**Istruzioni generali per le parti A e B**

* Il presente modulo è dedicato alla registrazione di nuovi corroboranti (plant strengtheners, plant aids) all'Italian Input List. I prodotti conformi ai criteri richiesti saranno anche elencati nell'European Input List.
* Solo le aziende iscritte possono inviare una domanda di valutazione e inserimento dei loro prodotti nell'Italian Input List. Se la sua azienda non è ancora iscritta a FiBL, le preghiamo di compilare il "modulo di registrazione" pubblicato sul sito web dell’Italian Input List e di inviarlo assieme alla presente domanda.
* Il presente modulo è da compilare elettronicamente. I moduli compilati a mano non verranno accettati.
* Firma e invia il modulo a FiBL via e-mail. (Contatto: vedi [mezzi-tecnici-bio.it](https://italy.inputs.eu/it.html))

**Parte A, Informazioni generali sulla composizione e le proprietà del prodotto**

**Istruzioni per la parte A**

* La parte A del modulo riguarda la composizione e le proprietà del prodotto. Se il distributore italiano (vedi parte B) non possiede le informazioni necessarie, la parte A deve essere compilata da un'altra azienda (di solito il produttore).
* Per tutte le informazioni relative alla composizione del prodotto, FiBL comunicherà esclusivamente con l'azienda che ha compilato la parte A.
* Se la composizione e le proprietà di un prodotto sono già state comunicate a FiBL tramite la procedura di valutazione per la **Swiss** I o la **Dutch** Input List, la parte A non deve necessariamente essere compilata. In questo caso, però, la denominazione del prodotto deve essere confermata in scritto.

**A.1 Presentazione della parte A**

|  |  |
| --- | --- |
| Azienda che consegna la parte A  *Le aziende non ancora iscritte devono iscriversi tramite il modulo distinto (vedi https://mezzi-tecnici-bio-it).* |  |
| Ruolo dell’azienda | ☐ siamo i richiedenti per l`Italian Input List (vedi parte B) |
| ☐ inviamo queste informazioni per sostenere la domanda di registrazione dell`azienda: …  nome del prodotto: .... |

A.2 Identificazione del prodotto

|  |  |
| --- | --- |
| Nome originale del prodotto |  |
| Altri nomi dello stesso prodotto  (anche se venduti in altri paesi) |  |
| Il prodotto è uguale a un altro prodotto nell' European Input List | ☐ sì ☐ no  ☐ non sono sicuro/a  Indicare qui il nome commerciale: |
| Azienda produttrice  Nome, indirizzo |  |

A.3 Descrizione dell’uso del prodotto

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Categoria d'uso | ☐ corroborante, plant strengthener, plant aid  ☐ la categoria d'uso è anche riportata in etichetta | |
| Condizioni d'uso | ☐ riportate in etichetta  *Si prega di specificare:*  ☐ non riportate in etichetta |  |
| Motivo d’applicazione  *Si prega di specificare* |  |  |
| Dose consigliata *(in kg/ha o litri/ha)* |  | |
| N[umero di applicazioni per stagione](https://context.reverso.net/traduzione/italiano-inglese/numero+di+applicazioni+per+ogni+stagione) |  | |
| In quali colture può essere utilizzato il prodotto? |  | |

A.4 Ingredienti del prodotto

* Devono essere elencati tutti gli ingredienti aggiunti al prodotto, compresi tutti gli additivi, i coformulanti, altro… (la loro somma deve essere 100%).
* Le informazioni sulla lavorazione di ogni componente devono essere fornite tramite documenti giustificativi.
* Le informazioni inserite nei campi evidenziati possono essere pubblicate nell'Italian Input List.

|  | Denominazione dell’ingrediente  *Ove opportuno, avvalersi della nomenclatura chimica standard.* | No CAS  *Se pertinente* | Origine  *(naturale; sintetico)* | Quantità aggiunta (%) | Funzionalità dell’ingrediente nel prodotto commerciale |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |  |

A.5 Ulteriori informazioni riguardanti la composizione del prodotto

|  |  |
| --- | --- |
| **Il prodotto contiene uno dei seguenti componenti:** | |
| - conservanti *Se sì, informazioni dettagliate devono essere riportate nella parte A. 4.* | ☐ sì ☐ no |
| - nanoparticelle sintetiche | ☐ sì ☐ no |
| - altri additivi *Se sì, informazioni dettagliate devono essere riportate nella parte A. 4.* | ☐ sì ☐ no |
| - fosfonati | ☐ sì ☐ no |
| - OGM o prodotti derivati da OGM *Per alcuni materiali, come specificato nelle istruzioni sul sito web dell`Italian Input List, si prega di fornire una dichiarazione che attesti l'assenza di OGM.* | ☐ sì ☐ no |
| **Ulteriori informazioni** | |
| Ci sono processi di lavorazione basati sulla sintesi chimica lavorazione sintetici collegati al processo di produzione del prodotto? | ☐ sì ☐ no |
| Il prodotto è solido o liquido? | ☐ solido  ☐ liquido |

