Richiesta di autorizzazione num. rif.

Importatore:	presente nell'elenco importatori _ si _ no Prodotto/i:	
Esportatore:	Paese terzo:	Funzionario responsabile:

N.	Check-list di controllo	Azioni
1	Il prodotto/unità estere/paese terzo/esportatore/OdC sono coinvolti in casi di allarme/notifiche/segnalazione	
2	Alla domanda 2 non è indicato il nome dell'OdC dell'importatore	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
3	Alla domanda 3 non sono indicate tutte le informazioni richieste (paese terzo, punto/i di ingresso, centro/i di primo ricevimento)	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
4	Le informazioni indicate alla domanda 3 (centro/i di primo ricevimento) non coincidono con quanto indicato nell'elenco degli importatori	Si richiede la variazione della notifica per l'inclusione nell'elenco degli importatori di prodotti biologici da trasmettere all'apposito ufficio e successivamente sarà esaminata la richiesta di autorizzazione.
5	Alla domanda 4 non è indicato, o non è indicato in maniera comprensibile, per ogni prodotto che si intende importare: la descrizione del prodotto, il nome scientifico, il codice NC, la qualità (convenzionale o biologico), la quantità.	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni sua parte ed in lingua italiana in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
6	Le domande 5 e 6 non sono compilate in ogni loro parte	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
7	In fondo alla domanda 6 non è indicata la presenza di una relazione (allegata alla richiesta) riportante la dichiarazione di equivalenza dei certificati di conformità dei fornitori dell'esportatore (trasformatori e produttori) da parte dell'organismo di controllo dell'esportatore e, contemporaneamente, non sono allegati tutti i certificati di conformità di tali fornitori.	Si verifica la presenza dei certificati di conformità per ogni operatore coinvolto. Se tali certificati sono presenti si procede con l'esame della richiesta, se tali certificati non sono allegati si invia apposita lettera di richiesta: - della pagina compilata in ogni sua parte. - della relazione dell'OdC riportante la conferma della validità dei certificati di conformità dei fornitori dell'esportatore o, in alternativa, copia dei certificati di conformità di tutti i fornitori dell'esportatore (sia trasformatori/preparatori che produttori)
8	I casi delle domande 7, 8 e 9 sono da valutare per ogni singola richiesta poiché si tratta di richieste obbligatorie solo in alcuni casi	
9	Alla domanda 10 non sono riportate tutte le indicazioni richieste: 1. Nome e indirizzo completo delle unità; 2. Data dell'ultima ispezione; 3. Certificato di conformità (anche in copia);	Si invia apposita lettera di richiesta delle informazioni obbligatorie che dovranno pervenire mediante inoltro della/e pagina/e compilata in ogni sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.

