

4. L'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale procede ad una valutazione preliminare della documentazione ricevuta dal Mipaaf e, se ritiene che le informazioni contenute non siano adeguate e sufficienti, compila il riquadro 3 del modulo di risposta di cui all'allegato 4 per la richiesta di integrazioni indicando i riferimenti alla normativa unionale a supporto della richiesta stessa.

5. La comunicazione di cui al comma 4 del presente articolo (risposta intermedia) è inviata al Mipaaf secondo le modalità di cui all'art. 7, entro cinque giorni lavorativi dalla ricezione della notifica.

6. L'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale a seguito della ricezione della notifica e di eventuali pertinenti integrazioni di cui ai commi 1 e 4 del presente articolo opera ai sensi degli articoli 29 e/o 41 del regolamento.

7. Tutti gli organismi di controllo, eventualmente coinvolti nell'indagine ufficiale, compilano il modulo di risposta di cui all'Allegato 4 del presente decreto, o altra documentazione di sistema che riporti informazioni equivalenti e il corretto riferimento alla segnalazione OFIS, per quanto di propria competenza, lo conservano e, se necessario, lo mettono a disposizione, insieme ad altra documentazione pertinente, dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale di cui al comma 4 e/o delle autorità di vigilanza e accreditamento.

8. Al termine dell'indagine ufficiale, l'organismo di controllo di cui al comma 4 invia al Mipaaf la risposta conclusiva, secondo le modalità dell'art. 7 e utilizzando il modulo di risposta di cui all'allegato 4, comunicando in modo chiaro le azioni e le misure adottate, compresi i risultati dell'indagine ufficiale condotta a norma degli articoli 29 (2) e/o 41 (2) del regolamento, nonché ogni altra informazione disponibile e/o richiesta dallo Stato membro notificante.

9. Se dopo quindici giorni lavorativi dalla ricezione della documentazione completa, l'organismo di controllo di cui al comma 4 non è ancora in grado di inviare una risposta conclusiva, invia al Mipaaf secondo le modalità di cui all'art. 7, una risposta intermedia per fornire aggiornamenti in relazione all'indagine ufficiale in corso riportando nel modulo di risposta di cui all'Allegato 4 tutte le informazioni disponibili e allegando le prove documentali raccolte.

10. In caso di indagine particolarmente complessa, l'organismo di controllo notificato, motivando la necessità di un tempo congruo allo svolgimento dei controlli, può inviare più risposte intermedie, con cadenza di massimo quindici giorni lavorativi, fornendo gli aggiornamenti relativi agli esiti delle indagini svolte sino a quel momento.

11. Qualora lo Stato membro notificante segnali tramite il sistema O.F.I.S. di non accettare la risposta inserita dal Mipaaf a seguito della comunicazione di cui al comma 8, il Mipaaf richiede all'organismo di controllo di cui al comma 4 le informazioni integrative pertinenti.

12. L'organismo di controllo risponde alle richieste di cui al comma 11 del presente articolo entro quindici giorni lavorativi successivi al ricevimento della richiesta.

13. Il Ministero informa l'organismo di controllo di cui al comma 1, secondo le modalità dell'art. 7, dell'accettazione, da parte dell'autorità competente dello S.M. notificante, della risposta inserita nel sistema O.F.I.S.

Art. 6.

Non conformità rilevata in uno SM e che potrebbe avere implicazioni per Italia (Italia destinataria della notifica).

1. Il Mipaaf, ricevuta ai sensi dell'art. 9, paragrafo 1, lettera a, punto *iii*) del regolamento (UE) 2021/279 attraverso O.F.I.S. una notifica di allerta da parte di uno SM in relazione a una N.C. sospetta o accertata riscontrata su prodotto biologico ottenuto e/o commercializzato in Italia da un operatore biologico dello stesso SM, trasmette la notifica e la documentazione allegata a tutti gli organismi di controllo, nelle modalità specificate nell'art. 7.

