

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	<b>MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI          PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE          889/2008</b>		1 di 7

**DICHIARAZIONE DELL'OPERATORE COMPLEMENTARE  
 ALLA NOTIFICA RELATIVA ALLA PRODUZIONE ZOOTECNICA**  
 secondo l'Articolo 63 del Reg CE n.889/2008 (in attuazione del Reg. CE n. 834/2007)

ANNO      **PRIMA COMUNICAZIONE**  **VARIAZIONE**

**DICHIARANTE (operatore)**

Il sottoscritto \_\_\_\_\_  Titolare  Legale rappresentante  
 dell'azienda \_\_\_\_\_

<b>C.F.</b>																					<b>P. IVA</b>																				
-------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

**DICHIARA**

- Che la presente Relazione Tecnica è composta dai seguenti documenti:
  - 1) Programma di reperimento degli alimenti
    - Razione annuale
    - Composizione razione giornaliera
    - Utilizzo pascoli
  - 2) Gestione della rimonta
  - 3) Piano sanitario (misure preventive, prodotti utilizzati, misure di profilassi obbligatoria)
  - 4) Piano utilizzo deiezioni
- che quanto riportato nelle altre sezioni corrisponde a verità.

**A) ASSUNZIONE DI IMPEGNO**

**SI IMPEGNA**

- a) ad effettuare le operazioni conformemente alle norme di produzione biologica previste dal Reg. CE 834/2007, sue modifiche e sue norme applicative.
- b) ad accettare, in caso di infrazioni o irregolarità, che siano applicate le misure previste dalle norme di produzione biologica previste dal Reg. CE 834/2007, sue modifiche e sue norme applicative.
- c) ad accettare di informare, per iscritto, gli acquirenti del proprio prodotto perché sopprimano le indicazioni relative al metodo di produzione biologico nel caso in cui tale prodotto sia oggetto di sanzione per infrazioni o irregolarità.
- d) ad acconsentire che i diversi OdC, coinvolti durante le diverse fasi della catena commerciale, si scambino informazioni sulle operazioni soggette al controllo, definendo le modalità di tale scambio
- e) ad adottare le misure necessarie per ovviare alle inadempienze riscontrate dall'OdC
- f) a comunicare le variazioni relative alle caratteristiche strutturali (dati del dichiarante, superfici, stabilimenti) delle unità di produzione e dei stabilimenti e ai fattori di rischio (nuove colture, nuove strade o stabilimenti, cambiamenti nella attività di stabilimenti, cambiamenti nella viabilità ecc.) all'OdC entro 30 giorni dalla data di decorrenza della variazione stessa a dare libero accesso all'OdC a tutte le unità aziendali e a tutta la documentazione sia per la parte relativa al metodo di produzione biologico che a quello convenzionale
- g) a dare libero accesso all'OdC ai risultati delle ispezioni e delle analisi che ho eseguito volontariamente
- h) a minimizzare i **rischi di immissione sul mercato di prodotti non conformi** alle normative per mezzo di un'apposita procedura che, in caso di dubbi e/o sospetti, mi permetterà di:
  - o far sopprimere le indicazioni relative al metodo biologico dai prodotti della mia azienda verso cui nutro sospetti che non siano conformi alla normativa
  - o informare l'OdC e garantirgli la completa collaborazione, sapendo che potrà richiedere la non immissione nel mercato bio finché i dubbi non siano stati chiariti.

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	<b>MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI          PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE          889/2008</b>		2 di 7

