



PRESIDENTE DELLA REGIONE MOLISE
COMMISSARIO AD ACTA

per l'attuazione del piano di rientro dai disavanzi del settore sanitario
Deliberazione del Consiglio dei Ministri in data 21.03.2013

DECRETO

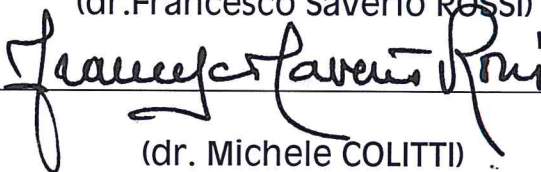
N. 28

IN DATA 19/05/2015

Oggetto: Piano Nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti - Anni 2015/2018. Disposizioni Regionali.

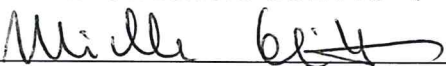
Il Responsabile dell'Istruttoria

(dr. Francesco Saverio ROSSI)



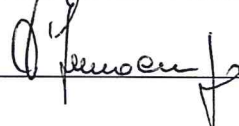
Il Direttore del Servizio

(dr. Michele COLITTI)



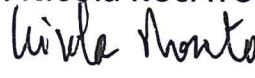
Il Direttore Generale

(d.ssa Marijnella D'INNOCENZO)



Visto: Il Sub Commissario ad Acta

(dr. Nicola ROSATO)





PRESIDENTE DELLA REGIONE MOLISE
COMMISSARIO AD ACTA

per l'attuazione del piano di rientro dai disavanzi del settore sanitario
Deliberazione del Consiglio dei Ministri in data 21.03.2013

DECRETO

N. 28

IN DATA 19/05/2015

Oggetto: Piano Nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti - Anni 2015/2018. Disposizioni Regionali.

IL PRESIDENTE DELLA REGIONE MOLISE
COMMISSARIO AD ACTA

Premesso che:

- ⇒ con Deliberazione del Consiglio dei Ministri in data 21 marzo 2013 il Presidente *pro-tempore* della Regione Molise, dott. Paolo di Laura Frattura è stato nominato Commissario *ad acta* per la prosecuzione del vigente Piano di Rientro dai disavanzi del settore sanitario della Regione Molise, con l'incarico prioritario di adottare, sulle base delle linee guida predisposte dai Ministeri affiancanti, i programmi operativi per gli anni 2013-2015 (ai sensi dell'art. 15, comma 20, del D.L. 6 luglio 2012 n. 95, convertito con modificazioni in Legge 7 agosto 2012, n. 135), e di procedere alla loro attuazione;
- ⇒ con tale deliberazione sono stati assegnati allo stesso Commissario *ad acta* sia i contenuti del mandato commissariale già affidati al presidente *pro-tempore* della Regione Molise con Deliberazione del Consiglio dei Ministri del 20 gennaio 2012, che tra l'altro ricomprendono l'adozione di provvedimenti necessari alla regolarizzazione degli interventi in sanità pubblica veterinaria e di sicurezza degli alimenti;
- ⇒ il Ministero della Salute - Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la Nutrizione - Ufficio VI ex DGISAN - con nota n. 4167-P del 12/02/2015 inviata via mail ed acquisita al protocollo di questa regione al numero 18479 in data 18/02/2015, ha trasmesso a tutte le Regioni Italiane il programma del piano nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti per il quadriennio 2015-2018;
- ⇒ il sopra citato testo integrale del piano nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti per il quadriennio 2015-2018 è stato trasmesso da questo servizio proponente ai direttori delle competenti U.O. (*servizio di igiene degli alimenti di origine animale e servizio di igiene degli alimenti e nutrizione*) del Dipartimento di Prevenzione A.S.Re.M. con propria nota mail del 13/04/2015;

Visti:

- ↳ il Decreto Legislativo 30 gennaio 2001, n. 94 avente per oggetto "Attuazione delle Direttive 1992/2/CE e 1993/3/CE concernenti gli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti.";
- ↳ la Decisione della Commissione del 23 ottobre 2002 e s.m. che adotta l'elenco degli impianti riconosciuti per il trattamento degli alimenti con radiazioni ionizzanti nei paesi terzi.;
- ↳ il Regolamento (CE) n. 882/2004 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 29 aprile 2004 e s.m.i. relativo ai controlli ufficiali intesi a verificare la conformità alla normativa in materia di mangimi e di alimenti e alle norme sulla salute e sul benessere degli animali;
- ↳ il Decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 193 avente per oggetto "Attuazione della direttiva 2004/41/CE relativa ai controlli in materia di sicurezza alimentare e applicazione dei regolamenti comunitari nel medesimo settore";

Considerato che il suddetto Piano, che rientra tra le attività istituzionali del Servizio Sanitario, ha come finalità la ricerca di residui pericolosi per la salute umana negli alimenti di origine animale e di origine vegetale commercializzati sul territorio regionale, ai fini della salvaguardia e della tutela della salute dei cittadini;

Atteso che il Ministero della Salute, come precisato nella propria sopra richiamata nota n. 4167-P del 10/02/2015, invita le Regioni Italiane ad adottare un proprio piano di controllo regionale, programmando le attività di controllo ufficiale sulla base delle indicazioni e dei criteri specificati nel piano nazionale;

Visto il documento tecnico denominato "Piano Nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti - Anni 2015/2018. Disposizioni Regionali", predisposto dalla competente struttura regionale, che si allega al presente decreto, quale parte integrante e sostanziale, con il numero "1";

in virtù dei poteri conferiti con la deliberazione del Consiglio dei Ministri in data 21 marzo 2013,

DECRETA

- ❖ di recepire le indicazioni esplicitate nel programma operativo del Piano Nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti - quadriennio 2015/2018, trasmesso via mail dal Ministero della Salute con la sopra citata nota n. 4167-P del 10/02/2015;
- ❖ di approvare, di conseguenza, il Piano Regionale, contrassegnato con il numero "1", parte integrante e sostanziale del presente decreto;
- ❖ di demandare al competente servizio regionale di prevenzione, veterinaria e sicurezza alimentare l'adozione di eventuali altri provvedimenti tecnico-amministrativi che si dovessero rendere necessari per l'effettiva attuazione del presente decreto;
- ❖ di notificare il presente decreto al Direttore del Dipartimento unico di prevenzione della A.S.Re.M. ed al Direttore dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Abruzzo e del Molise "G. Caporale" di Teramo.

Il presente decreto, composto da n. 3. pagine e da n. 4. allegati sarà pubblicato sul BURM e notificato ai competenti Dicasteri.

IL COMMISSARIO AD ACTA
Paolo Di Laura Frattura



REGIONE MOLISE

DIREZIONE GENERALE PER LA SALUTE

SERVIZIO PREVENZIONE, VETERINARIA E SICUREZZA ALIMENTARE

**Piano Nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti
e i loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti
- Anni 2015/2018. Disposizioni Regionali.**

1. Premessa

Il Ministero della Salute, Direzione Generale per l'igiene e la sicurezza degli alimenti e la nutrizione, Ufficio VI ex DGISAN, con nota n. 4167-P del 12/02/2015 inviata via e_mail ed acquisita al protocollo di questa regione al numero 18479 in data 18/02/2015, ha trasmesso a tutte le Regioni Italiane il programma del piano nazionale di controllo ufficiale sugli alimenti e loro ingredienti trattati con radiazioni ionizzanti - Quadriennio 2015-2018 (di seguito denominato Piano), che si allega al presente .

Il trattamento degli alimenti con dosi ben definite di radiazioni ionizzanti, disciplinata dal D. Lgs. 3 gennaio 2001, n. 94, ha lo scopo di preservare la qualità igienica degli stessi prolungandone la shelf-life, mediante le seguenti azioni:

- impedimento/ritardo della germogliazione dei tuberi e dei bulbi;
- riduzione della carica microbica di batteri saprofiti in carni, pollame e pesci freschi;
- inattivazione degli insetti infestanti, inclusi gli stati larvali e i parassiti, e dei batteri patogeni in prodotti deperibili e in alimenti congelati.

