



Il sistema di revoca dei prodotti fitosanitari

Roberta Aloi

(Dirigente Chimico, Ufficio 7- Fitosanitari)

Regione Friuli Venezia Giulia

Roma, 10 febbraio 2020

I prodotti fitosanitari

- definizioni e leggi pertinenti
- Sostanze attive
- Sistema di rinnovo
- periodo di tolleranza



I

(Atti adottati a norma dei trattati CE/Funatom la cui pubblicazione è obbligatoria)

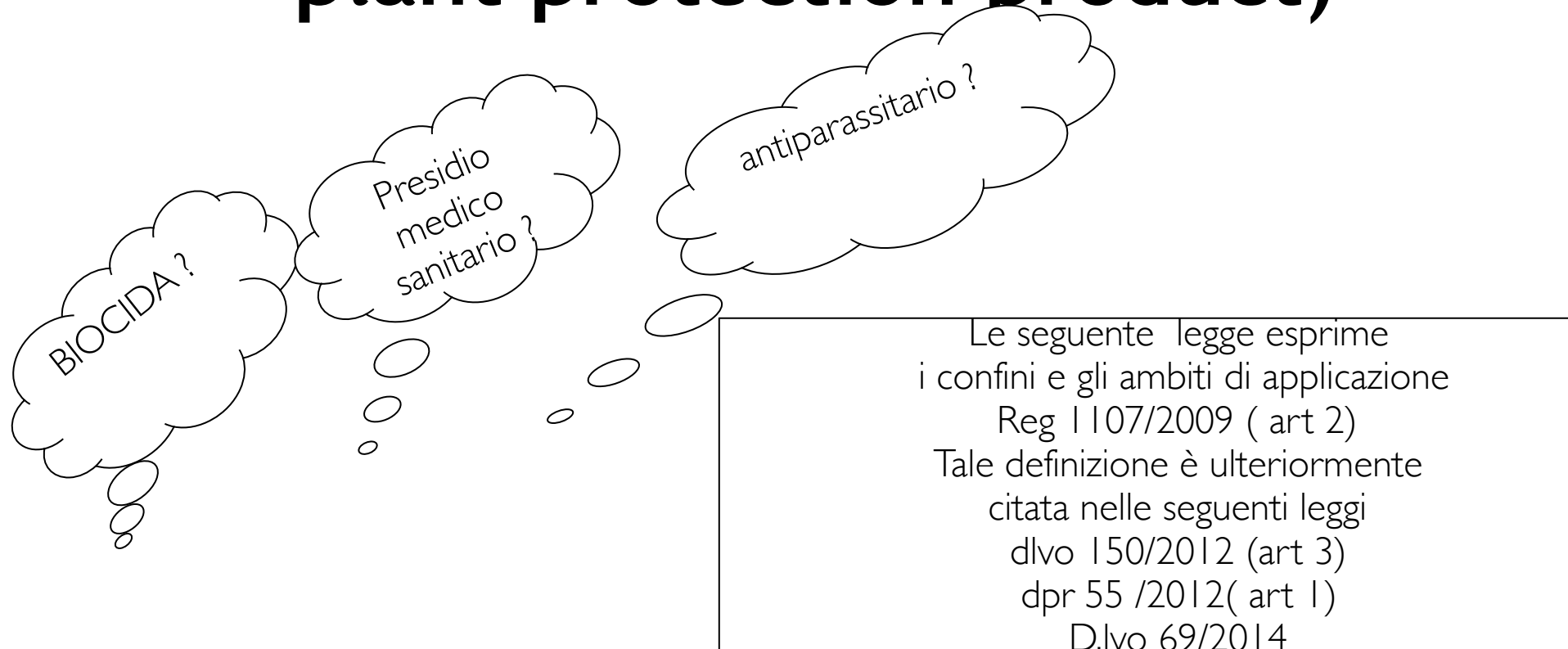
REGOLAMENTI

**REGOLAMENTO (CE) N. 1107/2009 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO
del 21 ottobre 2009
relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio
79/117/CEE e 91/414/CEE.**



Definizioni e differenze

PF o PPP (prodotto fitosanitario o plant protection product)



PRODOTTI FITOSANITARI - DEFINIZIONI

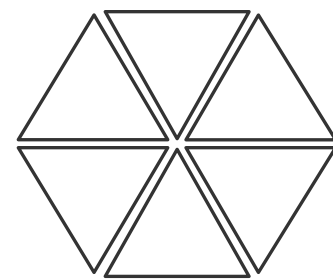


Art 2 del reg 1107/2009

L'ambito sono i vegetali



PRODOTTI FITOSANITARI



Art 4 par 3 del reg 1107/2009

I **prodotti fitosanitari**, denominati anche pesticidi, antiparassitari o fitofarmaci, hanno lo scopo di proteggere le colture prima e dopo il raccolto contro le malattie e parassiti responsabili di ridurre seriamente la resa dei raccolti agricoli e ortofrutticoli.

Nell'UE è possibile utilizzare prodotti fitosanitari soltanto se previamente è stato scientificamente stabilito che:

- ✓ E' sufficientemente efficace
- ✓ Non ha alcun effetto nocivo immediato o ritardato sulla **salute umana**, compresi i gruppi vulnerabili (**bambini , donne in stato di gravidanza , vegetariani, etc**), (salute dei consumatori e pertanto i residui non hanno alcun effetto nocivo sulla salute umana, salute degli agricoltori o salute della popolazione residente) o animale direttamente o attraverso acqua potabile alimenti mangimi o aria
- ✓ Non ha alcun effetto inaccettabile sui vegetali o sui prodotti vegetali
- ✓ Non provoca ai vertebrati da combattere sofferenze e dolore non necessari
- ✓ Non provocano effetti inaccettabili per **l'ambiente**



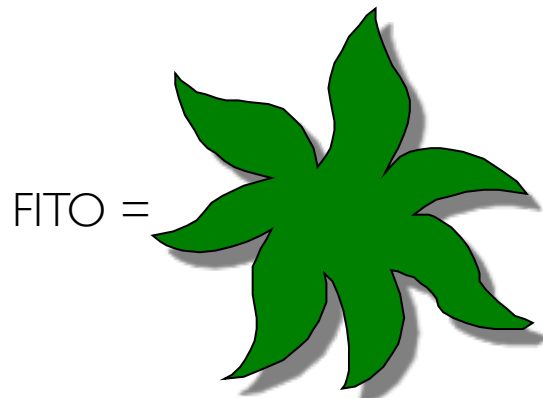
Prodotti fitosanitari - definizioni

Perché prodotto ?