2. L'organismo di controllo adotta le azioni e le misure pertinenti qualora un proprio operatore controllato abbia acquisito il prodotto oggetto della notifica di allerta di cui al comma 1 del presente articolo e comunica al Mipaaf, secondo le modalità di cui all'art. 7 del presente decreto, le azioni e le decisioni assunte.

Art. 7.

Modalità di invio delle comunicazioni

1. Le comunicazioni di cui al presente decreto devono avvenire a mezzo e-mail, utilizzando gli indirizzi mail indicati nell'allegato 5.

2. In caso di modifica di uno o più indirizzi e-mail riportati in allegato, il Mipaaf provvederà ad informare tutti gli organismi di controllo a mezzo PEC.

Art. 8.

Abrogazioni e applicazione

1. Il decreto dipartimentale 26 luglio 2011, n. 14458 è abrogato.

2. Il presente decreto si applica per gli scambi di informazioni di cui all'art. 1 che si avviano a partire dalla data di entrata in vigore.

Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ed entra in vigore il giorno successivo a quello della sua pubblicazione.

Roma, 26 ottobre 2022

Il Capo del Dipartimento: ABATE

ALLEGATO I

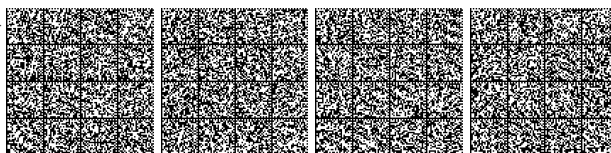
Modello segnalazione irregolarità prodotti provenienti da altri Paesi UE

Indicazioni per la compilazione

- a) Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- b) Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- c) Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- d) Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB
- e) I campi identificati con (*) sono obbligatori



	<i>Organismo di controllo segnalante (codice)</i>	<i>IT – BIO –</i>	
Product			
1)	Category of product (*):	<input type="checkbox"/> unprocessed plants and plant products, including seeds and other plant reproductive material; <input type="checkbox"/> livestock and unprocessed livestock products; <input type="checkbox"/> algae and unprocessed aquaculture products; <input type="checkbox"/> processed agricultural products, including aquaculture products, for use as food; <input type="checkbox"/> feed; <input type="checkbox"/> wine; <input type="checkbox"/> (g) other products listed in Annex I to this Regulation or not covered by the previous categories.	
2)	Product/trade name (*):		
3)	Country of origin (*):		
4)	Description of the product (packaging size and form, etc.) – please attach copied or scanned seal or label:		
5)	Identification of the lot (e.g. lot number, delivery number, delivery date, etc.):		
6)	Other information:		
Traceability, please describe in detail the complete supply chain			
	Name	Contact details	Cntr. A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			
Non-compliance, suspicion of non-compliance, other problem raised			
1) Which non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised has been identified (*)?			
In what aspect does it represent a non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised with Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council (*)?			
<i>Context of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised – please attach a copy of invoice or other supporting documents:</i>			
Place and date of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised			
<i>Analysis of the samples/tests (if any) – please attach a copy of analysis report:</i>			
Date and place of sampling/testing (DD/MM/YYYY):			
Date of the analysis – report (DD/MM/YYYY):			
Details (name of the laboratory, methods used, results):			
Name and level of the substances found:			



Is the level above the threshold allowed in food (or feed) in general?	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Is the level for labeling of GMO-contents overshot?	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Market influence		
1) Has the product been withdrawn from the market, blocked or marketed?		
2) Which actors have been already informed?		
3) Are other Member States affected? If so, which Member States?		
Measures taken		
1) Have any voluntary measures been taken (on the product/operator/market)?		
2) Have any compulsory measures been taken?		
3) What is the scope of the measures (national, regional, exports, etc.)?		
4) Date of entry into force: (DD/MM/YYYY):		
5) Duration (in months)		
6) Justification/legal basis of the measures:		
Which competent authority or, where appropriate, control authority or control body has adopted the measures?		
Other information		
Evaluation:		
Annexes:	<input type="checkbox"/> Annex _____ - Copied or scanned documentation of the product (seal, label, etc.). <input type="checkbox"/> Annex _____ - Copy of invoice, documentary account or document of transport or delivery order. <input type="checkbox"/> Annex _____ - Analysis report and/or any other relevant documents: <input type="checkbox"/> Annex _____ - Other: _____	

