



*Ministero dell'agricoltura, della  
sovranità alimentare e delle foreste*

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

*Roma,*

Regioni e Province Autonome  
LORO SEDI

Componenti del Tavolo tecnico permanente  
sull'Agricoltura Biologica  
LORO SEDI

ICQRF  
VICO I  
PREF III  
PREF II  
SEDE

ADM – DOGANE  
[dir.dogane@adm.gov.it](mailto:dir.dogane@adm.gov.it)

ACCREDIA  
[info@accredia.it](mailto:info@accredia.it)

Organismi di Controllo  
LORO SEDI

./.

**Oggetto:** Gruppo Esperti (GREX) e Comitato Produzione Biologica (COP) – maggio (30 e 31) e 5 luglio 2023 (*web-meeting*).

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

**COP 30 maggio e 5 luglio 2023**

- 1. REG. DI ESECUZIONE (UE) 2023/1195 DELLA COMMISSIONE del 20 giugno 2023 che stabilisce norme relative ai dettagli e al formato delle informazioni che gli Stati membri sono tenuti a mettere a disposizione sui risultati delle indagini ufficiali relative ai casi di contaminazione con prodotti o sostanze il cui uso non è autorizzato nella produzione biologica**

Il 30 maggio è stato votato questo regolamento (Allegato 1) poi pubblicato sulla Gazzetta UE del 21 giugno 2023.

**2. REG. DI ESECUZIONE (UE) 2023/1202 DELLA COMMISSIONE del 21 giugno 2023 che modifica il regolamento di esecuzione (UE) 2021/2325 per quanto riguarda il riconoscimento di talune autorità di controllo e taluni organismi di controllo ai fini dell'importazione di prodotti biologici nell'Unione**

Il 30 maggio è stato votato questo regolamento (Allegato 2) poi pubblicato sulla Gazzetta UE il 22 giugno 2023.

**3. Draft Commission Implementing Regulation amending Commission Implementing Regulation (EU) 2021/1165 of 15 July 2021 authorising certain products and substances for use in organic production and establishing their lists, PLAN/2023/874**

Durante il COP di luglio la COM ha illustrato l'ultima versione del testo che tiene conto degli esiti della consultazione interservizi e dei commenti degli SM a seguito del COP di maggio (Allegato 3) le principali modifiche sono:

- Biowaste: nonostante la perplessità di due SM, che hanno sollevato la problematica relativa alla possibile contaminazione dei rifiuti organici con pesticidi e microplastiche, la voce è stata mantenuta perchè, come chiarito dalla COM tali problematiche sono affrontate dalla normative orizzontale e dalle AC degli SM e che, tali problematiche esistono anche per i rifiuti domestici già autorizzati dalle norme attuali.
- Papaina: nonostante il parere positivo di EGTOP, questo prodotto è stato rimosso dalla proposta perchè secondo il parere della DGSANTE è un additivo per mangimi e non un coadiuvante tecnologico;
- Selenio: la situazione di questo prodotto è stato chiarito insieme a DGSANTE e DGGROW e il servizio giuridico, quindi è stato mantenuto nella proposta;
- Acido ascorbico: si è mantenuta la distinzione tra preparazioni a base di carne (definite ai sensi del Reg. 253/2004 e prodotti a base di carne);
- Lecitine: il riferimento ai prodotti lattiero-caseari è stato stralciato perchè ricompresi nei prodotti di origine animale
- Mangimi per scopi nutrizionali particolari: atteso che si tratta di prodotti che si reperiscono sul mercato tal quali, difficilmente adattabili a requisiti più stringenti e che si tratta di prodotti essenziali per la salute degli animali, non sono stati inseriti tutti i requisiti raccomandati da EGTOP;
- Propionate di calcio, ferro fumarato, carbone vegetale: sono stati riproposti ad EGTOP e saranno, se del caso, inseriti nella prossima proposta di emendamento;
- Sostanze a basso rischio: la proposta della COM di inserire la stringa '*Other low risk substances from plant or animal origin \**', ricalcando l'attuale situazione per le sostanze di base, ha avuto pareri discordi da parte degli SM. Una proposta di questo

tipo, che si basa sul parere positivo di EGTOP già espresso per tutte le sostanze a basso rischio di origine vegetale o animale, consente, da un lato, di risparmiare tempo per l'autorizzazione in AB e quindi agli agricoltori biologici di utilizzare queste sostanze prima della revisione del Reg. UE 2021/1165, dall'altro rischia di rendere poco trasparente e chiara la possibilità di utilizzare le sostanze.