- Richiedere, per iscritto, a tutti gli acquirenti delle produzioni verificate non conformi dall'OdC, che sopprimano le indicazioni relative al metodo di produzione biologico
  - bloccare la commercializzazione di miei prodotti per i quali l'OdC ha verificato la non conformità
  - ritirare dal mercato del biologico i prodotti non conformi nel caso l'OdC ne verifichi la necessità.
- i) a realizzare quanto riportato nelle altre sezioni nei tempi e nei modi dichiarati.
- j) a tenere una documentazione che permetta di identificare tutti i mezzi di produzione acquistati, tutte le operazioni colturali e tutti gli acquirenti delle produzioni biologiche, nonché le quantità vendute quotidianamente con particolare riferimento alla compilazione delle registrazioni previste dalla normativa vigente (Scheda materie prime, Scheda colturale, Scheda vendite, Scheda preparazione prodotti, Registro di stalla, Registro etichette)
- k) a riportare nelle etichette, oltre alle indicazioni obbligatorie per legge, anche il nome e/o la ragione sociale e l'indirizzo della mia azienda, il nome del prodotto con un riferimento al metodo di produzione biologica, il nome o numero di codice dell'OdC e, se richiesto dall'OdC, un sistema di marcatura approvato, che colleghi il prodotto con la contabilità aziendale (es. lotti di produzione)
- l) a utilizzare imballaggi, contenitori e veicoli chiusi con sigilli o confezionati con indicazioni di etichetta secondo normativa in modo da evitare sostituzioni
- m) a utilizzare imballaggi, contenitori e veicoli non chiusi con sigilli quando si verificheranno contemporaneamente le tre condizioni:
- il trasporto avverrà fra operatori controllati
  - gli OdC coinvolti saranno stati informati del trasporto e avranno dato il loro consenso
  - sul documento di trasporto, che corrisponderà **inequivocabilmente** all'imballaggio, al contenitore o al mezzo di trasporto, saranno presenti le indicazioni di etichetta secondo normativa
- n) ad accettare, qualora i miei subfornitori siano controllati da organismi di controllo differenti, conformemente al sistema di controllo istituito dallo Stato membro in questione, lo scambio di informazioni fra tali autorità od organismi;
- o) ad accettare, qualora io e/o i miei subfornitori cambino autorità od organismo di controllo, la trasmissione del proprio fascicolo di controllo all'autorità o all'organismo di controllo successivo;
- p) ad accettare, qualora mi ritiri dal sistema di controllo, di informare quanto prima l'autorità competente e l'autorità o l'organismo di controllo;
- q) ad accettare, qualora mi ritiri dal sistema di controllo, che il fascicolo di controllo sia conservato per almeno cinque anni;
- r) ad accettare di informare quanto prima le competenti autorità di controllo o gli organismi di controllo di qualsiasi irregolarità o infrazione riguardante la qualificazione biologica del mio prodotto o dei prodotti biologici ricevuti da altri operatori o subfornitori.

Luogo, data

in fede

---

Firma del dichiarante e timbro dell'azienda

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	<b>MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI          PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE          889/2008</b>		3 di 7

**PROGRAMMA DI REPERIMENTO DEGLI ALIMENTI  
 RAZIONE ANNUALE**

<i>Specie</i>	<i>Categoria</i>	<i>Periodo, stadio fisiologico</i>
.....	.....	.....

ALIMENTO	QUANTITÀ (KG S.S.)					
	Provenienza aziendale			Provenienza extra aziendale		
	BIO	Conversione	Convenzionale	BIO	Conversione	Convenzionale
<i>Totale S.S.</i>						
<i>Provenienza</i>						
<i>Totale S.S. Bio</i>						
<i>Totale S.S. in conversione</i>						
<i>Totale S.S. convenzionale</i>						

Nel caso l'azienda non sia in grado di auto produrre la percentuale di alimenti (in S.S.) somministrati agli animali, l'azienda dovrà stipulare accordi di cooperazione con aziende biologiche per soddisfare tale fabbisogno.

**Presenza di accordi di cooperazione:**  SI  NO  
 In caso affermativo allegare copia dell'accordo

	<b>Titolo</b>		Rev.1	<b>Pagina</b>
	MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE 889/2008			4 di 7

**PROGRAMMA DI REPERIMENTO DEGLI ALIMENTI  
Razione GIORNALIERA / UTILIZZO DEI PASCOLI**

<i>Specie</i>	<i>Categoria</i>	<i>Periodo, stadio fisiologico</i>
.....	.....	.....

**COMPOSIZIONE RAZIONE GIORNALIERA**

ALIMENTO	QUANTITÀ (KG S.S.)		Metodo produttivo		
	Foraggi	Concentrati	BIO	Conversione	Convenzionale
<i>Totale</i>					
<i>Rapporto foraggi / concentrati</i>					

**UTILIZZO DEI PASCOLI**

Appezamento	SAU	Periodo di utilizzo	Specie	UBA Totali	Pascolo BIO	Pascolo Promiscuo

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	<b>MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI          PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE          889/2008</b>		5 di 7

### GESTIONE DELLA RIMONTA

RAZZA	Indirizzo produttivo	Quota di rimonta (%)	Percentuale di rimonta		Provenienza	
			Interna	Esterna	BIO	Convenzionale