ALLEGATO 2

Modello segnalazione irregolarità prodotti provenienti da Paesi terzi

Indicazioni per la compilazione

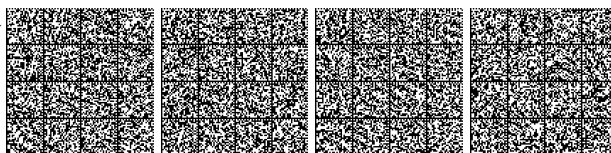
- a) Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- b) Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- c) Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- d) Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB



<i>Organismo di controllo segnalante (codice)</i>		<i>IT – BIO –</i>	
Actor Type	<input type="checkbox"/> Third country		<input type="checkbox"/> CB's Third Country
Point the actor	<input type="checkbox"/> Argentina <input type="checkbox"/> Australia <input type="checkbox"/> Canada <input type="checkbox"/> Chile <input type="checkbox"/> Costa Rica <input type="checkbox"/> India <input type="checkbox"/> Israel	<input type="checkbox"/> Japan <input type="checkbox"/> New Zealand <input type="checkbox"/> Sud Korea <input type="checkbox"/> Switzerland <input type="checkbox"/> Tunisia <input type="checkbox"/> UK <input type="checkbox"/> USA	____ - BIO - ____
Product (refer to the product that appears in the COI)			
*Country of origin			
*Category of product:		<input type="checkbox"/> A - Unprocessed plant products <input type="checkbox"/> B - Live animals or unprocessed animal products <input type="checkbox"/> C - Unprocessed aquaculture products and algae <input type="checkbox"/> D - Processed agricultural products for use as food <input type="checkbox"/> E - Processed agricultural products for use as feed <input type="checkbox"/> F - Vegetative propagating material and seeds for cultivation	
*Product/trade name:			
Description of the product (packaging size and form, etc.) – please attach copied or scanned seal or label:			
Identification of the lot (e.g. lot number, delivery number, delivery date, etc.):			
Other information:			
Traceability, please describe in detail the complete supply chain:			
	Name	Contact details	Cntr.A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			
Non-compliance, suspicion of non-compliance, other problem raised:			
* Which non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised has been identified?			
*In what aspect does it represent a non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised with Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council (3)?			

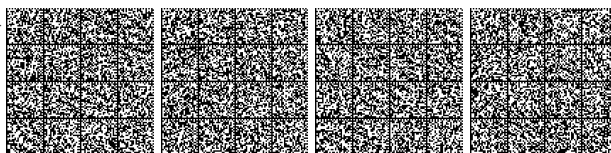


Context of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised – please attach a copy of invoice or other supporting documents:			
Date and place of the detection of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised			
Analysis of the samples/tests (if any) – please attach a copy of analysis report:			
Date and place of sampling			
Date of the analysis – report			
Name of the laboratory			
Methods used			
Name of the substances found and the level of the residues detected:			
Is the level above the threshold allowed in food (or feed) in general?:		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> N.A.
Is the level for labeling of GMO-contents overshoot?:		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> N.A.
Market influence:			
Has the product been withdrawn from the market, blocked?:			
Which actors have been already informed?:			
Are other Member States affected?	<input type="checkbox"/> Si If so, which Member States? _____	<input type="checkbox"/> No	<input type="checkbox"/> Unknown
Measures taken			
Have any voluntary measures been taken (on the product/operator/market)?			
Have any compulsory measures been taken?			
What is the scope of the measures (national, regional, exports, etc.)?			
Date of entry into force			
Duration (in months):			
Justification/legal basis of the measures			
Which control authority or control body has adopted the measures?			
Other information, evaluation:			
Annexes:	<input type="checkbox"/> Annex _____ - Copied or scanned documentation of the product (seal, label, etc.). <input type="checkbox"/> Annex _____ - Copy of invoice, documentary account or document of transport or delivery order. <input type="checkbox"/> Annex _____ - Analysis report and/or any other relevant documents: <input type="checkbox"/> Annex _____ - Other: _____		



Modello segnalazione non conformità rilevata in Italia in prodotti provenienti dall'Italia

Organismo di controllo segnalante (codice)		IT – BIO –	
Alerted country or countries			
<input type="checkbox"/> All countries	<input type="checkbox"/> Estonia	<input type="checkbox"/> Latvia	<input type="checkbox"/> Romania
<input type="checkbox"/> Austria	<input type="checkbox"/> Finland	<input type="checkbox"/> Lithuania	<input type="checkbox"/> San Marino
<input type="checkbox"/> Belgium	<input type="checkbox"/> France	<input type="checkbox"/> Luxembourg	<input type="checkbox"/> Slovakia
<input type="checkbox"/> Bulgaria	<input type="checkbox"/> Germany	<input type="checkbox"/> Malta	<input type="checkbox"/> Slovenia
<input type="checkbox"/> Croatia	<input type="checkbox"/> Greece	<input type="checkbox"/> Netherlands	<input type="checkbox"/> Spain
<input type="checkbox"/> Cyprus	<input type="checkbox"/> Hungary	<input type="checkbox"/> Norway	<input type="checkbox"/> Sweden
<input type="checkbox"/> Czech Rep.	<input type="checkbox"/> Iceland	<input type="checkbox"/> Poland	<input type="checkbox"/> Swit. and Liec.
<input type="checkbox"/> Denmark	<input type="checkbox"/> Ireland	<input type="checkbox"/> Portugal	
Non-compliance, fraud, other issue and suspicion thereof (hereinafter "non-compliance")			
Title:			
Description:			
What is your assessment on the seriousness of the non-compliance?			
Which actors have been already informed?			
Detection context			
Date and place:			
Person/body detecting the non-compliance:			
Union legislation at stake (reference(s)):			
Product traceability			
Description			
Name and Brand/trade name:			
Other aspects:			
Consignment			
Consignment/lot/delivery number:			
Country of origin:			
Total net/gross weight, volume:			
Other information:			
Traceability, please describe in detail the complete supply chain:			
	Name	Contact details	Cntr.A or CB
Producer			
Processor/seller/exporter in the country of origin			
Importer in the notifying country			
Wholesaler			
Retailer or other operator in the notifying country, where the non-compliance has been detected			
Authority (ies):			
Other actors:			
5. Measures taken	<input type="checkbox"/> No action yet (please explain why) <input type="checkbox"/> Prohibition of the placing on the market of the product (basis – date – quantities) <input type="checkbox"/> Downgrading product to conventional (basis – date – quantities – from/to) <input type="checkbox"/> Suspension of certificate of the operator (from/to – scope) <input type="checkbox"/> De-certification of operator (as from) <input type="checkbox"/> Other measures (please describe) Describe/explain/basis/date/quantities in the field below		
Other information			
Files			



Modello risposta alla notifica INEU

Indicazioni per la compilazione

- a) Tutte le risposte devono essere estremamente sintetiche (max 1000 caratteri)
- b) Le risposte possono essere fornite in italiano e/o in inglese
- c) Devono essere allegati solo i documenti strettamente pertinenti e di utilità alla comprensione dei fatti
- d) Ogni file allegato, anche compresso, non deve eccedere i 10 MB

<i>Riquadro 1 – a cura del Mipaaf</i>	
Riferimento Notifica OFIS ITA ___ INEU ___ / ___	
Organismo di controllo destinatario (codice)	IT – BIO –

Data ___/___/___	<input type="checkbox"/> Risposta intermedia (n. ...)	<input type="checkbox"/> Risposta conclusiva (fine indagine ufficiale)
------------------	---	--

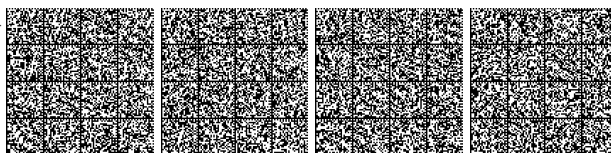
<i>Riquadro 2 – a cura dell'organismo di controllo destinatario</i>			
<i>1 - Valutazione preliminare da parte dell'OdC destinatario</i>			
Data ___/___/___	Organismo di controllo destinatario è anche l'organismo di controllo responsabile indagine ufficiale	<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Se no, indicare la motivazione			
Se no, indicare il codice dell'organismo di controllo responsabile, se conosciuto		IT – BIO –	

<i>Riquadro 3 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale</i>			
<i>1 - Valutazione preliminare</i>			
Il sospetto di NC è emerso da valutazioni di(*)	<input type="checkbox"/> operatore di altro SM ai sensi di art. 27 del Regolamento (UE) 2018/848 <input type="checkbox"/> operatore di altro SM ai sensi di art. 28 del Regolamento (UE) 2018/848 <input type="checkbox"/> Indagine ufficiale di CB, AC, ACntr di altro SM <input type="checkbox"/> Altro, specificare		
Le informazioni della notifica e la documentazione allegata sono adeguate e sufficienti?		<input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> No
Se no, specificare e indicare le richieste di integrazioni necessarie compresi i riferimenti normativi pertinenti			

<i>Riquadro 4 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale, se del caso</i>				
A	Riepilogo dei controlli eseguiti nella filiera (*)			
1	OdC	Operatori oggetto di indagine	Indicare il ruolo nella filiera	Indicare, per ogni operatore, il tipo di controllo utilizzato (mirato, documentale, campionamento, controllo a sorpresa, ecc.)

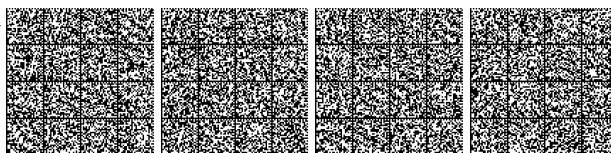


<i>Riquadro 5 – a cura dell'organismo di controllo responsabile dell'indagine ufficiale e gli odc coinvolti a vario titolo nell'indagine ufficiale</i>			
Codice OdC, se diverso da quello indicato nel riquadro 1(*)	IT – BIO – _____	Riferimento Notifica OFIS	ITA ___ INEU ___ / _____
A. Investigation			
1) Which competent authority(-ies) or, where appropriate, control authority(-ies) and/or control body(-ies) are/were in charge of the investigation?:			
2) Describe cooperation between the different operators and competent authority(-ies) or, where appropriate, control authority(-ies) and/or control body(-ies) involved, in the different countries involved (if any)?:			
3) Which investigation methods/procedures have been used?:			
For instance, have the operators concerned been submitted to a specific control?:			
Have samples been taken and analysed?:			
4) What is the outcome of the investigation?:			
What are the results of the inspections/analyses (if any)?:			
Has the origin of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised been cleared out?:			
What is your assessment on the seriousness of the non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised?:			
5) Have the origin of the contamination/non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised and the responsibility of the actors been clearly identified and established?:			
Have the operators identified been involved in other non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised cases in the last 3 years?:			



B. Measures and penalties:	
*1) What preventive and corrective measures have been taken (e.g. as regards the distribution/circulation of the product on the Union market and third-country markets)?:	
2) What actions in case of non-compliance/suspicion of non-compliance/other problem raised were taken on the operators and/or the products concerned? ¹ :	
Mode of actions (written form, warning, etc.) (*):	
Was the certification of the producer/processor limited, suspended or withdrawn?:	
Date of entry into force of the actions (if any) (DD/MM/YYYY):	
Duration of the actions (if any) (in months):	
Competent authority or, where appropriate, control authority and/or control body which adopted and applied the actions (if any):	
3) Are additional inspections planned at the operators concerned?:	
4) What other measures are the competent authority or, where appropriate, the control authority or control body planning to prevent the occurrence of similar cases?:	
C. Other information:	
D. Annexes:	

¹ Measure pursuant to Articles 29 (1) and (2), 41(1) to (4) and 42 of Regulation (EU) 2018/848.



Autorità e indirizzi mail da utilizzare per le comunicazioni di cui al presente decreto

Autorità/Ufficio competente	Indirizzo mail
PQAI 1	pqai1.ofis@politicheagricole.it
VICO 1	vico1@politicheagricole.it
PREF 2	pref2@politicheagricole.it
PREF 3	pref3@politicheagricole.it
Comando Carabinieri Politiche Agricole	ccpacdo@carabinieri.it
Accredia	info@accredia.it
Regioni e P.A.	Indicare l'indirizzo della Regione o Provincia Autonoma competente

22A06255

**PRESIDENZA
DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI**
DIPARTIMENTO DELLA PROTEZIONE CIVILE

ORDINANZA 13 ottobre 2022.

Ordinanza di protezione civile finalizzata a consentire il progressivo rientro in ordinario delle misure di contrasto alla pandemia da COVID-19 regolate con ordinanze di protezione civile in ambito organizzativo, operativo e logistico durante la vigenza dello stato di emergenza. Prosecuzione fino al 31 dicembre 2022 delle attività di cui all'articolo 1, comma 2, dell'ordinanza del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 892 del 16 maggio 2022. Regione Abruzzo. (Ordinanza n. 933).

IL CAPO DEL DIPARTIMENTO
DELLA PROTEZIONE CIVILE

Visto il decreto legislativo 2 gennaio 2018, n. 1, ed in particolare gli articoli 25, 26 e 27;

Vista la delibera del Consiglio dei ministri del 31 gennaio 2020, con la quale è stato dichiarato, per sei mesi, lo stato di emergenza sul territorio nazionale relativo al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili, la delibera del Consiglio dei ministri del 29 luglio 2020 con cui il medesimo stato di emergenza è stato prorogato fino al 15 ottobre 2020, la delibera del Consiglio dei ministri del 7 ottobre 2020 con cui il medesimo stato di emergenza è stato ulteriormente prorogato fino al 31 gennaio 2021, la delibera del Consiglio dei ministri del 13 gennaio 2021 che ha previsto la proroga dello stato di emergenza fino al 30 aprile 2021, nonché la delibera del Consiglio dei ministri del 21 aprile 2021 che ha previsto l'ulteriore proroga dello stato di emergenza fino al 31 luglio 2021;

Visto il decreto-legge 23 luglio 2021, n. 105, recante «Misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19 e per l'esercizio in sicurezza di attività sociali ed economiche», che all'articolo 1 ha previsto l'ulteriore proroga dello stato di emergenza fino al 31 dicembre 2021;

Visto l'articolo 1 del decreto-legge 24 dicembre 2021, n. 221 recante «Proroga dello stato di emergenza nazionale e ulteriori misure per il contenimento della diffusione dell'epidemia da COVID-19», che ha previsto l'ulteriore proroga dello stato di emergenza fino al 31 marzo 2022;

Vista l'ordinanza del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 630 del 3 febbraio 2020, recante: «Primi interventi urgenti di protezione civile in relazione all'emergenza relativa al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili»;

Viste le ordinanze del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 631 del 6 febbraio 2020, n. 633 del 12 febbraio 2020, n. 635 del 13 febbraio 2020, n. 637 del 21 febbraio 2020, n. 638 del 22 febbraio 2020, n. 639 del 25 febbraio 2020, n. 640 del 27 febbraio 2020, n. 641 del 28 febbraio 2020, n. 642 del 29 febbraio 2020, n. 643 del 1° marzo 2020, n. 644 del 4 marzo 2020, n. 645 e n. 646 dell'8 marzo 2020, n. 648 del 9 marzo 2020, n. 650 del 15 marzo 2020, n. 651 del 19 marzo 2020, n. 652 del 19 marzo 2020, n. 652 del 19 marzo 2020, n. 654 del 20 mar-

