

Base di valutazione

Si applica la seguente procedura sulla base delle [Istruzioni dell'UFAG del 01.04.2023 sulla procedura in caso di residui nel settore biologico](#):

Sostanza	Caso	Misure immediate e notifiche
Autorizzata giusta l'ordinanza sull'agricoltura biologica	1	<p><i>Concentrazione di residui < concentrazione massima prevista dalla legge</i></p> <p>Non è necessaria alcuna notifica o misura. La merce può essere commercializzata come biologica.</p>
	2	<p><i>Concentrazione di residui ≥ concentrazione massima prevista dalla legge</i></p> <p>Immediatamente: blocco della commercializzazione.</p> <p>Notifica a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bio.inspecta AG - autorità competente - marchi (ad es. Bio Suisse, Demeter, ecc.)
Non autorizzata giusta l'ordinanza sull'agricoltura biologica	3	<p><i>Concentrazione di residui ≤ valore d'intervento (generalmente 0,01 mg/kg, eccezioni vedi Istruzioni)</i></p> <p>Notifica a bio.inspecta tramite il modulo per la notifica dell'UFAG oppure (nel caso di prodotti Gemma) tramite il «Modulo relativo alla notifica semplificata nel caso di residui» di Bio Suisse.</p> <p>Ai sensi dell'art. 26 della legge sulle derrate alimentari, un'azienda ha il dovere di garantire che le merci soddisfino i requisiti previsti dalla legge.</p> <p>Valutazione sotto la propria responsabilità, in conformità alle Istruzioni, allegato A1.4 «Individuazione della causa» risp. ODerr, art. 74 e 75 come ad es.: (inoltrare i documenti con la notifica a bio.inspecta)</p> <ul style="list-style-type: none"> - prodotto (evtl. ricetta) - rapporto d'analisi - evtl. analisi di una seconda campionatura (rappresentativa) - verifica dei processi in merito all'adempimento dell'obbligo di diligenza; indicare quali processi sono stati esaminati - documenti di fornitura, dichiarazione bio su bollettino di consegna e fatture - certificazione conforme delle materie prime impiegate - separazione conforme nell'immagazzinamento e nella preparazione <p>La merce può essere commercializzata come biologica se la verifica non evidenzia dubbi in materia di conformità biologica della merce.</p> <p>Nei seguenti casi occorre una valutazione da parte di bio.inspecta:</p> <ul style="list-style-type: none"> - in presenza di residui multipli - in presenza di casi di recidiva - se sussistono dubbi in materia di conformità biologica della merce

Sostanza	Caso	Misure immediate e notifiche
Non autorizzata giusta l'ordinanza sull'agricoltura biologica	4	<p><i>Valore d'intervento < Concentrazione di residui < concentrazione massima prevista dalla legge</i></p> <p>Immediatamente: blocco della commercializzazione <u>come prodotto biologico</u>.</p> <p>Notifica a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bio.inspecta AG - autorità competente - marchio (ad es. Bio Suisse, Demeter, ecc.)
	5	<p><i>Concentrazione di residui ≥ concentrazione massima prevista dalla legge</i></p> <p>Immediatamente: blocco della commercializzazione.</p> <p>Notifica a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bio.inspecta AG - autorità competente - marchio (ad es. Bio Suisse, Demeter, ecc.)

Modulo per la notifica all'ente di certificazione in materia di un riscontro di residui

Se un residuo (pesticidi, biocidi o altri contaminanti) è stato trovato a seguito di un controllo autonomo o di una contestazione da parte di terzi, si applica la seguente procedura.

