



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA SANITÀ ANIMALE E
DEI FARMACI VETERINARI
UFFICIO 7

DGSA.7/I.5.i.y.1/2019/5



Al laboratorio analisi "Ali Lab Srl"
Via del Quaresimo, 6
42123 - Reggio Emilia

e p.c.

Alla Regione Emilia Romagna
Direzione Generale Cura della Persona, Salute e Welfare
Servizio prevenzione collettiva e sanità pubblica
Viale Aldo Moro, 21
40127 BOLOGNA
pec: segrsanpubblica@postacert.regione.emilia-romagna.it

All'AUSL Reggio Emilia
Servizio Sanità Pubblica Veterinaria
Area Territoriale Veterinaria
Via Amendola, 2
42122 Reggio Emilia
pec: veterinariare@pec.auls.re.it

OGGETTO: Trasmissione decreto laboratorio "Ali Lab Srl" per analisi mangimi medicati e prodotti intermedi.

Si trasmette in allegato copia in bollo del Decreto Ministeriale del 26/03/2019 riguardante l'autorizzazione di cui all'oggetto.

Ulteriore copia del Decreto Ministeriale rimane agli atti di questo Ufficio

Si porgono distinti saluti.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO 7

Dr. Carmelo Cicero

Referente
Leonardo Marino
E-mail: L.marino-esterno@sanita.it



Ministero della Salute

Direzione Generale della Sanità animale e dei Farmaci veterinari

Ufficio 7

IL DIRETTORE

VISTO l'articolo 4 del Decreto Legislativo 30 marzo 2001 n. 165;

VISTO il Decreto Legislativo 3 marzo 1993, n.90, attuazione della Direttiva 90/167/CEE del Consiglio, che stabilisce le condizioni di preparazione, immissione sul mercato ed utilizzazione dei mangimi medicati;

VISTO il Decreto Ministeriale del 16 novembre 1993;

VISTO in particolare, l'articolo 11 del citato Decreto Ministeriale 16 novembre 1993;

VISTA la domanda pervenuta dal Laboratorio "ALI LAB S.r.l.", con sede legale e operativa in via del Quaresimo, 6 42123 – Reggio Emilia (RE), intesa ad ottenere il riconoscimento dell'idoneità del laboratorio ad effettuare analisi quali-quantitative di mangimi medicati e prodotti intermedi;

VISTO il certificato di iscrizione alla Camera di Commercio Industria Artigianato e Agricoltura di Reggio Emilia;

VISTA la relazione tecnica descrittiva del laboratorio e le planimetrie;

VISTO il certificato di accreditamento con il quale Accredia certifica che il laboratorio di analisi "ALI LAB S.r.l." è conforme ai requisiti della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2005 "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e taratura"

VISTA la nota AUSL Reggio Emilia n. 2019/0032988 del 16/03/2019 con la quale viene dichiarata l'impossibilità di convocare la Commissione Provinciale prevista dall' art. 11 del D.M. 16/11/1993 e viene richiesto di assolvere e surrogare il parere di detta Commissione con il parere della stessa AUSL a seguito di sopralluogo effettuato in data 20/12/2018.

VISTO il parere favorevole espresso a seguito di sopralluogo effettuato in data 20/12/2018 dalla AUSL di Reggio Emilia;

CONSIDERATO che il parere favorevole della AUSL Reggio Emilia a seguito di sopralluogo effettuato in data 20/12/2018 può essere ritenuto equivalente a quello della Commissione Provinciale.

D.M.



DECRETA

Art. 1

Il laboratorio di analisi "ALI LAB S.r.l.", con sede legale e operativa in via del Quaresimo, 6, 42123 – Reggio Emilia (RE), è riconosciuto idoneo ad effettuare le analisi quali-quantitative sui mangimi medicati e prodotti intermedi in ottemperanza alle disposizioni contenute nel Decreto Ministeriale 16 novembre 1993, art. 11, citato nelle premesse.

Tale autorizzazione deve intendersi limitata, nell'ambito delle analisi quali-quantitative che il laboratorio è idoneo ad effettuare, in relazione alla strumentazione in possesso del suddetto all'atto del sopralluogo ispettivo della AUSL Reggio Emilia;

Art.2

Ogni variazione rispetto alla strumentazione inventariata nel verbale di sopralluogo, dovrà essere comunicata al Ministero della Salute, Direzione Generale della Sanità Animale e dei Farmaci Veterinari – Ufficio 7, entro trenta giorni dall'avvenuta modifica.

Art.3

Nei contratti di convenzione tra il laboratorio autorizzato e le aziende produttrici di mangimi medicati e prodotti intermedi dovrà essere riportata la dichiarazione prevista dall'articolo 11, comma 1, del decreto 16 novembre 1993.

Art.4

Copia dei contratti di cui all'articolo 3 dovrà essere fatta pervenire al Ministero della Salute, Direzione Generale della sanità animale e dei Farmaci veterinari, Ufficio 7, entro trenta giorni dalla stipula.

Il presente decreto sarà notificato in via amministrativa ai soggetti interessati.

Roma, li 26 MAR 2019

IL DIRETTORE GENERALE
Dr. Silvio Borrello

Responsabile del procedimento:
Dr. Carmelo Cicero
E-mail: c.cicero@sanita.it

Referente:
Dr. Leonardo Marino
E-mail: l.marino-sanita@sanita.it