Ora la proposta è sottoposta al meccanismo di feedback al link [https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/13805-Organic-production-amended-list-of-authorised-products-substances\\_en](https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/13805-Organic-production-amended-list-of-authorised-products-substances_en) sino al 23 agosto p.v.

#### **4. Discussione sul prossimo emendamento del Reg. di esecuzione (UE) 2021/2325**

Durante il COP di 5 luglio la COM ha informato gli SM che si è resa necessaria la predisposizione di un nuovo atto esecutivo per modificare il Reg. UE 2021/2325 sia nell'allegato I che nell'allegato II. Nel prossimo COP sarà resa disponibile la prima bozza di tale atto.

## GREX 30-31 maggio e 5 luglio 2023

### **1. Modulistica OFIS per la trasmissione delle informazioni relative alla disponibilità di animali biologici, mangimi proteici biologici e relative autorizzazioni e deroghe.**

Durante il GREX di maggio la COM ha presentato la versione definitiva dei modelli, da gestire tramite la piattaforma OFIS, per la trasmissione alla COM delle informazioni relative a:

- disponibilità di mangimi proteici biologici e autorizzazioni per uso di mangimi proteici non bio (Allegato 4)
- disponibilità di animali biologici e deroghe per uso di animali non bio (Allegato 5)

### **2. Lettere di chiarimento della COM**

La COM ha illustrato i contenuti delle ultime lettere di chiarimento predisposte dalla COM e ha informato che è stato pubblicato l'ultimo aggiornamento delle FAQ (Allegato 6) che tiene conto, anche, del risultato del questionario sui PRM dei funghi inviato agli SM dopo il GREX di maggio.

La COM ha informato inoltre gli SM che proseguirà il lavoro di aggiornamento del documento delle FAQ ma che le semplici richieste degli *stakeholder* saranno sempre più reindirizzate alle AC degli SM.

La COM ha inoltre informato i delegati che le imminenti proposte della DG SANTE sul benessere degli animali, sulle nuove tecniche genomiche e sul materiale riproduttivo vegetale avranno un impatto sul settore biologico.

### **3. EGTOP**

La COM ha illustrato un aggiornamento degli ultimi e dei futuri incontri di EGTOP (Allegato 7).

### **4. Template dossier non-organic agricultural ingredients for the purpose of Article 24 of Regulation (EU) 2018/848 and presentation on summary of notifications on OFIS for non-organic agricultural ingredients in accordance with Article 25 of Regulation (EU) 2018/848**

Nel GREX di luglio la COM ha presentato la versione finale del modulo del dossier per la richiesta di autorizzazione di ingredienti non biologici (Allegato 8) e ha colto l'occasione per ricordare la scadenza del 31.12.2023 per la fine delle attuali autorizzazioni per gli ingredienti agricoli non biologici. Ha quindi invitato gli SM a presentare al più presto i dossier, nel caso si titenga di dover inserire in elenco altri ingredienti agricoli non biologici oltre a quelli già elencati nell'Allegato V, parte B, del Reg. (UE) 2021/1165.

## **5. Nuovo sistema di audit per la verifica della conformità con la legislazione dell'Unione (UE) 2018/848 (Programma pluriennale di controlli 2021-2025)**

La COM ha ricordato agli SM che la DG AGRI subentrerà alla DG SANTE negli audit sul biologico nel 2024 e che essa ha l'obbligo legale di eseguire tali audit ai sensi dell'articolo 116 del Reg. (UE) 2017/625.

La decisione della Commissione (UE) 2022/1947 fornisce la base per il piano di audit pluriennale per i controlli biologici.

Infine, la COM ha illustrato il programma dell'audit dei controlli sulle importazioni di prodotti biologici che inizierà a settembre p.v.

## **6. Stato dell'arte sul riconoscimento delle autorità e degli organismi di controllo per la conformità (art. 46 del Reg. UE 2018/848)**

La COM ha fornito un aggiornamento sulle richieste di riconoscimento (dossier tecnici) ricevute sino ad ora dalle autorità di controllo e dagli organismi di controllo ed è stata fornita una breve panoramica delle principali questioni emerse durante la prima valutazione di questi dossier.