NO SOSTANZA

Ma

MISCELA



SANITARIO =

SALUTE

Perché fitosanitario



Prodotti fitosanitari

IL REGOLAMENTO SI APPLICA

SOSTANZE ATTIVE (compresi i microorganismi)

PRODOTTI FITOSANITARI

ANTIDOTI AGRONOMICI

(+ pf x ridurne gli effetti fitotossici)

SINERGIZZANTI (x potenziare l'azione della sa
)

COFORMULANTE (lista negativa citata art
27 è sarà 'Allegato III')

COADIUVANTE (x aumentare efficacia)

Il 30 ottobre 2015 (?) l'Autorità europea per la sicurezza alimentare (di seguito «l'Autorità») ha trasmesso alla Commissione la sua dichiarazione sulla valutazione tossicologica dell'ammina di sego polietossilata (n. CAS 61791-26-2), una sostanza usata di frequente come coformulante nei prodotti fitosanitari contenenti glifosato. L'Autorità ha concluso che, rispetto al glifosato, in tutti i punti finali esaminati sono stati osservati effetti tossici significativi dell'ammina di sego polietossilata. Un altro motivo di preoccupazione che è stato segnalato riguarda il potenziale dell'ammina di sego polietossilata di incidere negativamente sulla salute umana se impiegata nei prodotti fitosanitari contenenti glifosato. L'Autorità ha inoltre ritenuto che una probabile spiegazione dei dati medici negli esseri umani per quanto riguarda i prodotti fitosanitari contenenti glifosato è che la tossicità deriva soprattutto dalla componente ammina di sego polietossilata nella formulazione.

PRODOTTI FITOSANITARI

REQUISITI



Regolamento 1107/2009

SOSTANZE ATTIVE

Generalmente approvate per 10 anni ma

CRITERI DI CUT OFF

criteri di esclusione delle sostanza attive

CLASSIFICATE

Di base validità illimitata

A basso rischio (15 prima approvazione - 15 rinnovo)

Candidate alla sostituzione (7 prima approvazione - 7 rinnovo)

Varia la procedura e i termini di approvazione



Regolamento 1107/2009

SOSTANZE ATTIVE

Domanda ad un paese dell'unione *Rapporteur Member State (RMS)*;
RMS verifica se la domanda è accettabile ;
RMS prepara draft assessment report;
EFSA emana le conclusioni ;
Standing Committee for Food Chain and Animal Health vota sull'
approvazione o non approvazione ;
Adozione dalla Commissione
Pubblicazione del Regolamento EU Official Journal.



Regolamento 1107/2009

Un prodotto fitosanitario per poter essere commercializzato e poi utilizzato deve essere autorizzato ai sensi del regolamento 1107/2009

Esistono due tipi di autorizzazione

Articolo 33

AUTORIZZAZIONE "ZONALE"

E' la più comune.

La domanda è presentata in più Stati di una stessa Zona con uno di questi che svolgerà il ruolo di relatore e pertanto valuterà il dossier presentato mettendo poi a disposizione degli altri Stati membri il rapporto di valutazione per procedere con le eventuali autorizzazioni nazionali

Articolo 40

MUTUO RICONOSCIMENTO"

Si può avvalere di tale procedura di autorizzazione nel caso in cui l'autorizzazione è già concessa in un altro Stato membro ma non nello Stato membro in cui è richiesta



Regolamento 1107/2009

ARTICOLO 53

Autorizzazione in deroga per situazioni di emergenza

In circostanze particolari per uso limitato e controllato e a causa di un pericolo che non può essere contenuto in modo ragionevole sono possibili le autorizzazioni in deroga per situazioni di emergenza fitosanitaria.

Il decreto legislative 150/2012 stabilisce all'articolo 13 la procedura che porta all'autorizzazione in **deroga per i trattamenti con il mezzo aereo**

Si può riferire:

- Sostanze non autorizzate
- Coltura o parassita non previsto nelle precedenti autorizzazioni
- Sostanze autorizzate ma non per le condizioni di utilizzo previste dai regolamenti di approvazione delle sostanze attive

La durata di tali autorizzazioni è al massimo **120 giorni**



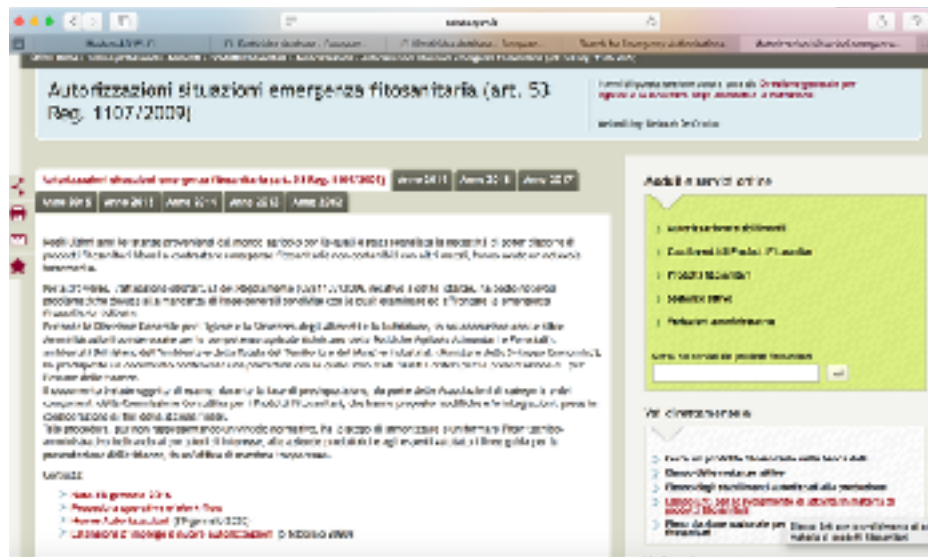
Regolamento 1107/2009

Articolo 53- Dove trovarle

www.salute.gov.it

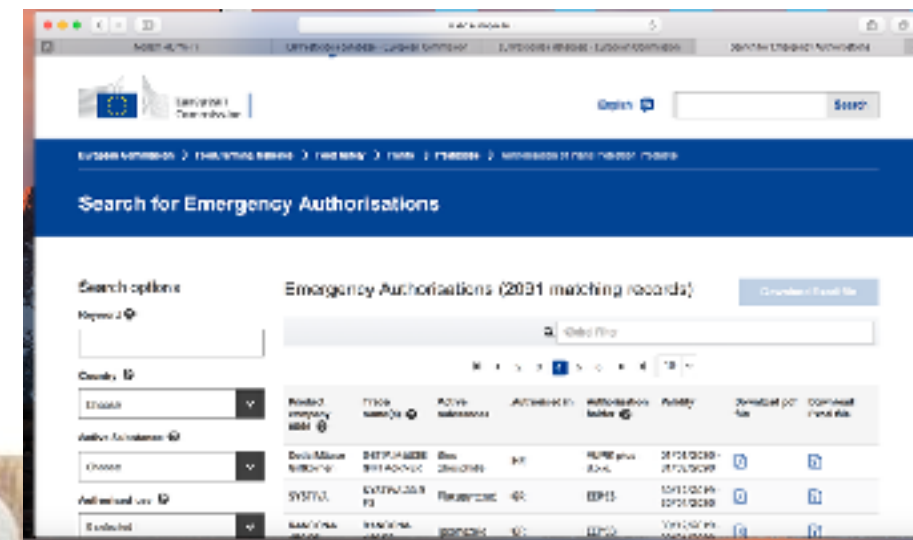
http://www.salute.gov.it/portale/temi/p2_6.jsp?