Il presente documento ha pertanto lo scopo di attuare un programma di campionamento, così come richiesto dal Ministero e, nel contempo, fornire le linee di indirizzo per l'attuazione di detto piano di controllo ufficiale.

2. Procedure Operative

2.1. Tempi di attuazione

Le attività previste dal presente documento hanno validità quadriennale (anni 2015, 2016, 2017, 2018) e devono essere ultimate entro il 31 dicembre di ciascun anno di riferimento.

2.2. Individuazione degli enti e degli operatori coinvolti

Nell'attuazione del presente piano sono coinvolti i seguenti soggetti istituzionali:

- I) Regione Molise - Direzione generale per la Salute - Servizio Prevenzione, Veterinaria e Sicurezza Alimentare - ufficio Sicurezza Alimentare (*di seguito denominato servizio regionale*);
- II) Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Abruzzo e del Molise "G. Caporale"; per l'attività di effettuazione delle analisi, refertazione ed elaborazione dei dati (*di seguito denominato IZSAM*);
- III) Dipartimento di Prevenzione A.S.Re.M. - Direttori U.O.C. Igiene degli alimenti di origine animale (*di seguito denominato SIAOA*) e U.O.C. Igiene degli alimenti e la nutrizione (*di seguito denominato SIAN*).

3. Attuazione del Piano

3.1. Compiti della Regione Molise

Al Servizio di Prevenzione, Veterinaria e Sicurezza Alimentare compete:

- ⇒ la programmazione ed il coordinamento in ambito regionale delle attività di campionamento in modo che essa venga eseguita con regolarità durante il periodo di attuazione degli interventi,

- ⇒ la validazione dei dati entro il 28 febbraio per la successiva trasmissione degli stessi al Ministro della Salute entro il 31 marzo dell'anno successivo all'anno precedente.

3.2. *Compiti delle U.O.C. A.S.Re.M. dipartimentali*

Ai Direttori dei Servizi Veterinari SIAOA e SIAN compete:

- a) l'effettuazione del prelievo e la preparazione del campione adoperando buste che proteggano il prodotto dalla luce solare diretta o luce artificiale;
- b) la compilazione, puntuale e precisa del verbale di prelievo di cui all'allegato "A" al presente documento;
- c) l'organizzazione delle attività consecutive, compreso il trasporto nelle condizioni appropriate, al fine di assicurare la perfetta conservazione delle matrici;
- d) la consegna del campione al laboratorio nel più breve tempo possibile;

3.3. *Compiti dell'Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Abruzzo e del Molise "G. Caporale"*

L'IZSAM ha il compito di:

- ⇒ verificare l'idoneità del campione ufficiale all'atto dell'accettazione;
- ⇒ esaminare i campioni ufficiali;
- ⇒ emettere il relativo referto analitico;
- ⇒ compilare e trasmettere al servizio regionale il format di rendicontazione di cui all'allegato "B" al presente documento entro il 28 febbraio dell'anno successivo all'anno precedente per la successiva validazione e trasmissione degli stessi al Ministero della Salute.

3.4 *Piano di campionamento*

Il numero minimo e le matrici da campionare assegnate dal Ministero della Salute alla Regione Molise sono le seguenti:

- ↻ n. **2** campioni da effettuare su alimenti di origine animale e, nello specifico, carni fresche di pollo/anatra/coniglio/suino e ostriche/vongole/cozze;
- ↻ n. **2** campioni da effettuare su alimenti di origine vegetale e, nello specifico, frutta fresca (*sono da preferire fragole e kiwi*) e secca (*sono da preferire uvetta, prugne e albicocche*) e miscele di spezie (*sono da preferire spezie, erbe, peperoncino, pepe, the e tisane*);

I rispettivi direttori delle competenti U.O.C. SIAN e SIAOA provvederanno ad impartire le direttive al personale sanitario incaricato dei prelievi per l'effettuazione dei suddetti campionamenti secondo i seguenti criteri:

- a) il campionamento va effettuato presso gli esercizi di vendita al dettaglio, terminali di distribuzione esercizi di ristorazione, ristoranti ed altre analoghe strutture, centri di distribuzione per supermercati e punti di vendita all'ingrosso, privilegiando i punti vendita al dettaglio;
- b) le matrici oggetto del campionamento dovranno essere preferibilmente di provenienza extra-regionale (nazionale, comunitaria, extra-comunitaria);
- c) il campione ufficiale va effettuato in 4-5 aliquote, costituito da una quantità minima di 50 g. per ciascuna aliquota **per la sola matrice di origine vegetale spezie**, mentre per la frutta secca e fresca e per le matrici di origine animale ciascuna aliquota deve essere costituita da una quantità minima di 400-500 g.;

- d) per evitare deterioramenti dei campioni porre particolare attenzione ad evitare l'esposizione diretta del campione alla luce solare o artificiale e a fonti di calore;
- e) per i campioni di origine animale si raccomanda di campionare parti dell'animale contenenti ossa, in quanto tessuto di elezione che consente una più accurata identificazione del segnale EPR comprovante l'avvenuto trattamento dell'alimento con radiazioni ionizzanti;
- f) nel corso del campionamento si raccomanda di verificare ed eventualmente annotare nel verbale di prelevamento le informazioni riportate in etichetta e sul bancone di vendita che espone l'alimento, laddove sia indicata in modo chiaro e leggibile per il consumatore la dichiarazione "alimento irraggiato" oppure "alimento contenente materia prima sottoposto a trattamento con radiazioni ionizzanti";
- g) solo le matrici di origine animale potranno essere sottoposte a congelamento immediatamente dopo il prelievo, qualora possibile; in caso contrario dovranno essere trasportate a temperatura refrigerata per la successiva consegna all'IZSAM;
- h) i campioni prelevati devono essere accompagnati dal verbale di campionamento di cui all'allegato "A", debitamente compilato in tutte le sue parti;
- i) ove possibile, allegare l'etichetta e riportare nello stesso verbale le informazioni relative alla specie o prodotto, stato di conservazione, provenienza e nome della ditta, quantità complessiva della partita e/o numero di lotto, nome e indirizzo dell'impresa produttrice, e/o a cui il prodotto è destinato (società importatrice);
- j) i campioni prelevati, unitamente al verbale di prelevamento di cui all'allegato "A" al presente documento, dovranno essere consegnati nel più breve tempo possibile all'IZSAM territoriale.

4. Flusso informativo

- 4.1** L'IZSAM, entro il mese di febbraio dell'anno successivo a quello di riferimento, trasmetterà al servizio regionale, all'indirizzo di posta elettronica certificata (PEC) regionemolise@postacert.it il modello di rendicontazione di cui all'allegato "B" al presente documento, corredato da una breve relazione sintetica sui risultati ottenuti;
- 4.2** il servizio regionale, una volta ricevuto il modello di rendicontazione allegato "B" provvederà a validare i risultati ed a trasmetterli al competente ufficio del Ministero della Salute entro il mese di marzo dell'anno successivo a quello di riferimento.

5. Disposizioni finali

I direttori delle competenti U.O.C. igiene degli alimenti di origine animale, di concerto, provvederanno ad individuare le sedi di prelievo e le matrici da prelevare.

Il presente documento, che ha validità quadriennale, ai sensi del Regolamento CE n. 882/2004 e s.m.i. potrà subire, durante il periodo di applicazione, variazioni in considerazione dei fattori previsti dal Regolamento stesso (nuove normative, emergenze sanitarie, indicazioni ministeriali, etc.).