Le autorità di controllo e gli organismi di controllo interessati stanno ricevendo un *feedback* specifico sui loro fascicoli.

Sia nel *meeting* di maggio che in quello di luglio la COM ha espresso preoccupazione per il basso numero di domande ricevute finora.

## **7. Bozza di regolamento delegato che modifica il Reg. UE 2021/1698**

Durante la riunione di luglio è stata presentata l'ultima versione della bozza di questo regolamento (Allegato 9).

La COM ha illustrato i 13 commenti ricevuti durante il meccanismo di feedback e i motivi per i quali ha ritenuto di non accoglierli.

La proposta è stata inviata per lo scrutinio di Parlamento e Consiglio.

## **8. Bozza di regolamento delegato che modifica il Reg. UE 2021/1342**

Nella riunione di luglio la COM ha presentato la versione finale di questo atto (Allegato 10) dopo la consultazione interservizi.

Questa proposta è ora sottoposta al meccanismo di feedback sino all'8 agosto p.v. (<https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/13433-Organic->

sottoposta all'OMC attraverso la notifica TBT.

## **9. Importazione dei prodotti biologici (BCP e COI)**

La COM ha presentato ai delegati diverse questioni relative all'importazione di prodotti biologici, al rilascio e all'approvazione dei documenti COI (Allegato 11) e ha chiesto agli SM i commenti entro il 26 settembre.

Diversi Stati membri vorrebbero che alcune delle questioni presentate nel file venissero risolte al più presto (come la possibilità di ripristinare un COI nello stato "Dichiarazione firmata", eliminando la decisione nel box 30).

La COM ha informato che tale situazione deve essere valutata in modo approfondito.

## **10. Aggiornamento sul certificato elettronico degli operatori TRACES**

La COM ha informato i delegati sullo stato di avanzamento della procedura di iscrizione per i soggetti che sono autorizzati a rilasciare i Certificati di Operatore Biologico.

Ai delegati è stato ricordato che a partire dal 1° luglio 2023 tutti i certificate COA rilasciati in TRACES per gli operatori dell'UE devono recare un sigillo elettronico.

## **11. MANCP – new module OFIS2**

La COM ha informato i delegati che è stato sviluppato un nuovo modello standard per la comunicazione dei dati sulla produzione biologica e sull'etichettatura dei prodotti biologici, disponibile nell'OFIS2 (Allegato 12). Questo modulo si basa sul Regolamento di esecuzione b(UE) 2021/1935 che modifica il Regolamento di esecuzione (UE) 2019/723.

Gli Stati membri sono invitati a utilizzarlo e presentare le informazioni e i dati nella sezione 9 della loro relazione annuale sull'attuazione dei piani di controllo nazionali pluriennali (PCN). Si ricorda la scadenza del 31 agosto prevista dall'articolo 113 del Regolamento (UE) 2017/625 (OCR).

Infine, la COM ha ricordato che l'unità Responsabile dell'AROC della DG SANTE ha comunicato ai rappresentanti degli SM che hanno partecipato al MANCP Network del 18 e 19 ottobre 2022 quanto segue:

*Per quanto riguarda i dati sul biologico (sezione 9 dell'AROC), la posizione concordata era che gli Stati membri avrebbero allegato all'AROC la relazione annuale fornita all'OFIS. Con l'adozione del Regolamento di esecuzione (UE) 2021/1935 della Commissione e della Comunicazione della Commissione relativa a un documento di orientamento sulle modalità di compilazione della sezione 9 del modello di formulario standard di cui all'allegato del Regolamento di esecuzione (UE) 2019/723 della*

*Commissione (2021/C 507/01), a partire dal 01/09/2022 i dati biologici devono essere presentati nell'OFIS entro il 31 agosto di ogni anno. Questo invio è una condizione per la presentazione del rapporto annuale in AROC.*

Per quanto riguarda l'estratto dall'OFIS2, la COM ha chiarito che può essere un file PDF o Excel. Inoltre, la COM ha informato i delegati che sono previsti incontri con la DG SANTE per stabilire una soluzione per condividere le informazioni senza chiedere agli Stati membri di duplicare le comunicazioni a partire dal 2024.