[lingua=italiano&id=1110&area=fitosanitari&menu=autorizzazioni](#)



Sito web Commissione

<https://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/ppp/pppeas/screen/home>



Prodotti fitosanitari - deroghe

Articolo 28

Tutti i prodotti devono essere autorizzati ad eccezione di

1 prodotti con sostanze di base



2 Sperimentazioni



3 prodotto per un altro stato in cui è autorizzato



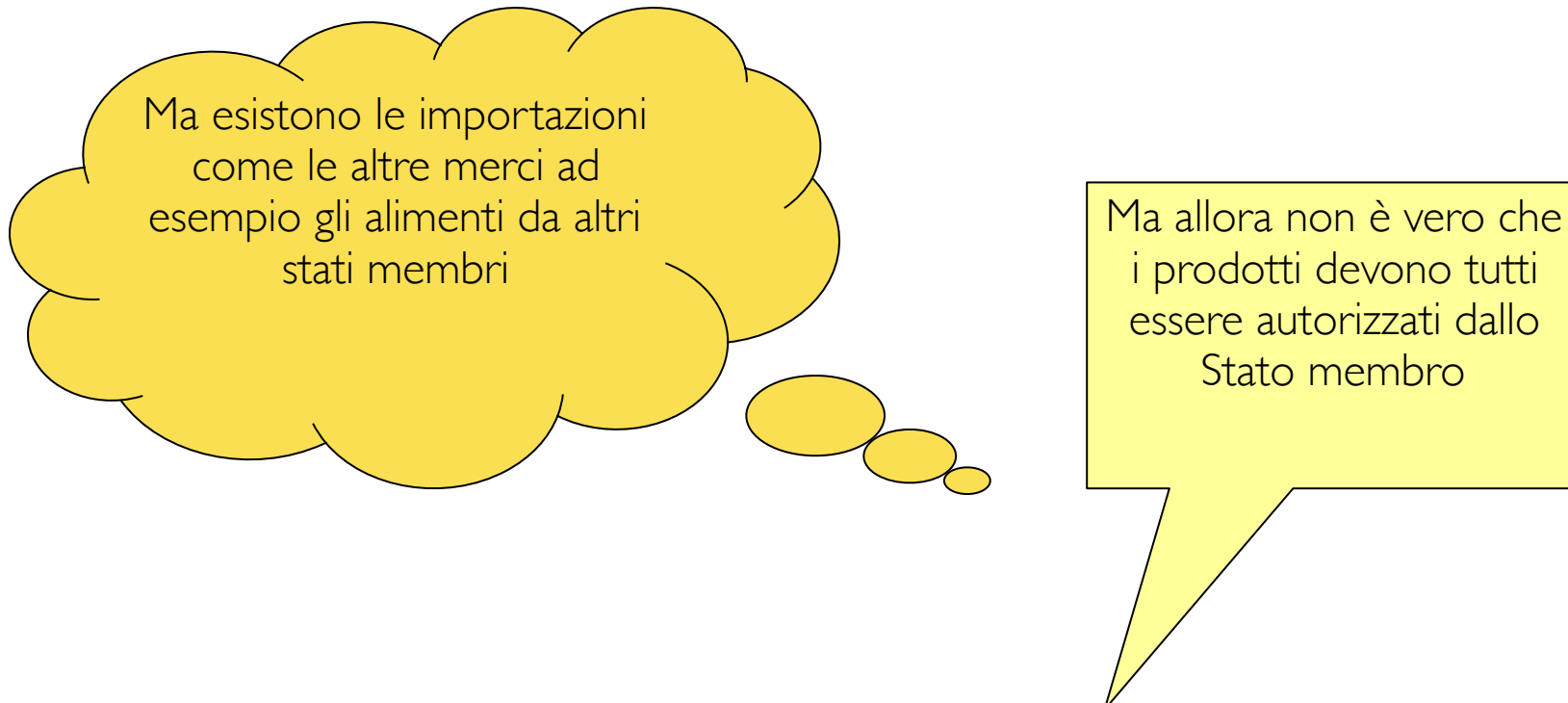
4 prodotto per un paese terzo



5) Importazioni parallele



importazioni parallele



Ma esistono le importazioni come le altre merci ad esempio gli alimenti da altri stati membri

Ma allora non è vero che i prodotti devono tutti essere autorizzati dallo Stato membro



Importazioni parallele

Il regolamento essendo comunitario armonizza il sistema autorizzativo in tutta Europa e garantisce la libera circolazione delle merci.

I prodotti autorizzati in un altro Stato membro possono essere importati con un permesso di commercio parallelo se esiste in Italia un prodotto che è identico al prodotto autorizzato in altro stato membro

Anche i permessi di commercio parallelo sono riportati in banca dati



Rinnovi sostanze attive e ricadute sui PF

Le sostanze attive sono approvate per la prima volta o l'approvazione è rinnovata

A seconda della classificazione delle sostanze è possibile il rinnovo dell'approvazione:

- Sostanze candidate alla sostituzione 7 e rinnovo 7
- Sostanze a basso rischio 15 e rinnovo 15 anni
- Sostanze di base validità illimitata



Rinnovi sostanze attive e ricadute sui PF

Per organizzare il lavoro di rinnovo stabilendo le priorità sono emanati dei regolamenti che stabiliscono il programma che verrà seguito per rinnovare le sostanze attive.

Finora sono stati emanati 4 regolamenti (AIR 1, AIR 2, AIR 3, AIR4) che stabiliscono le procedure di rinnovo

I regolamenti riportano gli Stati membri relatori e corelatori

la procedura di rinnovo prevede che ci sia la fase di presentazione degli studi



Rinnovi sostanze attive e ricadute sui PF

Il programma AIR 4 prevede un ordine di valutazione che fa riferimento

Al tempo

prioritarie la rivalutazione delle sostanze che hanno scadenza 2019

Periodo scadenza compreso tra 2019-2021(ad alcune è concessa estensione dell'approvazione per 2 anni e altri per 1 anno)

