



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE PER L'IGIENE E LA
SICUREZZA DEGLI ALIMENTI E LA NUTRIZIONE

Ufficio 2

Servizi Veterinari e Servizi Sian
Regioni e Province Autonome

Laboratorio Nazionale di Riferimento per
Listeria monocytogenes – IZS Teramo
protocollo@pec.izs.it

II.ZZ.SS.

E p. c.

ISS
lab.usa@iss.it

Associazioni di categoria
(settori tutti)

Oggetto: aggiornamento criteri gestionali per *Listeria monocytogenes* in prodotti RTE destinati all'export verso il Canada.

Lo scopo della presente nota è informare gli Enti in indirizzo circa gli aggiornamenti effettuati dalle Autorità canadesi in merito alla propria "[Policy on Listeria monocytogenes in Ready-to-Eat Foods](#)" applicabile dal 1° ottobre 2023. Lo scrivente ufficio nel corso delle riunioni del Gruppo Potsdam in Consiglio ha ottenuto l'inserimento del tema nell'agenda del recente EU-Canada Joint Management Committee for Sanitary and Phytosanitary under CETA agreement, consentendo così l'opportuno chiarimento di tutti gli aspetti utili alla revisione dei criteri gestionali per *Listeria monocytogenes* nei prodotti pronti al consumo (RTE) nazionali e comunitari destinati all'export verso il Canada.

La normativa canadese attualmente, al pari della normativa europea, individua gli operatori del settore alimentare quali responsabili del rispetto dei requisiti e del raggiungimento degli obiettivi (nel caso di esportazioni dall'Italia il responsabile su suolo canadese è l'importatore canadese, ciò non toglie che le aziende italiane siano chiamate al rispetto della norma canadese sia attraverso la fornitura di evidenze eventualmente richieste dall'importatore sia attraverso l'esecuzione di eventuali Audit effettuati dalle Autorità canadesi sul sistema di controllo ufficiale gestito dalla scrivente Autorità competente centrale). Pertanto, è compito dell'Autorità competente italiana procedere a verifiche sulle modalità operative degli stabilimenti al fine di accertare il rispetto delle pertinenti disposizioni in materia di sicurezza alimentare, incluse la gestione del pericolo *Listeria monocytogenes* coprendo gli eventuali gap di equivalenza tra la

norma comunitaria e quella canadese. Al proposito, si sottolinea che la definizione di prodotti alimentari RTE fornita dalla normativa canadese ricalca sostanzialmente quella che viene data dal Reg. (CE) n. 2073/05.

Nel determinare l'eventuale opportunità di procedere a piani ufficiali di campionamento e analisi, l'autorità competente terrà conto di quanto predisposto e attuato dagli operatori al fine di rispondere alle disposizioni in materia dettate dalla pertinente normativa canadese (corretta classificazione dei prodotti RTE in una delle categorie previste dalla normativa canadese, pianificazione e conduzione delle GHP e GMP, predisposizione e applicazione delle misure di prevenzione e gestione del pericolo Lm, programmazione ed esecuzione dei campionamenti ambientali e, se del caso, di prodotto, studio degli andamenti, attuazione delle pertinenti misure a seguito del riscontro di positività a *L. monocytogenes* o di *Listeria spp.*).

L'autorità competente interviene, inoltre, con le appropriate misure di "enforcement" (prescrizioni), qualora riscontri il mancato rispetto dei requisiti, carenze nelle procedure adottate e applicate, inadeguatezze negli studi e nei processi di validazione alla base delle decisioni adottate.

Quanto ai soli stabilimenti inseriti nell'elenco degli impianti abilitati a esportare carni e prodotti a base di carne sia in Canada sia in USA (per i quali sono già previste specifiche modalità di verifica della contaminazione ambientale e dei prodotti) si ritiene che, fatta salva diversa la valutazione dell'autorità competente locale sulla base della specifica situazione dello stabilimento, l'esecuzione dei piani di campionamento e analisi programmati sulla base delle disposizioni USDA/FSIS sia adeguata a rispondere a quanto previsto dalla normativa canadese.

Tutto quanto premesso, la circolare DGISAN 27379 del 23 giugno 2022 è da ritenersi superata, si mantengono allegate alla presente le "Indicazioni per la gestione dell'autocontrollo e verifiche effettuate dall'Autorità Competente" che restano un utile strumento di indirizzo, per la definizione degli obblighi per gli operatori del settore alimentare che desiderano esportare alimenti RTE in Canada e delle procedure di verifica in carico all'Autorità competente locale inclusa la pianificazione ed esecuzione dei piani di gestione per *L. monocytogenes* nei prodotti RTE destinati all'export verso il Canada.

Si pregano i Servizi regionali e gli II.ZZ.SS. in indirizzo, di dare massima diffusione ai contenuti della presente ai Servizi locali ed alle Sezioni II.ZZ.SS. periferiche interessate.

Ringraziando per la fattiva collaborazione si porgono distinti saluti.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Ugo Della Marta

Referenti:

Nicola Santini: n.santini@sanita.it

Daniele Tognetti: d.tognetti@sanita.it