## **12. Dossier su una possibile nuova pratica enologica: il trattamento di dealcolizzazione del vino biologico**

La COM ha illustrato la questione relativa alla certificabilità del vino dealcolizzato: con la modifica introdotta nel 2021 nel settore vitivinicolo, per i vini convenzionali esistono ora pratiche enologiche autorizzate per dealcolizzare il vino.

In particolare, le tecniche autorizzate sono:

- evaporazione parziale sottovuoto,
- tecniche a membrana,
- distillazione.

Il Reg. (UE) n. 1308/2013 non contiene ulteriori dettagli su queste tecniche.

La COM ha chiarito che per la produzione biologica è necessario valutare se e quali di queste tecniche possano essere considerate accettabili.

A tal fine, è necessaria una valutazione tecnica di EGTOP e la COM accoglie con favore il dossier inviato dalla Germania con cui si chiede una valutazione della distillazione sottovuoto.

Questo dossier sarà sottoposto alla valutazione del sottogruppo per il vino entro la fine dell'anno. Una volta terminato il lavoro di EGTOP, la COM acquisirà le informazioni utili per capire se e quali tecniche possano essere autorizzate nella produzione biologica. In seguito, la COM preparerà un documento di lavoro consistente in un progetto di atto delegato per la modifica del Reg. UE 2018/848 ai sensi della delega prevista dall'articolo 18.2 con contestuale consultazione degli esperti nazionali.

Il rappresentante della COM ha invitato tutte le delegazioni a fornire la loro posizione in merito.

## **13. Presentazione di progetti di ricerca**

Nel GREX di maggio e in quello di luglio sono stati presentati i risultati di due progetti di ricerca (Allegato 11).

## B9. AOB

La COM ha affrontato le seguenti questioni:

- ha ribadito la proibizione di usare il *Lithothamnium* per arricchire gli alimenti biologici trasformati;
- uno SM ha chiesto chiarimenti sulla Relazione annuale (MANCP), e più precisamente sulla tabella 3 "supervisione e audit", punto 3 "indicazione del numero di audit effettuati dall'Autorità competente sulle autorità di controllo" dell'allegato del Regolamento (UE) 2021/1935. In particolare, il delegato ha chiesto se questa parte deve essere compilata obbligatoriamente, considerando che le autorità di controllo non rientrano nell'obbligo di supervisione annuale da parte dell'Autorità competente;
- per quanto riguarda la pellicola biodegradabile per la pacciamatura, la DG GROW ha spiegato le disposizioni dell'articolo 50 del Reg. (UE) 2019/1009 sui fertilizzanti, sulla base dei risultati di uno studio mirato attualmente in corso, e la COM continuerà ad approfondire la questione in futuro;
- relativamente alla questione del potenziale uso di feromoni incapsulati per l'applicazione fogliare, il Reg. (UE) 2021/1165 stabilisce che i feromoni possono essere applicati "solo in trappole e dispensatori", per evitare il contatto tra la sostanza attiva e la pianta. La COM ha fatto riferimento alla recente lettera di chiarimento inviata su questo argomento, dove si suggerisce di consultare EGTOP;
- uno SM ha chiesto un chiarimento relativo ai dati sulla raccolta di alghe selvatiche da parte di EUROSTAT. La COM ha confermato che la raccolta di alghe selvatiche non deve essere inclusa in F90 in quanto questi dati riguardano solo la produzione di piante acquatiche. Le alghe selvatiche raccolte sono attualmente incluse nella raccolta "catture" senza distinzione per quelle raccolte senza distinzione per quelle raccolte in linea con le norme biologiche;
- diverse delegazioni hanno chiesto informazioni sulla bozza di regolamento sulle Nuove Tecniche Genomiche (NGT). Il rappresentante della COM ha sottolineato che questo dossier è di competenza della DG SANTE e che le discussioni sulla proposta possono avvenire in seno al Consiglio e non al GREX;
- uno SM ha posto una domanda sull'etichettatura del materiale riproduttivo di piante di cui al punto 1.8.2 o 1.8.6 della parte II dell'allegato II del Regolamento (UE) 2018/848. La COM ha fatto presente che saranno inviate risposte scritte e che ulteriori punti saranno aggiunti alle FAQ.

Oreste Gerini

Direttore Generale

(Firmato digitalmente ai sensi del C.A.D.)