Alla tipologia di sostanze

prima quelle a basso rischio (per queste è anche previsto che possa esserci un'estensione del periodo di approvazione)

non superano i criteri di cut off



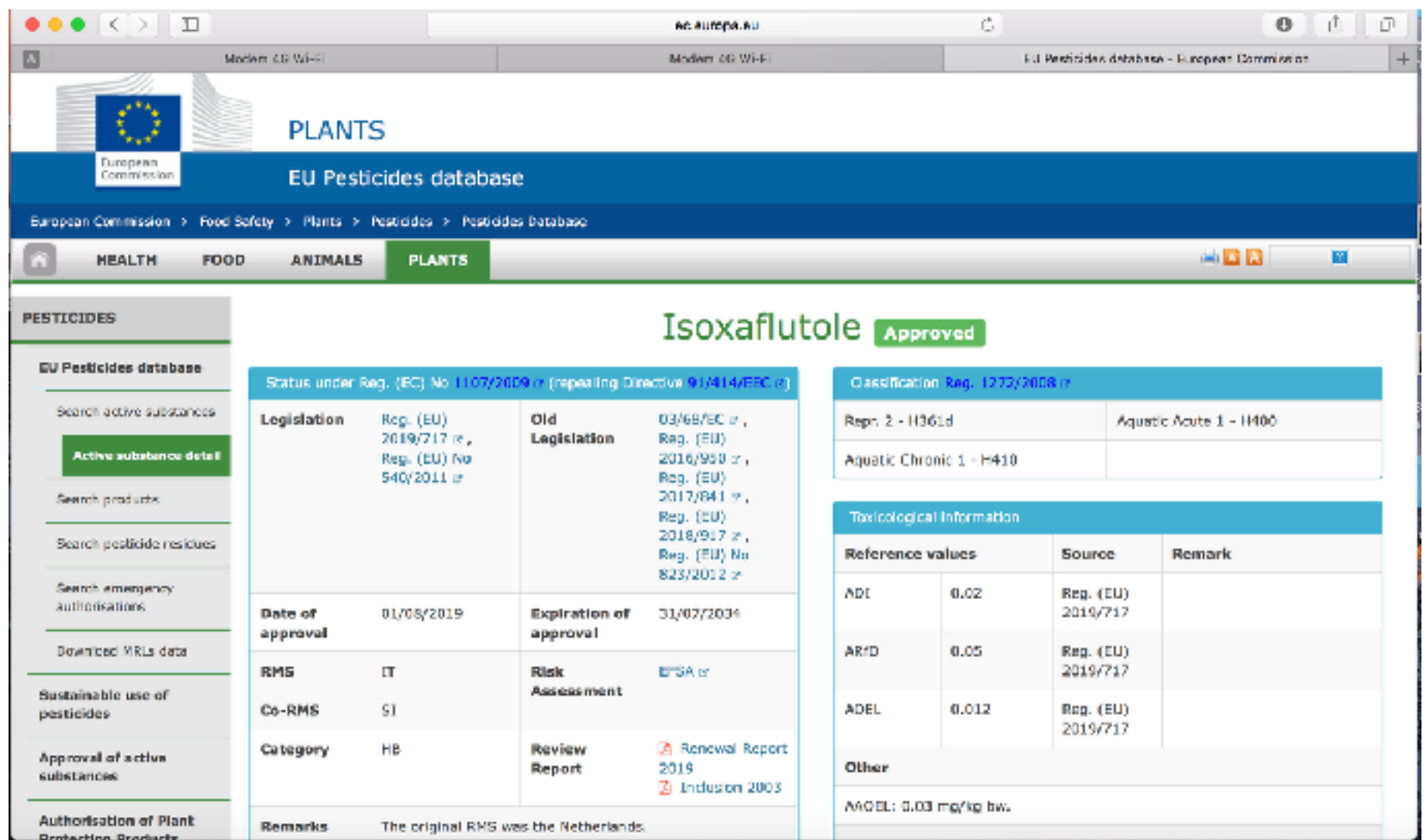
Rinnovi sostanze attive e ricadute sui PF

Il risultato del processo di rinnovo di una sostanza attiva può portare

- Rinnovo o estensione del periodo di approvazione
- Modifica delle condizioni di approvazione
- Mancato rinnovo



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sul rinnovo



The screenshot shows the EU Pesticides database interface. The main title is "EU Pesticides database" under the "PLANTS" section of the European Commission. The navigation bar includes links for European Commission, Food Safety, Plants, Pesticides, and Pesticides Database. The sub-navigation bar shows "PESTICIDES" and "Active substance detail". The main content area displays the product "Isoxaflutole" with an "Approved" status. The "Status under Reg. (EC) No 1107/2009 (repealing Directive 91/414/EEC)" table includes columns for Legislation (Reg. (EU) 2019/717, Reg. (EU) No 540/2011) and Old Legislation (Reg. (EU) 2016/950, Reg. (EU) 2017/641, Reg. (EU) 2018/917, Reg. (EU) No 823/2012). The "Classification Reg. 1272/2008" table shows Reg. 2 - H361d (Aquatic Acute 1 - H400) and Aquatic Chronic 1 - H410. The "Toxicological Information" table lists Reference values (ADI 0.02, ARfD 0.05, ADEL 0.012) with sources from Reg. (EU) 2019/717. Remarks note that the original RMS was the Netherlands. The footer features a colorful collage of agricultural products and the text "Ministero della Salute DGISAN".

Status under Reg. (EC) No 1107/2009 (repealing Directive 91/414/EEC)			
Legislation	Reg. (EU) 2019/717 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small> , Reg. (EU) No 540/2011 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small>	Old Legislation	Reg. (EU) 2016/950 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small> , Reg. (EU) 2017/641 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small> , Reg. (EU) 2018/917 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small> , Reg. (EU) No 823/2012 <small>repealing Directive 91/414/EEC</small>

Classification Reg. 1272/2008	
Reg. 2 - H361d	Aquatic Acute 1 - H400
Aquatic Chronic 1 - H410	

Toxicological Information		
Reference values	Source	Remark
ADI	0.02	Reg. (EU) 2019/717
ARfD	0.05	Reg. (EU) 2019/717
ADEL	0.012	Reg. (EU) 2019/717
Other		
MFOEL: 0.03 mg/kg bw.		

Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti di rinnovo delle s.a

L 172/44



Gazzetta ufficiale dell'Unione europea

10.5.2019

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2019/717 DELLA COMMISSIONE dell'8 maggio 2019

che rinnova l'approvazione della sostanza attiva isoxaflutole, in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari, e modifica l'allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione

(Testo rilevante ai fini del SEE)

ANEXO 1

Rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva

L'approvazione della sostanza attiva isoxaflutole, specificata nell'allegato 1, è rinnovata alle condizioni ivi stabilite.

Articolo 2

Modifiche del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011

Allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è modificato in conformità all'allegato 1, col presente regolamento.

Articolo 3

Entrata in vigore e data di applicazione

Il presente regolamento entra in vigore il ventesimo giorno successivo alla pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea.

Esso si applica decorrenza dal 1^o agosto 2019.

- Regolamento (UE) 2018/604 della Commissione, del 10 aprile 2018, che modifica l'allegato 1 del regolamento (CE) n. 1107/2009, stabilendo criteri scientifici per la determinazione delle proprietà di interferenzialità (OJL L 101 del 7.4.2018, pag. 30).
- Guida per la identificazione di endorini disruptori in the context of Regulation (EU) No 28/2012 and (EC) No 1007/2009. Linee guida per l'identificazione degli interferenti endorini nel quadro dei regolamenti (UE) n. 525/2012 e (CE) n. 107/2009. <https://cixi.nelledisruptive.viqa.com/doi/full/10.1903/cixi.2018.5311>.

