



*Ministero dell' Ambiente
e della Tutela del Territorio e del Mare*

DIREZIONE GENERALE PER LE VALUTAZIONI
E LE AUTORIZZAZIONI AMBIENTALI

IL DIRETTORE GENERALE

Al Ministero della Salute
Direzione generale della sanità animale
e dei farmaci veterinari
dgsa@postacert.sanita.it

Direzione generale per l'igiene e la sicurezza
degli alimenti e la nutrizione
dgsan@postacert.sanita.it

Al Ministero delle Politiche Agricole, Alimentari e Forestali
Direzione Generale dello Sviluppo Rurale
cosvir.direzione@pec.politicheagricole.gov.it

Direzione Generale della prevenzione e
del contrasto alle frodi agroalimentari
Pref.direzione@pec.politicheagricole.gov.it
icqrf.dipartimento@pec.politicheagricole.gov.it

Agli Assessorati all'ambiente,
all'agricoltura e alla salute
delle Regioni e delle Province Autonome
di Trento e Bolzano
Indirizzi in allegato

e p.c. All'ISPRA
Dipartimento per il Monitoraggio e la Tutela
dell'Ambiente e per la Conservazione della Biodiversità
protocollo.ispra@ispra.legalmail.it

All'Istituto Zooprofilattico Sperimentale
del Lazio e della Toscana
izslt@legalmail.it

Oggetto: Informativa della Commissione europea sulla possibile contaminazione da OGM di integratori alimentari ad uso veterinario.

La Commissione europea, con messaggio del 22 marzo 2018, ha trasmesso alle autorità competenti ai sensi del regolamento (CE) n. 1829/2003 e della direttiva 2001/18/CE un'informativa in merito alla possibile presenza in integratori alimentari ad uso veterinario (Riboflavina all'80%) di *Bacillus subtilis* geneticamente modificato e del suo DNA ricombinante.

ID Utente: 7106

ID Documento: DVA-D4-OI-7106_2018-0034

Data stesura: 26/03/2018

✓ Resp. Sez.: Andreella M.

Ufficio: DVA-D4-OI

Data: 27/03/2018

✓ Resp. Div.: Zaghi C.

Ufficio: DVA-D4

Data: 27/03/2018

Tuteliamo l'ambiente! Non stampate se non necessario. 1 foglio di carta formato A4 = 7,5g di CO₂

In tale informativa la Commissione precisa che, il laboratorio tedesco di riferimento dell'UE sugli additivi per mangimi ha riscontrato la presenza di cellule vitali di *Bacillus subtilis* geneticamente modificato e del suo DNA ricombinante in campioni di riferimento nell'ambito dell'esame della domanda di rivalutazione di un integratore alimentare di vitamine del gruppo B ad uso veterinario presentata dalla GEIE VITAC ai sensi del Regolamento (CE) n. 1831/2003.

A seguito di tale segnalazione la Commissione europea ha richiesto all'EFSA di formulare un nuovo parere sulla sicurezza del prodotto. Sulla base dei nuovi dati, l'EFSA ha adottato, il 7 marzo 2018, un nuovo parere in cui si conclude che la presenza di cellule vitali e/o DNA del ceppo di produzione GM che ospita marcatori di resistenza agli antimicrobici di importanza umana e veterinaria rappresenta un rischio per le specie bersaglio, i consumatori, gli utilizzatori e l'ambiente (all. 1).

In seguito al parere dell'EFSA, la Commissione europea sta valutando le azioni da intraprendere per quanto riguarda la domanda di rivalutazione presentata dalla GEIE VITAC.

Attualmente non vi sono ulteriori prove della presenza di cellule vitali del ceppo di produzione geneticamente modificato o del suo DNA in prodotti a base di Riboflavina all'80% autorizzati all'immissione in commercio ai sensi della direttiva 70/524/CEE, abrogata dal regolamento (CE) n. 1831/2003.

Tuttavia, alla luce delle conclusioni del parere dell'EFSA, la Commissione europea raccomanda agli Stati membri di continuare a svolgere controlli ufficiali per garantire che i prodotti commercializzati sul proprio territorio soddisfino tutti i requisiti di sicurezza, incoraggiando le autorità competenti ai sensi del regolamento (CE) n. 1829/2003, della direttiva 2001/18/CE e per la nutrizione animale a coordinare le loro azioni.

Si chiede pertanto alle Amministrazioni in indirizzo di voler predisporre specifiche azioni di controllo per verificare l'eventuale presenza di contaminazione nell'integratore alimentare ad uso veterinario commercializzato sul territorio nazionale, sulla base della metodologia analitica descritta nel parere EFSA in allegato.

Si rimane in attesa di conoscere le eventuali iniziative intraprese.

Il Direttore Generale

Giuseppe Lo Presti

(documento informatico firmato digitalmente
ai sensi dell'art. 24 D.Lgs. 82/2005 e ss.mm.ii)

All.:c.s.