	4. Time di processo effettuate nell'amità:	
	4. Tipo di processo effettuato nell'unità;	
	5. Quantità prodotta per ogni singolo prodotto (vanno riportati TUTTI i prodotti trattati	
	dall'unità, anche se non coinvolti nella richiesta per l'import)	
	6. Indicazione dell'OdC	
10	7. Indicazione della conformità dell'OdC alle norme ISO65/EN45011	
10	In risposta alla domanda 10 è allegato un diagramma di flusso nel quale non sono indicate tutte	Si invia apposita lettera di richiesta delle informazioni e
	le informazioni richieste:	organizzate in un diagramma di flusso compilato in ogni
	1. Nome e indirizzo completo delle unità;	sua parte secondo lo schema allegato alle "linee guida per la
	2. Data dell'ultima ispezione;	compilazione della richiesta di importazione di prodotti
	3. Certificato di conformità (anche in copia);	biologici da Paesi terzi nell'Unione Europea in accordo
	4. Tipo di processo effettuato nell'unità;	all'art 19 del Reg. 1235/2008, disponibile sul sito
	5. Quantità prodotta per ogni singolo prodotto (vanno riportati TUTTI i prodotti trattati	www.sinab.it sez. strumenti utili.
	dall'unità, anche se non coinvolti nella richiesta per l'import)	
	6. Indicazione dell'OdC	
	7. Indicazione della conformità dell'OdC alle norme ISO65/EN45011	
11	In risposta alla domanda 10 è allegato un diagramma di flusso nel quale non è chiaramente	Si invia apposita lettera di richiesta delle informazioni e
	indicato il flusso dei prodotti: freccette che indicano cosa si muove, quanto se ne muove e da (e	organizzate in un diagramma di flusso compilato in ogni
	verso) dove si muove.	sua parte (vedi punto 11)
12	Alla domanda 11 l'OdC non dichiara l'assenza di differenze tra le norme di produzione	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni
	comunitarie e quelle vigenti nel paese terzo	sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
13	Alla domanda 12 non sono riportate tutte le indicazioni richieste:	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni
	1. Nome e indirizzo completo delle unità;	sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
	2. Indicazione delle superfici;	
	3. Data della prima ispezione da parte dell'OdC che sottoscrive la richiesta;	
	4. Data della prima ispezione da parte di altri OdC;	
	5. Data dell'ultima ispezione;	
	6. Certificato di conformità (anche in copia);	
	7. Tipo di prodotti (TUTTI, anche quelli da non importare);	
	8. Quantità prodotta per ogni singolo prodotto (vanno riportati TUTTI i prodotti trattati	
	dall'unità, anche se non coinvolti nella richiesta per l'import)	
	9. Indicazione dell'OdC	
	10. Indicazione della conformità dell'OdC alle norme ISO65/EN45011	
14	In risposta alla domanda 12 è allegato un diagramma di flusso	Vedi quanto riportato ai punti 11 e 12.
15	Alla domanda 13 non sono riportate le informazioni richieste	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni
1		sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
16	Alla domanda 14 non è indicata la disponibilità di tutti i rapporti di ispezione	sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore. L'OdC deve avere disponibilità di tutti i report che

ALLEGATO 3

		ogni momento
17	Alla sessione 7 non sono riportate tutte le date e firme in originale	Si richiede via mail l'inoltro della pagina compilata in ogni
		sua parte in originale e firmata dall'OdC dell'esportatore.
18	L'allegato A non è compilato, o è non-completamente o non-correttamente compilato per i	Si richiede via mail l'inoltro dell'allegato A compilata in
	prodotti multi-ingrediente.	ogni sua parte.
19	L'allegato B non è compilato, o è non-completamente o non-correttamente compilato per i	Si richiede via mail l'inoltro dell'allegato B compilata in
•	gruppi di agricoltori.	ogni sua parte.
20	All'allegato B il numero di aziende che ha subito il controllo esterno non è sufficiente sulla	Il numero di aziende controllate esternamente deve essere
	base della comunicazione della commissione.	pari a:
		- Posto n il numero di aziende che compongono il gruppo
		di coltivatori, il numero di aziende da controllare
		esternamente sarà pari a \sqrt{n} . Nei casi con un livello di rischio particolare è necessario moltiplicare tale valore
		per 1.2 o 1.4
21	Il certificato di conformità di uno o più operatori coinvolti non è valido ai fini del rilascio	Si invia apposita lettera di richiesta dei certificati di
21	dell'autorizzazione quando:	conformità validi che rispondano ai requisiti richiesti (art.
	a. Manca l'indicazione del numero di certificato;	29 del Reg. (CE) n. 834/07 e allegato XII del Reg. (CE) n.
	b. Manca una corretta e completa denominazione dell'operatore;	889/08)
	c. Non è certificata in maniera esplicita l'attività dell'operatore;	,
	d. Non riporta alcun riferimento riguardo alla certificazione della conformità alla	
	normativa comunitaria;	
	e. Non riporta una data di emissione valida (gg/mm/anno);	
	f. Non riporta una data di scadenza valida (gg/mm/anno);	
	g. E' stato inviato oltre la data di validità;	
	h. Non riporta la lista dei prodotti per la produzione/trasformazione/commercializzazione	
	dei quali si certifica la conformità.	
22	Rapporti di ispezione	Vengono richiesti sulla base di:
		- Numero di segnalazioni di non conformità
		dell'importatore;
		- Tipo di esportatore (esclusivamente attività di esportazione)
		- OdC autorizzato da SM o altro Stato;
		- Attività controllate dall'OdC dell'esportatore;
		- Segnalazioni pervenute da altri SM
		- Tipo di prodotti (rischio ogm, rischio contaminazioni)
		Tipo di prodotti (fiscino ogni, fiscino contaminazioni)