

Marca da
bollo
€ 16,00

Al Servizio
dell' AZIENDA U.L.S.S. n. 2 MARCA TREVIGIANA
Distretto di Pieve di Soligo

ALLEGATO 1 – Domanda di “Riconoscimento” ai sensi dell’art. 6 Reg. (CE) 852/2004 per
produzione e confezionamento di: Integratori alimentari - Alimenti destinati alla prima infanzia - Alimenti destinati a fini
medici speciali - Alimenti destinati ad una alimentazione particolare - Alimenti addizionati di vitamine e minerali

QUADRO A – DATI ANAGRAFICI

Il/La sottoscritto/a

_____ (indicare nome e cognome)
Luogo di nascita _____ Data __/__/_____
Cittadinanza _____ Codice Fiscale _____
Residenza: Comune _____ Provincia _____
Via/Piazza _____ N° _____ C.A.P. _____
tel. _____ cell. _____
fax _____ e-mail _____

in qualità di: **titolare dell’impresa individuale** **legale rappresentante**

Ragione Sociale (Società/Ente) _____

P.IVA _____ Codice Fiscale _____
Sede legale: Comune _____ Provincia _____
Via/Piazza _____ N° _____ C.A.P. _____
Tel. _____ Fax _____ e-mail _____
N. d’iscrizione al Registro Imprese (se già iscritto) _____ CCIAA di _____

QUADRO B – INDIRIZZO INSEDIAMENTO

Insedimento produttivo

Comune _____ Provincia _____
Via/Piazza _____ N° _____ C.A.P. _____
Tel. _____ Fax _____ e-mail _____

QUADRO C -CLASSIFICAZIONE ATECO

Classificazione ATECO: Si tratta della classificazione dell’attività secondo i codici denominati
ATECO.

Codici Ateco: _____

QUADRO D – DIMENSIONE STABILIMENTO

Dimensione stabilimento:

< 250 mq > 250 mq e < 1000 mq > 1000 mq

Domanda di **Riconoscimento** ai sensi dell’art. 6 Regolamento (CE) n.852/2004

CHIEDE

per il proprio insediamento indicato nel quadro B)

IL RILASCIO

dell’atto di “**Riconoscimento**” ai sensi dell’ art 6 Reg. (CE) n.852/2004, al fine dello
svolgimento della/e attività indicate Allegato 3) parte integrante della presente istanza.

precisa inoltre che lo stabilimento è già:

- riconosciuto** ai sensi del Reg.(CE) n.853/2004, N. _____ rilasciato il __/__/_____
 registrato ai sensi dell’art.6 Reg.(CE) n.852/2004 N. 050ND _____ / 050 _____
 è stata presentata contestuale domanda di riconoscimento notifica per la registrazione

Al tal fine allega come parte integrante della presente richiesta:

