



Ministero del Lavoro, della Salute

e delle Politiche Sociali

DIPARTIMENTO Prevenzione e Comunicazione
DIREZIONE GENERALE della Prevenzione Sanitaria
Ufficio IV
DELL'EX MINISTERO DELLA SALUTE

N.

Risposta al Foglio del

Ministero della Salute

0009231-P-26/02/2009

DGPREV I.2.b.d



36408152

Roma.

MINISTERO SVILUPPO
ECONOMICO
UFFICIO V
- Sicurezza e conformità dei Prodotti
VIA SALLUSTIANA, 53
00187 ROMA

p.c AGENZIA DELLE DOGANE
AREA CENTRALE VERIFICHE E
CONTROLLI
UFFICIO METODOLOGIA E CONTROLLO
DEGLI SCAMBI INTERNAZIONALI
VIA MARIO CARUCCI 71
00143 ROMA
FAX 06/50243116

p.c. COMANDO CARABINIERI PER LA SANITA'
P.le MARCONI 25, PALAZZO ITALIA
00144 ROMA

p.c . Dott.ssa LOREDANA VELLUCCI
DIRETTORE UFFICIO III - DGPS
SEDE

p.c. ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'
VIALE REGINA ELENA, 299
00161 ROMA

p.c. UFFICIO DI GABINETTO SEDE
UFFICIO STAMPA SEDE

OGGETTO: Bustine/sacchetti con polverina anti-muffa, in articoli provenienti da Cina o altri Extra UE (Sud Est Asiatico).

Si fa riferimento alla precedente nota della scrivente Direzione prot 5496 del 5 febbraio 2009 e si precisa quanto segue.

La bustina con polverina antimuffa, inserita nelle confezioni di vendita di svariati prodotti, è da considerarsi a tutti gli effetti un preparato, come definito dal decreto legislativo 65/2003 articolo 2; si ricorda che ai sensi dell'articolo 7 comma 2 del medesimo decreto legislativo, il responsabile dell'immissione sul mercato deve tenere a disposizione delle autorità competenti i dati sulla composizione del preparato.

Si ritiene importante che il Ministero dello Sviluppo Economico evidenzi tale adempimento agli importatori, in quanto in assenza di tali dati, l'intera confezione di vendita verrà, nel caso di importazione non ammessa, o nel caso già presente sul territorio italiana sequestrata cautelativamente.

Quando nella composizione del preparato, presente nella bustina, figuri la presenza di dimetilfumarato (DMF), come già comunicato nella nota del 5 febbraio, a tutela della salute dei consumatori, in ottemperanza a quanto previsto dal decreto legislativo n 206 del 6 settembre 2005 "Codice del Consumo" che ha inglobato quanto previsto dal Dlgs n 172/2004 per l'attuazione della direttiva comunitaria 2001/95/CE relativa alla sicurezza generale dei prodotti, l'intero articolo contenente il medesimo preparato non potrà essere ammesso all'importazione o commercializzato.

Si prega far pervenire allo scrivente all'indirizzo e-mail a.fonda@sanita.it, i dati relativi ai prodotti con DMF, comprensivi di fotografie e certificati di analisi, al fine di poter predisporre le necessarie notifiche europee.

Si ringrazia per la collaborazione.

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Dott.ssa Aurelia Fonda (06/59943376)



IL DIRETTORE UFFICIO IV

Dott.ssa Liliana la Sala

