



*Ministero delle politiche agricole  
alimentari, forestali e del turismo*

DIPARTIMENTO DELLE POLITICHE COMPETITIVE DELLA  
QUALITÀ AGROALIMENTARE IPPICHE E DELLA PESCA  
DIREZIONE GENERALE PER LA PROMOZIONE DELLA QUALITÀ  
AGROALIMENTARE E DELL'IPPICA  
PQAI I

Regioni e Province Autonome  
LORO SEDI

Componenti del Tavolo tecnico permanente  
sull'Agricoltura Biologica  
LORO SEDI

ICQRF  
VICO I  
PREF III  
PREF II  
SEDE

ACCREDIA  
info@accredia.it

Organismi di Controllo  
LORO SEDI

**Oggetto: Gruppo Esperti Produzione Biologica e Comitato Produzione Biologica (COP) tenutisi a Bruxelles in data 4-5-6 giugno 2019.**

Con la presente nota si informano le Amministrazioni e gli Enti in indirizzo sugli argomenti più importanti discussi nel corso delle riunioni in oggetto.

### **GRUPPO ESPERTI PRODUZIONE BIOLOGICA**

Il giorno 4 giugno u.s. si è riunito il Gruppo Esperti Produzione Biologica. Nell'ambito di questa riunione si è discusso dei seguenti argomenti.

#### **1. Presentazione e discussione in materia di sementi e materiale di riproduzione**

Si è discusso degli atti delegati previsti dagli articoli 13.3 e 12.2.b del Reg. UE 2018/848.

In relazione al materiale riproduttivo eterogeneo biologico (art. 13.3), è stata avviata una discussione propedeutica alla predisposizione degli atti delegati previsti. In tale ambito la DG SANCO ha illustrato il lavoro che sta svolgendo insieme ad un gruppo di esperti (Allegato 1).

Il programma di lavoro prevede almeno 2 o 3 riunioni del gruppo di esperti. Una prima bozza della proposta sarà resa disponibile prima della pausa estiva.

In relazione all'art. 12.2.b, la COM ha condiviso una proposta di modifica del punto 1.8.5 dell'Allegato II Parte I del Reg. UE 2018/848, relativa al materiale riproduttivo in conversione (Allegato 2). La proposta della COM ha l'obiettivo di permettere l'impiego del PRM (*Materiale Riproduttivo Vegetale*) in conversione senza la necessità di un'autorizzazione specifica per il suo utilizzo.

#### **2. Presentazione della versione definitiva degli atti delegati sulle regole di produzione**

*Commission Delegated Reg. (EU) amending Reg. (EU) 2018/848 (allegato 3)*

La COM ha informato le delegazioni che la versione definitiva del provvedimento è pronta per essere inviata al Parlamento e al Consiglio, secondo l'iter procedurale stabilito.

#### *Commission Delegated Reg. (EU) supplementing Reg. (EU) 2018/848 (allegato 4)*

La COM ha informato le delegazioni che la bozza del documento è al vaglio del servizio giuridico per la verifica dei poteri della COM per quanto riguarda la gestione delle circostanze calamitose nei Paesi Terzi, attualmente stralciata dalla proposta finale allegata.

### **COP**

I giorni 4, 5 e 6 giugno u.s. si è tenuto il COP durante il quale si è discusso dei seguenti argomenti.

#### **Presentazione e discussione su Regolamento Controlli Ufficiali (Reg. UE 2017/625)**

La DG SANCO ha presentato un documento (Allegato 5) con cui sono confrontati i contenuti del Reg. UE 2017/625 e quelli del Reg. 2018/848 relativi al controllo, al fine di chiarire quali sono i punti di contatto e quindi di collaborazione tra DGAGRI e la stessa DG SANCO.