Per il rinnovo del patrimonio, in caso di acquisto di animali convenzionali, verranno acquistati solo mammiferi adulti maschi e femmine nullipare. Le le femmine non biologiche possono rappresentare al massimo il 10 % del patrimonio di equini o di bovini adulti e il 20 % del patrimonio di suini, ovini e caprini adulti). Qualora un'unità di produzione sia costituita da meno di dieci equini o bovini, o da meno di cinque suini, ovini o caprini, il rinnovo di cui sopra è limitato al massimo a un animale all'anno (Reg CE 889/08, art. 9, par 3). Tali percentuali potranno essere portate al 40 %, previa autorizzazione dell'autorità competente, nei seguenti casi:

- a) estensione significativa dell'azienda;
- b) cambiamento di razza;
- c) avviamento di un nuovo indirizzo produttivo;
- d) razze minacciate di abbandono conformemente all'allegato IV del regolamento (CE) n. 1974/2006 della Commissione (1). Gli animali appartenenti a tali razze non devono necessariamente essere nullipari.

**Previsione di estensione significativa dell'azienda:**       SI     NO

**Previsione di cambio di razza allevata:**                     SI     NO

**Previsione di cambio di indirizzo produttivo:**             SI     NO

**Allevamento di razze minacciate di abbandono:**         SI     NO

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	<b>MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI          PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE          889/2008</b>		6 di 7

## PIANO SANITARIO

### Misure preventive adottate

*Descrivere il tipo di intervento e l'obiettivo*

### Prodotti utilizzati

*Riportare i prodotti utilizzati (oligoelementi, fitoterapici, omeopatici e allopatici). In caso di utilizzo di medicinali allopatici, il tempo di sospensione tra l'ultima somministrazione ad un animale in condizioni normali di utilizzazione e la produzione di alimenti ottenuti con metodi biologici da detti animali deve essere di durata doppia rispetto a quello stabilito per legge conformemente all'articolo 11 della direttiva 2001/82/CE o, qualora tale tempo non sia precisato, deve essere di 48 ore.*

### Profilassi obbligatoria

*Indicare le misure di profilassi obbligatoria adottate*

*Le operazioni quali l'applicazione di anelli di gomma alle code degli ovini, la recisione della coda o dei denti, la spuntatura del becco o la decornazione non possono essere praticate sistematicamente sugli animali in agricoltura biologica. Tali pratiche potrebbero venir adottate a seguito di parere di un medico veterinario dell'autorità competente per territorio e dovranno essere effettuate secondo le modalità previste dal DLgs 26 marzo 2001 n. 146, allegato previsto dall'art. 2 comma 1, lett. b), paragrafo "Mutilazione e altre pratiche", e dalla normativa vigente in materia di protezione degli animali. In caso di cauterizzazione corneale eventualmente applicata agli animali e autorizzata da un medico veterinario dell'autorità competente, verrà effettuata solo al di sotto delle 3 settimane di vita, così come previsto dall'art.19 del Dlg 26 marzo 2001 n.146.*

**Previsione di utilizzo di tali pratiche:**

SI     NO

	<b>Titolo</b>	Rev.1	<b>Pagina</b>
	MDPR13_15_1 RELAZIONE TECNICA ATTIVITÀ DI PRODUZIONE ZOOTECNICA Art.63 REG. CE 889/2008		7 di 7

## PROGRAMMA DI UTILIZZO DELLE DEIEZIONI ZOOTECNICHE

### CARATTERISTICHE DELLE DEIEZIONI

SPECIE	RAZZA	UBA	TIPOLOGIA DI DEIEZIONI	QUANTITÀ ANNUALE PRODOTTA (KG)	QUANTITÀ ANNUALE PRODOTTA (KG)

### PIANO DI SPARGIMENTO DEIEZIONI

Appezamento	SAU	Tipologia prodotto distribuito	Quantità annua distribuita	Tot N / anno / ha

Nel caso di superamento del limite di 2 UBA / ha (170 kg / N /ha), l'azienda dovrà stipulare accordi di cooperazione con aziende biologiche per lo smaltimento delle deiezioni in eccesso.

**Presenza di accordi di cooperazione:**  SI  NO

*In caso affermativo allegare copia dell'accordo*

SPAZIO RISERVATO ALL'ORGANISMO DI CONTROLLO CEVIQ srl

<b>Valutazione della Relazione Tecnica</b>
Sufficiente <input type="checkbox"/> Insufficiente <input type="checkbox"/>
Note:

\_\_\_\_\_  
Firma del  Tecnico Ispettore /  Direttore