Collegare l'indicazione dell'approvazione (UE) n. 540/2011 e gli allegati
11 alla parte A e togliere la voce 10 relativi all'isoxaflutole
in tutta parte B e aggiungere l'isoxaflutole.

ANEXO 2

—ID	Isoxaflutole P. CAS: 1411-12-9 H. CAS: 145	1. Fungicida a secco+inibitore dell'azione dei fito-enzimi per la riduzione della moltiplicazione	5.0 g/kg	1 maggio 2019	31 luglio 2024	Per l'isoxaflutole dei campioni uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico- lari delle misure appese a 140.
						Per l'isoxaflutole degli organi vegetativi, quando è sommerso o applica- to in colture valutandoli all'anno di vita del male o delle condizioni dimostrate.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-
ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-
torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le
isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le
isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per
isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni
che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione
di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole
il pericolo di trattamento della pianta con questo presta
nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-
mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-
tivatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,
modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in
conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati
decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di
regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle
condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-
lari delle misure appese a 140.

Per l'isoxaflutole degli organi vegetativi, quando è sommerso o applica-
to in colture valutandoli all'anno di vita del male o delle
condizioni dimostrate.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-
ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-
torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza 7. entro il 10 maggio 2021.

Per l'isoxaflutole uniformi di ceci, allattato, zucca, pregiato e di

regolamento (CE) n. 1107/2009, sono in essere così delle

condizioni della classificazione come per l'isoxaflutole, le partico-

lari delle misure appese a 140.

Le sostanze d'impiego comprendono, se ed esso, misure di am-

ministero con esse.

Il additivo inviato alla Commissione, agli Stati membri e alle au-

torità competenti, la conferma l'isoxaflutole. Tranne che per le

isoxaflutole che, sulla base dei testi del testo principale e per le

isoxaflutole, quando questi siano compresi, sono assente per

isoxaflutole, quando possibile, le medesime formule di informazioni

che sono indicate nella pubblicazione, la parola della Commissione

di un documento che riconosce alla soluzioni dell'isoxaflutole

il pericolo di trattamento della pianta con questo presta

nella loro contrattazione di trattamento.

Il coltivatore fornisce anche una dichiarazione registrata per confer-

mare che l'isoxaflutole non è un interferente endorino al suo col-

lattatore, al punto 10.1 del regolamento (CE) n. 1107/2009,

modificato dal regolamento (EU) 2018/604 della Commissione, e in

conformità con le norme per l'isoxaflutole degli organi vegetati

decorrenza

Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sull'estensione dell'approvazione delle s.a

16.6.2016

IT

Gazzetta ufficiale dell'Unione europea

L 159/3

REGOLAMENTI

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2016/950 DELLA COMMISSIONE

del 15 giugno 2016

che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 per quanto riguarda la proroga dei periodi di approvazione delle sostanze attive 2,4-DB, beta ciprofénate, carfentrazone etile, *Coniothyrium minitans* di ceppo CON/M/91-08 (DSM 9660), ciazofamid, deltametrina, dimethenamid-P, etofumesato, fenamidone, flufenacet, flurtamone, foramsulfuron, fostiazato, imazamox, iodosulfuron, iprodione, isoxaflutole, linuron, idrazide maleica, mesotrione, oxasulfuron, pendimetalin, picoxystrobin, siltiofam e triflossistrobina

(Testo rilevante ai fini del SEE)



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti di rinnovo delle s.a

Ricadute a livello nazionale

Sel IN Home > News e media > Notizie > Notizie dal Ministero > Rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva isoxaflutole

Rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva isoxaflutole



La Direzione Generale per l'Igiene e la Sicurezza degli Alimenti e della Nutrizione ha emesso un comunicato riguardante la proroga delle autorizzazioni dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva isoxaflutole, la cui approvazione è stata rinnovata da regolamento (UE) 2018/717.

Consulta il [comunicato del 11 luglio 2019](#) per la proroga dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva isoxaflutole per rinnovo dell'approvazione ai sensi del regolamento di esecuzione (UE) 2019/717.

Consulta le [notizie di Prodotti fitosanitari](#)
Vai all'[archivio completo delle notizie](#)
Consulta l'area tematica: [Prodotti fitosanitari](#)

Revoca dei prodotti fitosanitari a base della sostanza attiva isoxaflutole



La Direzione Generale per l'Igiene e la Sicurezza degli Alimenti e della Nutrizione ha emesso un comunicato di revoca delle autorizzazioni di prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva isoxaflutole, per i quali le imprese titolari delle registrazioni non hanno presentato istanza di rinnovo ai sensi del regolamento (UE) n. 2019/717.

Consulta il [comunicato del 9 dicembre 2019](#) per la revoca dei prodotti fitosanitari a base della sostanza attiva isoxaflutole per i quali le imprese titolari delle registrazioni non hanno presentato istanza di rinnovo a seguito della pubblicazione del Regolamento di esecuzione (UE) n. 2019/717 della Commissione di rinnovo approvazione della sostanza attiva isoxaflutole in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio.

Consulta le [notizie di Prodotti fitosanitari](#)
Vai all'[archivio completo delle notizie](#)
Consulta l'area tematica: [Prodotti fitosanitari](#)

Vedi anche

- > Revoca della sostanza attiva chl
- > Prodotti fitosanitari
- > Prodotti fitosanitari
- > Sostanze fitosanitari
- > Prodotti fitosanitari
- > EU-FDRA 2 in ambito

Cambia canale



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a

Chlorpyrifos

Chlorpyrifos methyl

Methiocarb

Dimethoate

Thiacloprid



Methiocarb

1) Incluso nella direttiva 2007/5/CE alle seguenti condizioni:

- A. Presentazioni studi per valutazione del rischio per uccelli, mammiferi e artropodi non target
- B. Per confermare la valutazione tossicologica sui metaboliti potenzialmente presenti sulle piante
- C. Per confermare l'assorbimento dermatologico del formulato utilizzato come molluschicida

2) Rivalutazione a seguito presentazione studi aziende. Regolamento UE 187/2014

Confermate le condizioni di approvazione

- A. Utilizzo Dpi
- B. Misure di mitigazione del rischio per gli uccelli, i mammiferi gli arropodo non target

3) Decisione di non approvazione regolamento UE 1606/2019

- A. rischio per operatore, mammiferi, uccelli e lombrichi
- B. mancata definizione del residui legale per un metabolita

Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a

Methiocarb (aka mercaptodimethylur) Not Approved

Classification Reg. 321/2008/ce

Adult Trop. A - H40c	Adulte Pover. L - H40c
Aquatic: H20c, L - H40c	

Non-Target Information

Reference Number	100-109	100-109c
ARO	8-8003	Reg. (EU) 2019/1000
ARO5	8-8005	Reg. (EU) 2019/1000
ARO9	8-8009	Reg. (EU) 2019/1000

Remarks

The original RAS was 06. Withdrawal of authorisation by Ministry of Health, 20th April 2020.