#### **Discussione su: Certificato, Art. 29.8 e Armonizzazione catalogo delle misure**

In relazione a questi tre argomenti la COM ha aggiornato le delegazioni sugli sviluppi del lavoro svolto illustrando i power point allegati sui poteri conferiti rispettivamente da Reg. UE 2018/848:

- art. 35.10 – **Certificato**: proposte della COM sul numero e sul livello di dettaglio delle categorie di attività e sul livello di dettaglio nell'indicazione dei prodotti, sulla base delle osservazioni inviate dagli SM (Allegato 6).
- art. 29.8 a – sulla metodologia che gli organismi di controllo sono tenuti ad applicare per rilevare e valutare la presenza di prodotti e sostanze non autorizzati (Allegato 7): la COM ha presentato i risultati della consultazione presso gli SM e ha fornito alcuni chiarimenti. Inoltre, la Commissione ha aperto la discussione sui seguenti punti:
  - Se gli articoli 27, 28 e 29 debbano essere trattati come un pacchetto
  - Se il processo decisionale che compete all'operatore debba essere regolato
- art. 41.5 – Catalogo delle misure (Allegato 8): continua il lavoro della COM sull'esercizio di armonizzazione che confluirà nella predisposizione dell'atto esecutivo previsto da questo articolo. La COM ha proposto di rivedere i criteri e la classificazione delle non conformità e adeguerà l'abbinamento delle misure alle categorie di non conformità.

#### **Presentazione di altri atti esecutivi relative al controllo**

La COM ha descritto il lavoro intrapreso sull'atto esecutivo che riguarderà i gruppi di operatori (Allegato 9). Il lavoro della COM ha preso avvio con l'analisi della ricerca già svolta da FIBL (Research Institute of Organic Agriculture) in materia.

#### **Chiarimenti sul Reg. UE 2018/848**

La COM ha fornito chiarimenti sulla corrispondenza tra il Reg. UE 2018/848 e le norme nazionali indicando gli ambiti nei quali lo SM può legiferare in materia di norme di produzione (Allegato 10a).

La DG MARE ha fornito chiarimenti (Allegato 10b) in merito alle disposizioni relative alla pesca sostenibile certificata di cui al punto 3.1.1. dell'Allegato 2, parte III, del Reg. UE 2018/848.

Facendo seguito a una discussione avvenuta durante il COP del marzo 2019 la COM ha proposto alcuni schemi (Allegato 10c) volti a chiarire le tempistiche per la certificazione del MPR 'in-conversione' e 'biologico'. Diversi SM, tra cui l'IT, hanno sollevato dubbi circa l'interpretazione fornita dalla COM.

La COM ha infine presentato un elenco di richieste di chiarimenti relative all'atto di base inviate dagli SM e ha chiesto alle delegazioni di inviare eventuali ulteriori commenti per l'aggiornamento dello stesso (Allegato 10d).

#### **EGTOP e il lavoro su prodotti per pulizia e disinfezione (Allegato VII)**

La COM ha presentato lo stato dei lavori sull'aggiornamento dell'allegato VII relativo ai prodotti per la pulizia e la disinfezione. La COM sta mettendo a punto il mandato da sottoporre a EGTOP, raccogliendo i dossier su

ciascun prodotto (Allegato 11). Ha invitato gli SM a farsi carico di alcuni dossier per i prodotti che si ritiene debbano essere contenuti nel prossimo Allegato VII. A breve la stessa COM informerà gli SM sui dossier già disponibili.

### **Discussione sull'atto esecutivo relative alle regole di produzione del Reg. UE 2018/848**

La COM ha illustrato l'ultima versione dell'atto esecutivo (Allegato 12) che riguarda le norme di produzione. Le modifiche apportate riguardano, in particolare, i tempi di transizione concessi per consentire l'adeguamento alle nuove norme introdotte con l'atto esecutivo.

Per la produzione delle pollastrelle biologiche è previsto un periodo di transizione di 3 anni.

