

SILC
fertilizzanti



575 GIORNI ALL'ALBA

17 Dicembre 2020

1

PROGRAMMA

- **10:30 – A. PULGA - La revisione degli allegati al Reg. (CE) 889/08**
- **10:50 – R. PORTA – Norme UE: quello che ci ha insegnato l'esperienza sull'applicazione dei "Nuovi Regolamenti"**
- **11:05 – S. BERGAGLIO - Biostimolanti: prove di campo e in ambiente controllato**
- **11:25 – C. DASSI - Le procedure di valutazione della conformità: parallelismi con altre procedure**
- **11:45 – M. ALESSIO VERNI' - Cosa avrebbe dovuto già essere stato fatto. Perché bisogna muoversi in fretta. Come farlo**

2



**Cosa avrebbe dovuto già
essere stato fatto**
**Perché bisogna muoversi
in fretta**
Come farlo

Mariano ALESSIO VERNI'

3

RITARDI Reg. (UE) 2019/1009

- Guida etichettatura (draft in inglese)
- **Nomina Autorità di notifica da parte dell'Italia**
- (a cascata: mancanza organismo nazionale di accreditamento e modalità di procedure di valutazione degli organismi notificati)
- **CMC 10: derivati di origine animale, ancora VUOTO**
- **CMC 11: sottoprodotti, in attesa di CHIARIMENTI**
- **Sovrapposizioni col Reach ancora da interpretare (es: esenzioni reg.)**
- **Atti delegati di correzione errori (es: non ci sono prescrizioni relative ai minimi di Ca, Mg, Na e S nei concimi organo-minerali)**
- **Atti delegati di inserimento nuove CMC (es: Struvite, Biochar, ecc.)**
- **Norme armonizzate (e va bene...) e Specifiche Comuni (male, perché già sappiamo che le NA sono in estremo ritardo)**
- **Chiarimenti sulla gestione degli imballi a luglio 2022 (solite voci di corridoio ma niente di concreto)**

4

RITARDI Dlgs 75/2010

- **Decine di richieste di nuovi fertilizzanti pendenti**
- Il Tavolo di Lavoro si riunisce una volta l'anno ed il Mipaaf manda le proposte di DM alla UE
- Ad esempio c'è un DM che modifica le modalità di registrazione (allegati 13 e 14) mentre ci sarebbe l'intero SIAN da allineare
- **Non si ha notizia dei DM mandati alla Commissione UE tra il 2019 ed il 2020 (ci sarebbero un paio di prodotti e l'inserimento degli umati in allegato 13)**
- Non si ha notizia delle procedure di Mutuo Riconoscimento, le notizie ufficiose sono in contrasto col Reg. (UE) 2019/515
- Abbiamo chiesto al Ministero ma senza risposta

5

PROBLEMI VARI

- Chiarimento su corroboranti e uso dei nomi commerciali
- **Database dei corroboranti**
- Revisione degli allegati del Reg. (CE) 889/08 e del regolamento che lo sostituirà
- **Allineamento tra definizioni Ministero salute e Ministero agricoltura**
- Circolare unilaterale del MinSal su marcatore GHT
- **In attesa del D Int. di modifica dell'allegato XI del Dlgs 65/2003**
- Notifica delle soluzioni acquose di sostanze pericolose
- **Operatività dell'ISS e del PCN**
- Assenza di periodo di transizione per «etichettatura ambientale» (Dlgs 116/2020 in vigore dal 26/9/20)

6

COSA FARE?

“Non chiedetevi quello che il vostro Paese può fare per voi, ma quello che voi potete fare per il vostro Paese” J.F.K.

- **Il ruolo dei «portatori d’interesse» a livello nazionale e UE**
- **GdL Fertilizzanti:** Consorzio Italiano Compostatori, Assofertilizzanti, Associazione Italiana Fertilizzanti, Compag, Confagricoltura, Coldiretti, Cia, Copagri
- **Commissione Corroboranti,** i pareri vengono inviati a organizzazioni professionali agricole, rappresentanti delle associazioni di categoria rappresentative, organizzazioni di produttori di mezzi tecnici: Agrofarma e IBMA
- **GdL del Bio:** Confagricoltura, Coldiretti, Cia, Federbio, Aiab, LegaCoop, Fedagri, ecc.
- **Gruppo Esperti presso UE:** Cefic, Copa-Cogeca, Ebic, Ecofi, Efba, Espg, Fertiliser Europe, ecc.

7

ESPERTI ...

- **Le associazioni possono avere interessi contrastanti**
- **Se non c’è un «bene comune» è facile che ci siano divisioni**
- **Se il fronte è spaccato l’autorità ha buon gioco**
- **Quasi sempre l’attività è consultiva**
- **Non tutti (e non sempre) hanno le competenze per affrontare i temi più tecnici**
- **Persino all’interno delle istituzioni le sovrapposizioni tra le norme non riescono ad essere gestite**
- **Es.: Mipaaf vs MinSal, DgGrow vs DgSante, ecc.**
- **Anche con tutta la migliore volontà non sempre si riesce a fare quello che serve al Paese**

8

MUOVERSI PER TEMPO

- Se non ci saranno proroghe (Regolamenti UE e/o norme nazionali) c'è pochissimo tempo per agire
- **Ci sarà bisogno di assistenza e consulenza di alto livello**
- L'attività *regolatoria* si saturerà in poco tempo (il Reach insegna!)
- **Lo stesso dicasi per tutte le attività di supporto: laboratori, centri di saggio, enti di notifica, ecc.**
- In Italia sono operativi circa 1800 fabbricanti ma quanti di essi hanno il controllo sulla produzione?
- C'è poco tempo per acquisire le conoscenze e le competenze necessarie ad affrontare il mercato
- **Conosciamo davvero i nostri prodotti?**
- Studiamo la PFC 7 Miscele (anche la COMM non ha capito bene)

9

CRITICITA'

- Prodotti «obbligati», oggi disciplinati dal Reg. CE 2003/03, sui quali non si ha controllo
- **Biostimolanti ...**
- ... in particolare i microbici
- **Prodotti con derivati animali (Efsa per 31 ottobre 2021)**
- Sostanze con esenzione da registrazione Reach non *accettata* dal 2019/1009
- **Sostanze che non hanno previsto l'uso come fertilizzante nel CSR (es: additivi, co-formulanti, ecc.)**
- Importatore di miscele
- **Prodotti per i quali sarà necessaria una procedura di conformità eseguita da un ente di notifica**
- Pianificare le stampe degli imballi «a scadenza» luglio 2022

10

AGIRE

- Dividere i prodotti: **sostanze/miscele, pericolosi/non, obbligati a passare al 2019-1009/ricadenti nel 75/2010, sotto controllo/produzioni di terzi, posizione Reach chiara/nebulosa, sacrificabili/indispensabili, biologici/convenzionali, ecc.**
- Assicurarsi i servizi necessari a completare i processi di valutazione di conformità (almeno dei prodotti che non hanno alternative): **Centri di Saggio, Laboratori, Enti Notifica, ecc.**
- **Per ogni prodotto obbligato a «passare» al 2019/1009 si devono conoscere (ed elencare) tutte le sostanze costituenti**
- Per ciascuna sostanza si devono individuare: inquadramento tra le CMC e posizione Reach
- Per ciascun prodotto si deve verificare il rispetto dei parametri della PFC in cui ricadrà
- **Provare ad elaborare etichetta**

11

GRAZIE PER L'ATTENZIONE

12