Chlorpyrifos-methyl Not Approved

Classification Reg. 321/2008/ce

Chlorpyrifos-methyl	Adult Trop. A - H40c	Adulte Pover. L - H40c
Aquatic: H20c, L - H40c		

Non-Target Information

Reference Number	100-109	100-109c
ARO	8-8003	Reg. (EU) 2019/1000
ARO5	8-8005	Reg. (EU) 2019/1000
ARO9	8-8009	Reg. (EU) 2019/1000

Category

EU: AC Review Report: ☒ Renewal Report: ☒ Confirmation: ☒ Confirmation: ☒ Approval: ☒ Approval: ☒

Remarks

ARO9: Summary ARO 5/2019/1000

Dimethoate Not Approved

Classification Reg. 321/2008/ce

Adult Trop. A - H304	Adulte Pover. L - H304
Aquatic: H20c, L - H40c	

Non-Target Information

Reference Number	100-109	100-109c
ARO	8-8003	Reg. (EU) 2019/1000
ARO5	8-8005	Reg. (EU) 2019/1000
ARO9	8-8009	Reg. (EU) 2019/1000

Remarks

ARO9: Summary ARO 5/2019/1000

Thiacloprid Not Approved

Classification Reg. 321/2008/ce

Adult Trop. B - H30c	Adulte Pover. B - H30c
Aquatic: H20c, L - H40c	

Non-Target Information

Reference Number	100-109	100-109c
ARO	8-8003	Reg. (EU) 2019/1000
ARO5	8-8005	Reg. (EU) 2019/1000
ARO9	8-8009	Reg. (EU) 2019/1000

Category

EU: AC Review Report: ☒ Renewal Report: ☒ Confirmation: ☒ Confirmation: ☒ Approval: ☒ Approval: ☒

Remarks

The original RAS was 06.



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE)
2019/1606 DELLA COMMISSIONE

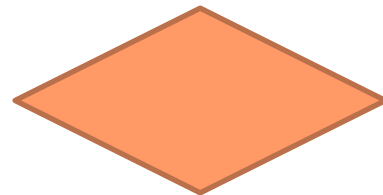
del 27 settembre 2019

concernente il mancato rinnovo dell'approvazione
della sostanza attiva **methiocarb**

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE
(UE) 2020/17 DELLA COMMISSIONE

del 10 gennaio 2020

concernente il mancato rinnovo
dell'approvazione della sostanza attiva
clorpirifos metile



REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE)
2019/1090 DELLA COMMISSIONE
del 26 giugno 2019

relativo al mancato rinnovo dell'approvazione
della sostanza attiva **dimetoato**,
E sue rettifiche

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2020/23 DELLA COMMISSIONE
del 13 gennaio 2020

concernente il mancato rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva
thiacloprid



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a

Methiocarb

Articolo 1

Mancato rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva

L'approvazione della sostanza attiva metiocarb non è rinnovata.

Articolo 2

Modifiche del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011

Nell'allegato, parte A, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è soppressa la riga 148 relativa al metiocarb.

() Regolamento di esecuzione (UE) 2010/707 della Commissione del 7 maggio*

Misure transitorie

Gli Stati membri revocano le autorizzazioni dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva metiocarb entro il 3 gennaio 2020.

Articolo 4

Periodo di tolleranza

L'eventuale periodo di tolleranza concesso dagli Stati membri a norma dell'articolo 46 del regolamento (CE) n. 1107/2009 è il più breve possibile e scade entro il 3 aprile 2020.

Articolo 5

Entrata in vigore e applicazione

Il presente regolamento entra in vigore il terzo giorno successivo alla pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea.

Il presente regolamento è obbligatorio in tutti i suoi elementi e direttamente applicabile in ciascuno degli Stati membri.



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a Chlorpyrifos methyl

Articolo 1
Mancato rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva
L'approvazione della sostanza attiva chlorpyrifos metile non è rinnovata.

Articolo 2
Modifiche del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011
Nell'allegato, parte A, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è soppressa la riga 112 relativa al chlorpyrifos metile.

Articolo 3
Misure transitorie
Gli Stati membri revocano le autorizzazioni dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva chlorpyrifos metile entro il 16 febbraio 2020.

Articolo 4
Periodo di tolleranza
L'eventuale periodo di tolleranza concesso dagli Stati membri a norma dell'articolo 46 del regolamento (CE) n. 1107/2009 scade entro il 16 aprile 2020.

Articolo 5
Entrata in vigore
Il presente regolamento entra in vigore il terzo giorno successivo alla pubblicazione nella Gazzetta ufficiale dell'Unione europea.



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla non approvazione delle s.a Thiacloprid

Articolo 1

Mancato rinnovo dell'approvazione della sostanza attiva

L'approvazione della sostanza attiva thiacloprid non è rinnovata.

Articolo 2

Modifica del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011

Nell'allegato, parte A, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è soppressa la riga 92 relativa al thiacloprid.

Articolo 3

Misure transitorie

Gli Stati membri revocano le autorizzazioni dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva thiacloprid entro il 3 agosto 2020.

Articolo 4

Periodo di tolleranza

L'eventuale periodo di tolleranza concesso dagli Stati membri a norma dell'articolo 46 del regolamento (CE) n. 1107/2009 scade entro il 3 febbraio 2021.



Prodotti fitosanitari esempi di regolamenti sulla modifica delle condizioni di approvazione delle s.a.

REGOLAMENTI

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2016/2115 DELLA COMMISSIONE

del 18 agosto 2016

che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 500/2011, per quanto riguarda le condizioni di approvazione delle sostanze active glicofosfo

(Norma riferita al Dlgs del 2016)

- devono prestare particolare attenzione alla protezione delle zone sensibili nelle aree esposte a rischi, soprattutto in rapporto ad aree non agricole.

(C) Divenuta 2016/2115 del Consiglio europeo e del Consiglio, del 20 agosto 2016, che modifica un regolamento per l'esecuzione comunitaria ai fini dell'ambito aziendale dei periodi (UE) 1/104 del 24.11.2009 (pag. 71).

25.2016



Gazzetta ufficiale dell'Unione europea

L 205/1

- devono prestare particolare attenzione ai rischi derivanti dall'uso nelle aree specificate di cui all'articolo 12, lettera a), della direttiva 2009/128/CE.
- devono prestare particolare attenzione a chi gli uni pre-raccolto risparmio la buona pratica agricola.

1.1. Stati membri procedono affinché i prodotti fitosanitari contenenti glicofosfo non convergano il cofondante ormonale di origine piante/animale (n. CAS 81791-26-2).