A tal proposito la COM ha chiarito che:

- di tale periodo di transizione potranno usufruire **esclusivamente** gli operatori che alla data dal 1 gennaio 2021 risultano già inseriti del sistema di controllo del biologico;
- non esistendo attualmente norme specifiche per la produzione delle pollastrelle biologiche, un operatore può entrare, nel sistema biologico e, di conseguenza, certificare le proprie produzioni, nel caso in cui applichi:
  - 'livello 1' – le norme generali di produzione del Reg. CE 834/07 articoli da 8 a 10
  - 'livello 2' – le norme di produzione di cui al Reg. CE 834/07 articoli 11, 16 e 17 e norme di produzione specifiche di cui al Reg. CE 834/07 artt. 12 e 14 e le norme di attuazione di tali disposizioni di cui al Reg. CE 889/08 Capo 1 e 2, in analogia a quanto previsto per le specie di cui all'art. 42 del Reg. CE 834/07 dalla nota RIPAC N. 2015-01, nel caso in cui non esistano norme dettagliate di produzione ('livello 3').

### **Versione definitiva della bozza dell'atto esecutivo sulla modifica degli allegati del Reg. CE 889/08**

La COM ha illustrato la versione aggiornata del regolamento che modifica gli Allegati I, II, VI, VIII e VIII bis (Allegato 13).

### **Sentenza C-497/17 sulla macellazione conforme a riti religiosi**

La COM ha informato gli Stati membri della sentenza della Corte di giustizia europea, secondo la quale ai sensi delle norme comunitarie non è ammessa la certificazione e l'apposizione del logo di produzione biologica sui prodotti derivati da animali macellati conformemente ai riti religiosi che non prevedono lo stordimento prima di essere macellati.

### **Lettere di interpretazione**

La COM ha attirato l'attenzione sul contenuto delle ultime lettere di interpretazione che saranno caricate sul sito [www.sinab.it](http://www.sinab.it)

Inoltre, la COM illustrato gli elementi principali per valutare la corretta attuazione delle disposizioni vigenti nei casi di prodotti trasformati contenenti microrganismi/enzimi (Allegato 14).

### **Varie**

#### ***Vitamina B2***

La COM, con il contributo della DGSANTE, ha illustrato la questione della materia prima biologica (prodotta dall'azienda Agrano) contenente Vitamina B2, attualmente riportata nel registro delle materie prime per mangimi. La DGSANTE ha comunicato che sono tutt'ora in corso approfondimenti per capire il vero status di questo prodotto, infatti, secondo la documentazione fornita dalla ditta produttrice, questo prodotto sembrerebbe apportare unicamente vit. B2, senza altro apporto nutritivo e quindi dovrebbe essere elencato nel registro degli additivi previsto dal Reg. CE 1831/03.

Ad oggi è ancora mantenuto nel registro delle materie prime in attesa degli aggiornamenti che sono stati chiesti alla ditta produttrice. La COM manterrà aggiornati gli SM su questa situazione.

#### ***Repubblica di San Marino***

La COM ha fornito informazioni relativamente alla proposta di Decisione del Consiglio relativa alla posizione che l'UE deve adottare nel Comitato di cooperazione istituito dall'Accordo di cooperazione e unione doganale tra la Comunità economica europea e la Repubblica di San Marino per quanto riguarda le disposizioni applicabili in materia di produzione biologica ed etichettatura di prodotti biologici e accordi per le importazioni di prodotti biologici.

Secondo i contenuti di questa proposta, i prodotti biologici importati nella Repubblica di San Marino da paesi terzi saranno accompagnati da un COI e la Repubblica di San Marino utilizzerà il sistema esperto TRACES. La verifica e la validazione dei certificati di ispezione mediante il sistema TRACES saranno effettuate per conto della Repubblica di San Marino dagli uffici doganali dell'Unione competenti per lo sdoganamento delle merci destinate alla Repubblica di San Marino.

Gli Enti e le Amministrazioni in indirizzo sono invitati ad inviare eventuali commenti e osservazioni sui contenuti della presente nota e dei relativi allegati.

IL DIRETTORE GENERALE  
Francesco Saverio Abate  
(*Firmato digitalmente ai sensi del C.A.D.*)