- scheda specifica delle attività soggette a riconoscimento 852/2004 (Allegato 3);
- planimetria dello stabilimento datata e firmata dal richiedente e vidimata da un tecnico abilitato, in scala adeguata, preferibilmente 1/100, conforme all'agibilità con indicazioni in ordine a:
 - destinazione d'uso dei locali con relativo lay-out;
 - superficie ed altezza dei locali;
 - superficie finestrata e apribile;
 - rete ed eventuale deposito dell'approvvigionamento idrico potabile;
 - rete di smaltimento delle acque reflue;
- gli estremi del certificato di agibilità o comunque gli estremi della richiesta di agibilità;
- relazione tecnico-descrittiva, datata e sottoscritta dal richiedente, delle attività che vengono svolte e delle caratteristiche strutturali e degli impianti, comprendente l'indicazione delle attrezzature adibite alle specifiche produzioni e le tipologie produttive richieste (liquidi-solidi-semisolidi, pastiglie, compresse, polveri granulati, ecc.);
- attestazione sull'idoneità al consumo umano delle acque utilizzate nello stabilimento ai sensi D.Lgs 2 febbraio 2001, n. 31, e successive modificazioni e integrazioni, rilasciata dal S.I.A.N. dell'Az.ULSS; nonché estremi dell'autorizzazione agli scarichi ai sensi del D. Lgs 152/2006; le modalità di smaltimento di rifiuti solidi ai sensi del D.Lgs 22/97 e dei sottoprodotti di origine animale ai sensi del Regolamento (CE) 1069/2009;
- indicazione della disponibilità di un laboratorio di analisi proprio con descrizione delle caratteristiche strutturali e delle attrezzature, ovvero dell'indicazione del laboratorio esterno al quale lo stabilimento intende affidare l'effettuazione delle analisi biologiche, chimiche e fisiche, inserito nell'elenco dei laboratori di cui all'art.7 del DPR 19 gennaio 1998 n.131; laboratorio inserito in elenco regionale dell'accordo tra il Ministero della Salute, le Regioni dell'8 luglio 2010;
- copia del piano aziendale di controllo della qualità;
- dati anagrafici e qualifica del responsabile della produzione;
- dati anagrafici e qualifica del responsabile del controllo di qualità con accettazione dell'incarico da parte dello stesso (ai sensi dell'art. 10 del D.Lgs. 111/92 è ammessa come titolo di studio la laurea in: biologia, chimica, chimica e tecnologia farmaceutica, farmacia, medicina, scienza e tecnologia alimentari);
- fotocopia documento d'identità del sottoscrittore;
- certificato di iscrizione alla camera di commercio (C.C.I.A.A.) territorialmente competente;
- Attestazione di avvenuto pagamento della somma prevista per il riconoscimento (da calcolare secondo la tabella del Tariffario Unico Regionale DGRV n. 2714 del 29/12/2014).

Luogo _____ data ____/____/____

In fede

(firma per esteso e leggibile)

firma _____

Il sottoscritto, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, in caso di dichiarazione mendace, per reati di falsità in atti e uso di atto falso, nonché ai sensi dell'art. 75 del D.P.R. 445/2000, della decadenza dei benefici eventualmente conseguenti ad un provvedimento emanato sulla base di una dichiarazione non veritiera, dichiara ai sensi e per gli effetti degli artt. 46, 47 e 48 del D.P.R. 445/2000, che i dati anagrafici e le dichiarazioni rese corrispondono al vero.

data ____/____/____

firma _____

Autorizza per gli effetti del D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 codesta P.A. al trattamento dei propri dati personali, a cura del personale assegnato all'ufficio dell' Az. ULSS preposto alla conservazione delle notifiche ed all'utilizzo delle stesse per il procedimento in corso.

data ____/____/____

firma _____

ALLEGATO 3 alla domanda di riconoscimento ai sensi dell'art.6 Reg. (CE) 852/2004

SPECIFICA DELLE ATTIVITÀ SOGGETTE A RICONOSCIMENTO REG. (CE) 852/2004		
Riconoscimento art.6 Reg. (CE) 852/2004 previsto dall'art.10 D.Lgs. 27 gennaio 1992 n. 111 (come modificato dall'art.8 D.L. 13/09/2012 n. 158 convertito in L. 8 novembre 2012, n. 189)		
Categoria I: Integratori alimentari [DIR 2002/46/CE]		
<input type="checkbox"/> Integratori alimentari	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
Categoria II: Alimenti destinati ai lattanti e ai bambini nella prima infanzia, alimenti a fini medici speciali e sostituti dell'intera razione alimentare giornaliera per il controllo del peso [Regolamento (UE) n. 609/2013]		
<input type="checkbox"/> Formule per lattanti e di proseguimento	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> Alimenti a base di cereali e altri alimenti per la prima infanzia	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> Alimenti a fini medici speciali	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> sostituto dell'intera razione alimentare giornaliera per il controllo del peso	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
Categoria III: Alimenti addizionati di vitamine e minerali [Reg. CE 1925/2006]		
<input type="checkbox"/> Derivati del latte	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> Paste alimentari, prodotti da forno e pasticceria e simili	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> Bibite analcoliche e altre bevande	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento
<input type="checkbox"/> Altri prodotti alimentari non classificati altrove	<input type="checkbox"/> Produzione	<input type="checkbox"/> Confezionamento