- revoca dell'impiego nelle aree frequentate dalla popolazione o dai gruppi vulnerabili di cui all'articolo 15, comma 2, lettera a) decreto legislativo n. 150/2012 quale parchi, giardini, campi sportivi e aree ricreative, corigli e aree verdi all'interno di plessi scolastici, aree gioco per bambini e aree adiacenti alle strutture sanitarie;
- revoca dell'impiego in pre-raccolto al solo scopo di ottimizzare il raccolto o la trebbiatura;

3

— inserimento nella sezione delle prescrizioni supplementari dell'etichetta in caso di impieghi non agricoli, della seguente frase: "oltre, al fine della protezione della riserva naturale, dell'uso non agricolo sui suoli contenenti una percentuale di sabbia superiore all'80%; aree vulnerabili e zone di riserva, di cui all'art.93, comma 1 e all'art.94, comma 4, del decreto legislativo 3 aprile 2006, n.152".



Fitosanitari - periodo di tolleranza

Articolo 46 del regolamento 1107/2009

Riportato nell'articolo del decreto di revoca

Non può essere maggiore di 6 mesi per la distribuzione e 1 anno per l'utilizzo



PRODOTTI FITOSANITARI

REQUISITI

I prodotti fitosanitari possono essere immessi in commercio solo se:

AUTORIZZATI DAL MINISTERO
DELLA SALUTE

CONFORMI A TUTTE LE
CONDIZIONI PREVISTE
DALL'AUTORIZZAZIONE

FABBRICATI, IMMAGAZZINATI E
COMMERCIALIZZATI DA
DISTRIBUTORI E RIVENDITORI
AUTORIZZATI



Tipi di autorizzazione

Dove trovare i comunicati o su trovanorme

[http://www.salute.gov.it/portale/news/p3_2_1_1_1.jsp?
lingua=italiano&menu=notizie&p=dalministero&id=393](http://www.salute.gov.it/portale/news/p3_2_1_1_1.jsp?lingua=italiano&menu=notizie&p=dalministero&id=393)

6

The screenshot shows a news article titled 'Revoca dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato'. The article discusses the revocation of dimethoate products due to a decision by the European Commission on July 2, 2019. It includes a photograph of a tractor spraying crops and a sidebar with related links.

Revoca dei prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato

La decisione ufficiale per l'Europa è stata adottata dall'Ufficio di direzione europea per i prodotti fitosanitari il 2 luglio 2019 e riguarda 26 prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato, per mancato rispetto dell'applicazione di questi ultimi di uno dei requisiti di riconoscimento di comunitari 8/92/CE.

Per implementare le nuove norme europee, molti dei 26 prodotti fitosanitari a cui si applica questa normativa dell'Unione europea L 202 del 27 giugno 2019, a seguito di ciò, è stata revocata il consenso a dal 15 ottobre 2019 al più tardi.

Dimetaloato

cominciato da: 28 luglio 2019
Revoca del prodotto fitosanitario contenente la sostanza attiva dimetaloato con mancata risposta all'applicazione di uno dei requisiti di riconoscimento (EU) 2019/1092
cominciato da: 10 ottobre 2019

cominciato da: 10 ottobre 2019 dalla Commissione, dal 28 giugno 2019, sulla mancata risposta dell'applicazione della sostanza attiva dimetaloato, di conformità al regolamento (CE) n. 1012/1999 del Consiglio europeo del Consiglio, relativa all'autorizzazione all'uso dei prodotti fitosanitari, sulla base dell'applicazione dei requisiti di riconoscimento (EU) 2019/1092.

vedi anche

- 1. Revoca del prodotto fitosanitario contenente la sostanza attiva dimetaloato
- 2. Prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato
- 3. Prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato
- 4. Revoca del prodotto fitosanitario contenente la sostanza attiva dimetaloato
- 5. Comuni dei prodotti fitosanitari (EU) 2019/1092
- 6. Prodotti fitosanitari contenenti la sostanza attiva dimetaloato

Condividi su social

La storia attiva



Salute e Pelle

Campagna "Ma che sei scemmo?" per la difesa della salute pubblica. 2013

[Salute in famiglia](#) [Consigli di famiglia](#) [Infermieri](#)

Salute e Pelle

[IN INFORMAZIONE](#) [POLITICA](#) [PROGETTI](#) [MULTIMEDIA](#) [ATTIVITÀ ORGANIZZATE](#) [EVENTI](#) [DATA'S](#)

La nostra salute

Ma che sei scemmo?
IL FUMO FUMMATORE!

IL FUTURO è già PRESENTE

Salute Expo

Norme per dispositivi

TIPOLOGIE DI CONCESSIONI ALLESTERI

- CONCESSIONE
- CONCESSIONE ALLESTERI
- TRATTAMENTI
- TCR
- CONCESSIONE
- BTP
- TCR
- CONCESSIONE
- CONCESSIONE

TIPOLOGIE DI CONCESSIONE

INFORMAZIONE **INFORMATIVA** **SAUTI**

INFORMATIVA DI CONCESSIONE

- [Questa è la classificazione dei dispositivi per l'esercizio riconosciuta dall'Onu \(ICNIRP\)](#)
- [L'elenco delle norme di sicurezza per i dispositivi medici](#)
- [Il nuovo guida multimediali per i dispositivi medici](#)
- [Riporta le norme sulle specifiche di produzione e installazione degli impianti e dei servizi \(ICNIRP\)](#)
- [Riporta le norme sulle norme di sicurezza delle norme relative alle norme di sicurezza dei dispositivi medici](#)

Salute

IPÒ VISTI **IPÒ VOTATI**

- [Elenco dei dispositivi medici](#)
- [Concorso Straordinario Farmacie](#)
- [Banca dati dei prodotti fitosanitari](#)
- [Banca dati dell'Anagrafe Animali d'Affezione - Home page](#)
- [Ricerca esenzioni ticket](#)
- [Indice di massa corporea - IMC, come calcolarlo](#)
- [Dovesalute.gov.it trova le strutture sanitarie](#)
- [Esenzioni dal ticket](#)
- [Se parto per...](#)
- [La mia pelle - Test - Scopri il tuo fototipo](#)

Ebola

[Etti degli esami di riconoscimento dei titoli di medice conseguiti all'estero](#)

[Determinatezza dei dispositivi medici](#)

[Esenzioni per patologie croniche](#)

SAUTEXPO 2013

[Trovare Norme & Concorsi - Normativa Sanitaria](#)

[Rilascio certificato medico di idoneità psicofisica per il rilascio/riinnovo della patente automobilistica o nautica](#)

[Portale Acque](#)

[Contatti](#)

[Assistenza sanitaria italiani all'estero e stranieri in Italia](#)

[Altri risultati](#)

Ministero della Salute

Ricerca dati del prodotto filoconditivo

Scopri se il prodotto filoconditivo è stato autorizzato o non è in commercio, il numero di registrazione assegnato dal Ministero della Salute, la data del decreto di autorizzazione, il indicatore di pericolo, il nome della sostanza attiva contenuta nel prodotto filoconditivo, la data di scadenza dell'autorizzazione (presentata solo per il prodotto autorizzato dopo l'entrata in vigore del D.Lgs. 154/2005), la categoria filoconditivo (es. medicinale, farmacologico) e lo stato amministrativo del prodotto (autorizzato, rinnovato, scaduto o bloccato).