6. Elenco allegati:

- Allegato "A" Verbale di prelevamento
- Allegato "B" Formato rendicontazione risultati regionali

A.S.Re.M. - SERVIZIO _____

VERBALE PRELEVAMENTO n. _____

(Piano regionale di controllo ufficiale per l'identificazione di alimenti irradiati)

L'anno duemila _____ addi _____ del mese di _____
alle ore _____ il/i sottoscritto/i verbalizzante/i _____
(qualifica) _____
dell'A.S.Re.M. - Dipartimento di Prevenzione, si e/sono presentati/o presso l'esercizio _____

Ragione Sociale _____ sito in _____
via _____ n. _____ di cui risulta legale rappresentante/titolare il/la Sig.re/ra:
nato/a _____
il _____ residente a _____ in via _____ n. _____

Indirizzo (sede legale/mail) presso il quale intende ricevere gli esiti degli esami:

dopo essersi qualificato/i ed aver motivato la sua/loro visita ha/hanno proceduto al prelievo di n. _____
campione/i di: _____

descrizione delle condizioni in cui si trova la matrice da campionare:

| MATRICE DI ORIGINE ANIMALE | | MATRICE DI ORIGINE VEGETALE |
|--|--|---|
| <input type="checkbox"/> Anatra | <input type="checkbox"/> Ostriche | <input type="checkbox"/> Frutta secca |
| <input type="checkbox"/> Coniglio | <input type="checkbox"/> Vongole | <input type="checkbox"/> Frutta fresca |
| <input type="checkbox"/> Carne suina (trancio o porzione contenente ossa) | <input type="checkbox"/> Cozza | <input type="checkbox"/> Miscela di spezie |
| <input type="checkbox"/> Altro (specificare) | | <input type="checkbox"/> Altro (specificare) |

| INFORMAZIONI SULL'ETICHETTA | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Nessuna indicazione | <input type="checkbox"/> Alimento contenente materia prima sottoposta a trattamento con radiazioni ionizzanti |
| <input type="checkbox"/> Alimento irraggiato | <input type="checkbox"/> Altro (specificare) |

Il campione prelevato da una partita di _____
viene frazionato in n. _____ aliquote di gr. _____ ciascuna per un totale di gr. _____,
le quali sono state introdotte in buste/contenitori sterili non trasparenti;
sono state distinte dalle lettere A,B,C,D, _____, e regolarmente chiuse con spago sul quale viene
applicato sigillo con piombino recante la dicitura ASREM _____ - _____ e munito di
cartellino di identificazione con firma degli intervenuti. Il campione sarà trasferito all'IZS - sede di
_____ mediante contenitore isotermico refrigerato.

L'aliquote contraddistinta con la lettera _____, unitamente a una copia del verbale, e stata consegnata
al/alla Sig.re/ra _____ in qualità di _____

presente all'atto del prelievo, il/la quale chiede che venga messo a verbale quanto segue:

Sulla scorta dei rilievi esposti si e redatto il presente verbale in n. _____ copie e n. _____ (_____)
allegati che il/la Sig.re/ra _____ ha firmato dopo averne preso visione.

Firma del/la presente al prelievo

Il/i. Verbalizzante/i

Formato rendicontazione risultati regionali

| Autorità competente per il controllo | Anno di campionamento | Anno di analisi | Laboratorio di analisi | Categoria alimentare analizzata | Descrizione matrice alimentare ⁽¹⁾ | Descrizione matrice alimentare (se non in elenco nel campo precedente) ^{(1) (4)} |
|--|-----------------------|-----------------|------------------------|---------------------------------|---|---|
| <i>(1) Descrivere l'alimento in modo più dettagliato possibile. (2) Da compilare solo nel caso di campione non conforme.</i> | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

| Metodo CEN utilizzato (screening) | Esito analitico (screening) | Metodo CEN utilizzato (conferma) | Esito analitico (conferma) | Esito analitico finale | Motivo della non conformità ⁽²⁾ | Motivo della non conformità (se non in elenco nel campo precedente) ^{(2) (4)} | Motivo della non effettuazione dei controlli ⁽³⁾ |
|--|-----------------------------|----------------------------------|----------------------------|------------------------|--|--|---|
| <i>(3) Da compilare solo se non sono stati effettuati controlli. (4) Da compilare solo se si scrive "altro" nel campo che precede.</i> | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |