutti i presenti, presa visione dei lavori della precedente Commissione, concordano nel mantenere i criteri di ripartizione (distinti in cinque macroaree come si evince dalla scheda in allegato 1) e di valutazione già elaborati per lo scorso triennio in quanto essi rappresentano i compiti attribuiti ai Laboratori Nazionali di Riferimento dall'articolo 33 del reg.(CE) 882/2004 e come tali oggettivamente valutabili. Il periodo di riferimento dei dati da trasmettere è **1° dicembre 2014 - 30 novembre 2015**, con la precisazione che verranno esclusivamente valutate, ai fini del riparto della quota in oggetto, le schede pervenute entro la data del **1° dicembre 2015**. **Si è deciso di prendere in considerazione anche il mese di dicembre 2014 in quanto lo scorso anno l'attività svolta in questo mese non era stata richiesta ai fini della valutazione e quindi si tratta di dati non precedentemente conteggiati ai fini della presente attività.**

La Commissione dedica ampio spazio alla elaborazione di approfondite indicazioni per la corretta compilazione della scheda da parte dei Laboratori e propone, pertanto, di inviare tale scheda (allegato 2), via posta certificata, a tutti i laboratori nazionali di riferimento (LNR) nel campo della Food Safety per consentire il rispetto dei tempi sopra previsti.

La Commissione, dopo ampia discussione, ridefinisce il peso in percentuale da attribuire alle singole attività individuate dalla scheda di rilevazione:

- numero collaborazioni con laboratori europei.....: 25%;
- numero atti coordinamento.....: 10%;
- numero test comparativi.....:30%;
- numero comunicazioni all' Autorità competente: 10%;
- numero pareri/consulenze/partecipazione a gruppi.....: 25%.

In pratica viene ridistribuito un 5% della percentuale di peso dalla voce 5 (precedentemente 30%) alla voce 1 (precedentemente 20%). Per le voci 2,3,4 la percentuale viene lasciata invariata. Si precisa che saranno valutate esclusivamente le schede pervenute **entro e non oltre il 1° dicembre 2015 all'indirizzo: dgsan@postacert.sanita.it**. Per ogni attività, verrà esaminata la documentazione presentata e, nel caso in cui si riscontrassero criticità, sarà sottoposta anche alle valutazioni degli Uffici della Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione e della Direzione Generale della Sanità Animale e dei Farmaci veterinari che, per competenza istituzionale, interagiscono con i singoli LNR esaminati.

La Commissione evidenzia che:

- ove l'attività riportata in una specifica macro-area non corrisponda a quella ivi descritta non sarà considerata in quanto fuori area tematica;
- laddove sia indicato un numero di attività riferito ad una specifica macro-area, ma non sia stata allegata adeguata documentazione e/o descrizione a supporto della stessa, non sarà considerata valutabile;

- laddove non sia stato indicato un numero per una specifica macro-area, la Commissione valuterà il numero di attività, deducendolo, ove possibile, da quanto documentato e/o descritto.

Nella prossima riunione, in data da definire successivamente, si provvederà ad avviare i lavori di verifica dei dati raccolti.

Chiusura lavori ore 12.30

Letto, firmato e sottoscritto

I componenti

Dott.ssa Elvira Cecere

Dott. Pierfrancesco Catarci

Dott. Gaetano Miele

Il segretario

Dott.ssa Ilenia Ciolfi

**Compiti dei Laboratori Nazionali di Riferimento ai sensi dell'art. 33 del Reg(CE)
882/2004**

1	2	3	4	5
Numero di collaborazioni con il Laboratorio Europei di Riferimento (EURL) nel proprio ambito di competenza	Numero di atti di coordinamento, nella propria sfera di competenza, delle attività dei laboratori ufficiali responsabili dell'analisi dei campioni a norma dell'articolo 11	Numero di test comparativi organizzati tra i laboratori nazionali ufficiali (descrivendo il follow-up eseguito)	Numero di comunicazioni all'Autorità Competente e ai laboratori nazionali ufficiali riguardo le informazioni fornite dai Laboratori Europei di Riferimento (EURL)	Numero di pareri/consulenze/partecipazione a gruppi di lavoro (assistenza scientifica e tecnica) all'Autorità Competente per l'attuazione di piani di controllo coordinati adottati a norma dell'articolo 53

Compiti dei Laboratori Nazionali di Riferimento ai sensi dell'art. 33 del Reg(CE) 882/2004

1	2	3	4	5
Numero di collaborazioni con il Laboratorio Europei di Riferimento (EURL) nel proprio ambito di competenza	Numero di atti di coordinamento, nella propria sfera di competenza, delle attività dei laboratori ufficiali responsabili dell'analisi dei campioni a norma dell'articolo 11	Numero di test comparativi organizzati tra i laboratori nazionali ufficiali (descrivendo il follow-up eseguito)	Numero di comunicazioni all'Autorità Competente e ai laboratori nazionali ufficiali riguardo le informazioni fornite dai Laboratori Europei di Riferimento (EURL)	Numero di pareri/consulenze/partecipazione a gruppi di lavoro (assistenza scientifica e tecnica) all'Autorità Competente per l'attuazione di piani di controllo coordinati adottati a norma dell'articolo 53

Si invita a riempire la tabella in maniera quantitativa con un numero e separatamente ad elencare in maniera descrittiva seguendo le indicazioni di seguito illustrate il numero stesso.

1) La collaborazione si estrinseca in:

- numero di incontri/riunioni tecnico-operative, workshop, training-course, organizzati con l' EURL di competenza all'estero e in Italia;
- elaborazione di commenti e/o pareri a dossier in trattazione svolti per il proprio EURL;
- partecipazione diretta a Proficiency Test (PT) dell'EURL (denominazione PT, indicazione di analita/parametro,/matrice, anno, periodo ed esito);
- estensione ai laboratori ufficiali italiani dell'invito alla partecipazione al PT dell'EURL.

- 2) Atti di coordinamento:
 - numero di metodiche trasferite (denominazione metodica, Laboratori destinatari, data invio/messa a disposizione sul sito web);
 - numero di incontri tecnico-operativi organizzati con i laboratori, corsi di formazione, workshop (indicare destinatari, sede, luogo, data e personale LNR partecipante)
 - pareri/consulenze ai laboratori ufficiali del controllo

- 3) Numero di Proficiency Test organizzati direttamente dal LNR sul territorio nazionale destinati ai Laboratori Ufficiali (indicare la tipologia di prova, analita/parametro/matrice, elenco partecipanti e periodo svolgimento). La eventuale estensione della partecipazione a PT organizzati dall'EURL va inserita nella colonna 1.

- 4) Numero di informative ricevute dall'EURL di competenza ed inviate sia al Ministero della Salute che ai Laboratori Ufficiali (indicare l'oggetto della comunicazione, data dell'invio, Ufficio e Direzione Generale del Ministero e Laboratorio Ufficiale cui è stata inviata).

- 5) Numero di pareri/consulenze, partecipazione a gruppi di lavoro prestati all'Autorità competente per il controllo (Ministero, Regioni e ASL) - indicare personale del LNR impegnato, oggetto della consulenza/parere, denominazione del gruppo di lavoro.