



ORGANISMO CONTROLLO QUALITÀ

PRODUZIONI REGOLAMENTATE Soc. Coop.

Via Ferruccio Ferrari, 6 - 42124 Reggio Emilia

Iscr. Albo Soc. Coop. n° A114051 - Codice Fiscale e Partita Iva 01789670351

Registro Imprese di Reggio Emilia n° 01789670351 REA 223402

Tel 0522/934266 Fax 0522/564500 sito web: www.ocqpr.it

Prot. 2053/17/EV/pc

Reggio Emilia, 21/11/2017

c.a Legali Rappresentanti
CASEIFICI PRODUTTORI CERTIFICATI
requisito "non OGM"
LORO INDIRIZZI

Oggetto: integrazione al Regolamento per la certificazione di prodotto rispondente al requisito "NON OGM SOIA, MAIS e DERIVATI" – Rev. 00 del 15/12/15

Gentili Signori,

la presente per informarVi che lo scrivente OCQ PR, in data 08/06/2017, ha presentato domanda di estensione di accreditamento per la certificazione di conformità al requisito "non OGM" soia, mais e derivati. Pertanto, a seguito del relativo riesame documentale, si rendono necessarie le seguenti integrazioni contrattuali, ovvero:

- I caseifici certificati e i loro fornitori sono tenuti a **permettere agli Ispettori di ACCREDIA** (ente unico nazionale di accreditamento per gli organismi di certificazione) **di accedere alle proprie aziende in accompagnamento agli Ispettori di OCQ PR**, anche senza preavviso, pena la mancata concessione o sospensione della certificazione. In caso di inadempienza all'obbligo medesimo potrà essere applicata la revoca del certificato.
- Relativamente alle valutazioni di conformità analitica, per dare corso al procedimento di **richiesta di "analisi di revisione"** il ricorrente dovrà **presentare**, entro 15 giorni dalla data di notifica, un **Rapporto di prova contrastante l'esito Non conforme accertato in prima istanza da OCQ PR**. Tale Rapporto di prova dovrà essere emesso da Laboratorio accreditato ai sensi della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025 (e successive revisioni) per la prova oggetto di controanalisi. Qualora l'azienda si trovasse nella necessità di suddividere l'aliquota rilasciata quale contro campione sigillato, tale operazione dovrà essere effettuata, previa formale richiesta, alla presenza degli Ispettori di OCQ PR al fine di garantire l'autenticità delle sub-aliquote.
Inoltre, su detto Rapporto di prova dovrà necessariamente essere riportata:
 - l'indicazione che trattasi di "controcampione" sigillato e identificato dai marchi di OCQ PR;
 - l'identificazione univoca del prodotto, così come registrata dagli Ispettori di OCQ PR al momento del prelievo sull'aliquota rilasciata come controcampione;
 - una dichiarazione dello stato di integrità e stato di presentazione dell'aliquota stessa;



ORGANISMO CONTROLLO QUALITÀ
PRODUZIONI REGOLAMENTATE Soc. Coop.

Via Ferruccio Ferrari, 6 - 42124 Reggio Emilia

Iscr. Albo Soc. Coop. n° A114051 - Codice Fiscale e Partita Iva 01789670351

Registro Imprese di Reggio Emilia n° 01789670351 REA 223402

Tel 0522/934266 Fax 0522/564500 sito web: www.ocqpr.it

- l'indicazione sul rapporto di prova di numero due (2) prove effettuate sullo stesso omogenato del campione di laboratorio e l'espressione di entrambi i risultati;

Una volta valutata positivamente l'ammissibilità del ricorso, OCQ PR procederà avviando l'iter stabilito per la conduzione dell'analisi di revisione. L'esito di detta analisi di revisione verrà utilizzato per risolvere in via definitiva il contenzioso che aveva generato il ricorso, sottoponendo al merito ed al giudizio finale della Giunta di Appello l'iter procedurale seguito e le relative documentazioni acquisite.

I costi attribuibili al procedimento di analisi di revisione sono definiti dal Laboratorio di prova individuato e saranno fatturati al costo, integralmente a carico della parte soccombente.

L'elenco dei laboratori utilizzati da OCQ PR per l'esecuzione delle prove analitiche, comprensivo dei riferimenti delle metodiche utilizzate e dei relativi limiti di conformità è a disposizione sul sito web di OCQ PR.

- Inoltre, a dettaglio di quanto già stabilito nel Regolamento di certificazione e nel relativo Disciplinare Tecnico, si specifica che, **ai fini della determinazione di conformità, la valutazione degli esiti analitici delle prove in doppio** sull'omogenato del campione di laboratorio, sia essa effettuata in autocontrollo dal produttore, sia da OCQ PR, dev'essere effettuata **considerando la media delle due prove**, così come delle relative incertezze di misura.

Le presenti integrazioni si considerano conosciute e accettate a far data dalla ricezione della presente comunicazione.

Restando a diposizione per ogni eventuale chiarimento, l'occasione è gradita per porgere,

Distinti saluti.

Il Presidente di OCQ PR

Eros Valenti