A.6 Checklist per la documentazione richiesta nella parte A

Questo capitolo serve a verificare se la domanda contiene tutti i documenti necessari.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Composizione completa e informazioni sul processo di lavorazione* | ☐ in allegato  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Etichetta* | ☐ in allegato  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Scheda tecnica del prodotto* | ☐ in allegato  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Scheda informativa* | ☐ in allegato  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| Valido per tutti i prodotti | Schede di sicurezza dei materiali utilizzati | ☐ in allegato  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| *Richiesto solo per i materiali a* ***rischio OGM*** | *Dichiarazione dell' assenza di OGM (si prega di utilizzare il modulo riportato sul sito web dell'Italian Input List).* | ☐ in allegato  ☐ non pertinente |

A.8 Conferma e firma per la parte A

Il sottoscritto conferma che le informazioni fornite nel presente modulo sono corrette e complete, che l'immissione sul mercato del prodotto è conforme alla legislazione UE e alla legislazione nazionale del rispettivo paese e che per questo prodotto non saranno vantati effetti fitosanitari. Il sottoscritto garantisce inoltre che qualsiasi modifica della composizione e della fabbricazione del prodotto sarà immediatamente comunicata a FiBL. L'azienda ha letto ed accetta integralmente il Contratto Commerciale Generale. Il sottoscritto è a conoscenza che FiBL verifica la correttezza delle informazioni fornite nell'ambito del programma di monitoraggio analitico della qualità.

|  |  |
| --- | --- |
| Luogo e data |  |
| Cognome e Nome |  |
| Funzione Aziendale |  |
| Firma |  |
|  |  |

**Parte B, Informazioni aggiuntive relative alla commercializzazione del prodotto in Italia**

**Istruzioni per la parte B**

* La parte B del modulo di registrazione riguarda la commercializzazione e distribuzione del prodotto in Italia. L'azienda che compila la parte B sarà riportata nell'elenco dell'Italian Input List.
* Per tutte le questioni amministrative, FiBL comunicherà esclusivamente con l'azienda che ha compilato la parte B.
* L'azienda che compila la parte B è responsabile del pagamento di tutte le spese.

B.1 L'azienda elencata nell' Italian Input List

|  |  |
| --- | --- |
| Nome dell'azienda  *Le aziende non iscritte a FiBL devono registrarsi tramite il modulo dedicato.* |  |
| Ruolo  *(è possibile dare più risposte)* | ☐ fabbricante del prodotto  ☐ distributore del prodotto in Italia  ☐ altro: … |
| Presentazione delle informazioni sulla composizione completa | ☐ le informazioni sulla composizione completa sono riportate nella parte A della presente domanda.  ☐ la composizione completa sarà trasmessa a FiBL dalla seguente azienda: … |

B.2 Inserimento nell'Italian Input List

|  |  |
| --- | --- |
| Nome originale del prodotto |  |
| Altri nomi dello stesso prodotto *(deve essere identico a quello riportato nella parte A.2)* |  |
| Categoria consigliata nell'Italian Input List |  |
| Indicazioni e suggerimenti relativi alla composizione/impieghi |  |

B.4 Immissione in commercio e conformità ai requisiti legali

|  |  |
| --- | --- |
| Lettera di comunicazione trasmessa al MIPAAFT di immissione in commercio | ☐ allegato la copia della comunicazione  ☐ é stato/ verrà consegnato da ……. |
| Il prodotto è conforme al DPR 55 del 2012 e all'allegato 2 del DM no. 6793 del 18 luglio 2018 | ☐ sì ☐ no |
| Il prodotto è conforme ai principi dell`agricoltura biologica come specificati nei regolamenti 834/2007 e 889/2008 | ☐ sì ☐ no |

B.5 Etichetta del prodotto

*L'etichetta utilizzata per la commercializzazione del prodotto in Italia deve essere inviata a FiBL (PDF).*

B.6 Checklist per la documentazione richiesta nella parte B

Questo capitolo serve a verificare se la domanda contiene tutti i documenti necessari.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Etichetta del prodotto* | ☐ in allegato |
| Valido per **tutti** i prodotti | *Scheda informativa* | ☐ in allegato |
| Valido per prodotti…. | *Lettera di comunicazione trasmessa al MIPAAFT di immissione in commercio* | ☐ in allegato |

B.7 Conferma e firma per la parte B

Il sottoscritto conferma che le informazioni fornite nel presente modulo sono corrette e complete, che l'immissione sul mercato del prodotto è conforme alla legislazione UE e alla legislazione nazionale del rispettivo paese e che per questo prodotto non saranno vantati effetti fitosanitari. Il sottoscritto garantisce inoltre che qualsiasi modifica della composizione e della fabbricazione del prodotto sarà immediatamente comunicata a FiBL. L'azienda ha letto ed accetta integralmente il Contratto Commerciale Generale. Il sottoscritto è a conoscenza che FiBL verifica la correttezza delle informazioni fornite nell'ambito del programma di monitoraggio analitico della qualità.

|  |  |
| --- | --- |
| Luogo e data |  |
| Nome |  |
| Funzione Aziendale |  |
| Firma |  |