È possibile richiedere che i risultati della ricerca comprendano o meno il pericolo di importazione parallela (PI). I prodotti per uso non professionale per piante (cosmetici) (per esempio, spray per uso non professionale per piante attivati (ponendo a loro volta compendi in un intervallo di tempo) da stivali, di fondo e/o gomma filoconditivo e filoconditivo autorizzata in Italia) e l'ultima richiesta autorizzata relativa all'inscrivimento (CI) e, inoltre, la rispettiva associazione al prodotto di interesse.

La lista dei prodotti rientranti in una determinata categoria filoconditivo, invece, selezionando l'elenco di interesse, senza specificare alcuna categoria.

È possibile visualizzare la corrispondenza tra le abbreviazioni del campo Formularia presente nella tabella di dettaglio e la descrizione completa del loro significato.

Al fine dell'espletamento dell'attività di vigilanza, si evidenzia che si potrebbe riconoscere una differenza tra l'abbiezione adeguata al Regolamento (CE) n. 1773/2002 e quella esistente in Europa nell'ambito dei controlli e dei controlli delle piante eseguiti per verificare le qualità delle stesse.

1. Se l'ultima autorizzazione con elemento di rigore del ... è modifica di modi di uso del regolamento (CE) n. 1773/2002, secondo le procedure previste dall'articolo 3, comma 1, D.P.R. n. 55/2012, essa validità dal ...;
2. Se l'ultima autorizzazione con elemento di rigore del ... è modifica di modi di uso dell'articolo 3, comma 1, D.P.R. n. 55/2012, non validità dal ...;

Tale differenza è ammessa e non costituisce violazione.

Il database è aggiornato al 25 settembre 2015.

Selezionare il tipo di ricerca che si desidera effettuare e, quindi, specificare i criteri.

Prodotto:	<input type="text"/>
Sostanza attiva:	<input type="text"/>
Numero registrazione:	<input type="text"/>
Categoria filoconditivo:	<input type="text"/>
Indicazione di pericolo secondo D.Lgs n. 155 del 14/03/2009:	<input type="text"/>
Stato Amministrativo:	<input type="text"/>
Data di Registrazione (approssimata):	<input type="text"/>
Data di Scadenza (approssimata):	<input type="text"/>
Perdita di importazione straniera:	<input type="text"/>
Ultima PI (per la Planta o l'importatore):	<input type="text"/>
Ultima PI (per la Planta o l'importatore):	<input type="text"/>
<input type="button" value="Ricerca"/>	<input type="button" value="Annulla"/>

Si consiglia di utilizzare opportunamente i criteri di ricerca per restringere i risultati ed evitare attese di elaborazione.

E' possibile visualizzare la corrispondenza tra le abbreviazioni del campo **Fermatazione**, presente nella tabella di dettaglio, e la descrizione completa del loro significato.

[Home](#)[Dati](#)[Cosa sono](#)[Cloud](#)[Note](#)

Che informazioni stai cercando?

[Cerca](#)[Ricerca avanzata](#)

ULTIMI DATI CATALOGATI



Posti letto - per struttura ospedaliera



Il dataset contiene i posti letto accreditati e a carico del Servizio Sanitario Nazionale per ciascuna struttura ospedaliera e per ciascun tipo di disciplina



Posti letto - per Regione e disciplina



Il dataset contiene i posti letto accreditati e a carico del Servizio Sanitario Nazionale per ciascuna regione e per ciascuna disciplina



Dispositivi medici - Variazioni settimanali



Il dataset contiene le variazioni settimanali dei dispositivi medici registrate presso la banca dati e il Repertorio del Ministero della Salute

[> Vai all'elenco](#)

Dati più scaricati

[Dispositivi medici](#)

6186



Cloud

[Open Data on Cloud](#)



Che informazioni stai cercando?

Cerca

Ricerca avanzata

Sono disponibili 13 dataset

Ordina per: ultimo aggiornamento dataset



1 Stabilimenti italiani per i sottoprodotti di origine animale

★★★★★ Voti 2 - Scaricato: 158 volte

Il dataset contiene l'elenco degli stabilimenti italiani per la lavorazione e manipolazione dei sottoprodotti di origine animale riconosciuti ai sensi del Reg. (CE) 1069/2009

2 Stabilimenti italiani per gli alimenti di origine animale

★★★★★ Voti 1 - Scaricato: 142 volte

Il dataset contiene l'elenco degli stabilimenti italiani per la produzione e commercializzazione di alimenti di origine animale sul territorio dell'Unione Europea riconosciuti ai sensi del Reg. (CE) 853/2004

3 Fitosanitari



TAG

Alimenti ASL Autonizzazione Case di cura Comuni Depositari Disciplina Dispositivi medici Distributori Esercizi

commerciali Farmaci Farmacie I fitosanitari Grossisti Indirizzi Macelli Numero di registrazione Ospedali Popolazione Posti letto Prodotti Recapiti Sanità

Sicurezza Specialità clinica Stabilimenti Trasformazione Vendita

DATI PIU' SCARICATI

Download

Dispositivi medici 6186 download

Farmacie 2656 download

Farmaci, 50 Sop e Otc più venduti nell'ultimo semestre 1498 download

Parafarmacie 1457 download

Distributori di farmaci 1290 download



Che informazioni stai cercando?

Cerca

Ricerca avanzata

Fitosanitari

DATO

Licenza:

Italian Open Data Licence v1.0

[leggi il contratto di licenza completo](#)

Tipo di file:

comma separated values (.csv)

Download:

effettua il [download file](#) (download effettuati 129)



Foglio di lavoro di
Microsoft Office Excel



Usa questi dati su

INFORMAZIONE SUL DATO

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100

ATTIVITA'

Voti ricevuti:

1 voto totali

Votazione media:

5.00

Download:

Download effettuati: 129

CONDIVIDI

Condividi la pagina su:

Facebook



MySpace



LinkedIn

in Cloud



Tipi di autorizzazione

Fitosanitari - Stato autorizzativo - Attività Ministero della salute

In Italia sono stati approvati circa 3300 pf per circa 365 sa

- Approvazioni delle sostanze attive - partecipazione ai processi decisionali
- Autorizzazioni di nuova registrazione
- Autorizzazioni di riconoscimento reciproco
- Autorizzazioni di modifica
- Autorizzazioni per situazioni di emergenza
- Permessi paralleli



GRAZIE

per l'attenzione

