# Allegato 10

# Criteri generali per la stesura della relazione annuale

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 programmazione 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, o le motivazioni che hanno determinato la non effettuazione di audit di settore alimentazione animale;
* la valutazione globale e finale dei risultati;
* le attività di formazione specifica svolta a livello regionale o le motivazioni che hanno determinato la non effettuazione di formazione specifica per il settore alimentazione animale;
* le azioni intraprese a seguito di rilievo di non conformità nei controlli sull’etichettatura, di cui al paragrafo “valutazione dell’etichettatura” (pag. 11 del PNAA), indicandole nella seguente tabella.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  ***Tipo di verifica*** | ***Numero verifiche effettuate*** | ***Numero di non conformità*** | ***Mezzo con il quale l’informazione è fornita (\*)*** | ***Numero scheda campione (\*\*)*** | ***Sanzioni amministrative*** | ***Denunce Autorità giudiziaria*** |
| corretta indicazione del tipo di mangime |  |  |  |  |  |  |
| Presenza/assenza 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…

(\*\*) se la n.c. è rilevata a seguito di campionamento

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 anche per via e-mail ordinaria, **debitamente data e protocollata**, all’ Ufficio 7 della DGSA ai seguenti indirizzi:

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