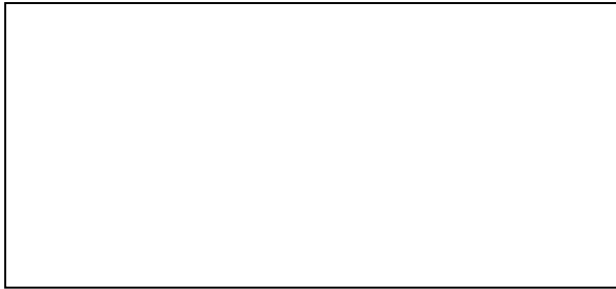


**Domanda di accesso al Sistema per la certificazione di prodotto rispondente al requisito
"NON OGM e DERIVATI"**

da rispedire debitamente compilata e firmata in originale ad Organismo Controllo Qualità Produzioni Regolamentate (OCQ PR)

R439



(Timbro Azienda)

Spett.le
**Organismo Controllo Qualità
Produzioni Regolamentate Soc. Coop.**
Via Ferruccio Ferrari, 6
42124 REGGIO EMILIA

Il sottoscritto _____ in qualità di Legale Rappresentante
dell'azienda denominata (Ragione Sociale) _____
avente sede legale in _____
_____ Comune _____ Prov. _____

Partita IVA _____ Cod.FISC. _____

Referente Aziendale (se diverso dal Legale Rappresentante) _____

RECAPITI: Tel. fisso _____ Fax _____ Tel. Mobile _____

e-mail _____ e-mail certificata _____

e stabilimento di produzione ubicato in (se indirizzo diverso dalla sede legale)

che intende svolgere attività di produzione conformemente al requisito "non OGM" e derivati

CHIEDE

**di accedere al Sistema di Certificazione di prodotto in conformità al Disciplinare Tecnico
DT04 "ALIMENTAZIONE BOVINA E PRODUZIONI LATTIERO-CASEARIE RISPONDENTI AL REQUISITO NON OGM"
e a riguardo fornisce i seguenti elementi:**

- a. Riferimenti autorizzazione sanitaria (Bollo CE / Registrazione Sanitaria) N° _____
Distretto AUSL competente _____
- b. Identificazione delle organizzazioni coinvolte, allegando il documento "Quadro generale delle responsabilità"
- c. Identificazione delle produzioni/semilavorati oggetto di certificazione "non OGM" (seguire le indicazioni fornite nell'Allegato 1)

DICHIARA SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITÀ

- di accettare i contenuti del Regolamento per la certificazione di prodotto rispondente al requisito "NON OGM e DERIVATI" e dal relativo Disciplinare Tecnico DT04 "DT04 "ALIMENTAZIONE BOVINA E PRODUZIONI LATTIERO-CASEARIE RISPONDENTI AL REQUISITO NON OGM";
- l'azienda acconsente l'accesso alle informazioni riportate nel presente documento anche attraverso la consultazione delle Anagrafiche nazionali e regionali preposte e si impegna altresì ad accettare le verifiche di conformità, collaborando con il personale di OCQ PR nel corso delle stesse, informando tempestivamente OCQ PR di qualsiasi coinvolgimento in azioni restrittive legali dovute a controlli subiti sul prodotto/processo certificato.

Il Legale Rappresentante

(luogo e data)