- 1) Blocco preventivo della commercializzazione della merce interessata (secondo la procedura da pagina 1).
- 2) Invitare il fornitore della merce interessata a presentare la notifica e la sua presa di posizione al suo ente di certificazione.
- 3) Notificare il caso di residui tramite il [modulo di notifica compilato](#) in ogni sua parte agli enti seguenti:
 - ente di certificazione, secondo il contratto con l'ente di certificazione
 - distributore del marchio interessato, secondo il contratto con il marchio corrispondente

I documenti seguenti devono essere a disposizione per la valutazione mentre le informazioni sono da annotare nel modulo di notifica:

- rapporto d'analisi completo oppure documentazione completa in caso di reclami da parte di terzi;
 - se necessario, controanalisi e analisi precedenti del lotto interessato, compreso lo spettro di analisi;
 - verbale di campionatura della partita interessata (se disponibile), ma in ogni caso corredare con l'informazione se il prelievo del campione è rappresentativo;
 - presa di posizione del fornitore/produttore in merito alla partita interessata (se non ancora disponibile, richiedere e inviare successivamente);
 - presa di posizione dell'ente di controllo/certificazione del fornitore in merito alla partita interessata (se non ancora disponibile, sollecitare il fornitore di richiederlo e inviare successivamente).
- La presa di posizione deve fare riferimento al prodotto/la partita interessato/a; una dichiarazione generale in merito alla conformità dell'azienda è insufficiente.
- Bollettini di consegna della partita interessata;
 - se disponibili, documenti di pulizia (linea di produzione, contenitori per il trasporto, silo, luogo di stoccaggio, ecc.);
 - fatture per la partita interessata ;

- certificato bio del fornitore;
- se del caso, informazioni sul fattore di trasformazione.

Indicazioni relative ai documenti a garanzia della rintracciabilità

Qualora non fosse in grado di eseguire la rintracciabilità della catena dell'approvvigionamento, è pregata/o di mettersi in contatto con noi, per consentirci di effettuare gli accertamenti con gli enti di controllo interessati.

Nel caso in cui si vuole accertare la conformità della **merce finché si trova ancora all'estero**, occorre, come summenzionato, presentare altresì il fascicolo completo. bio.inspecta valuterà il caso in conformità all'Istruzione. **La decisione finale è in ogni caso di competenza dell'autorità competente** (derrate alimentari o alimenti per animali).

Divulgazione di documenti nel quadro degli accertamenti

La preghiamo di prendere atto che tutte le informazioni ottenute nel quadro degli accertamenti (modulo di notifica, documenti allegati, accertamenti con gli interessati, ecc.), sono trasmesse agli enti interessati nell'accertamento del caso di residui; cioè autorità, enti di controllo e di certificazione in Svizzera e all'estero nonché gli uffici abilitati a rilasciare i marchi. Questi sono tenuti a trattare i documenti in maniera confidenziale.

Fattori di trasformazione

Per la valutazione della concentrazione di residui può essere considerato anche il fattore di trasformazione, di diluizione o di concentrazione per il principio attivo nel relativo prodotto. bio.inspecta AG dipende a questo proposito dalle nozioni che ci fornisce, poiché lei o il suo fornitore siete a conoscenza di tutti i processi da cui deriva il valore effettivo del prodotto interessato.

Premessa per i rapporti di laboratorio e d'analisi nonché per le campionature

Per il **rapporto d'analisi** occorre osservare le indicazioni seguenti:

- il laboratorio deve essere accreditato per l'analisi specifica secondo ISO 17025;
- il rapporto deve essere chiaramente attribuibile alla partita interessata (sia mediante una diretta denominazione sia mediante un verbale di campionatura che indica l'identità del campione).

Per la **campionatura** occorre osservare le indicazioni seguenti:

- le campionature devono basarsi su circostanze note e documentate (verbale di campionatura o simili);
- indicazione dalla quale risulta se si tratta di un controllo a campione oppure di un campione rappresentativo;
- pertinenza chiara in merito alla partita rappresentata tramite campione.

Contatti

La documentazione va trasmessa a rueckstandsfaelle@bio-inspecta.ch.

La preghiamo d'indirizzare eventuali domande ai collaboratori del team responsabile dei residui allo stesso indirizzo e-mail.

bio.inspecta AG è tenuta a procedere a un esame approfondito di tutti i casi inoltrati. I costi connessi sono a carico dell'ordinante degli accertamenti, anche quando il valore dei residui misurato è inferiore al valore d'intervento applicabile e se, in base alla verifica, siamo giunti alla conclusione che il sospetto di una violazione dell'ordinanza sull'agricoltura biologica non sia fondato.