



Decreto Dirigenziale n. 133 del 20/06/2016

Dipartimento 52 - Dipartimento della Salute e delle Risorse Naturali

Direzione Generale 4 - Direzione Generale Tutela salute e coord.to del Sistema Sanitario Regionale

U.O.D. 2 - UOD. Prevenzione e sanità pubblica veterinaria

Oggetto dell'Atto:

REG.TO CE 852/04 - VARIAZIONE TITOLARITA' DELLO STABILIMENTO RICONOSCIUTO CON APPROVAL NUMBER CE IT AIP150 43 DA LABORATORIO FITOLIFE SRL A P.F.M. (PHARMA FOOD MANUFACTURING) SRL SITO IN POZZUOLI (NA) - VIA DOMITIANA - KM. 55,00 - TRAVERSA STRIGARI.

IL DIRIGENTE

PREMESSO

che la normativa comunitaria in materia di sicurezza alimentare, al fine di assicurare un elevato livello di protezione del consumatore lungo tutta la filiera alimentare ha introdotto, in sostituzione dei vecchi modelli di riferimento, regole profondamente innovative da applicarsi in tutta la Comunità europea, fermo restando la possibilità per gli Stati membri di definire margini di adeguamento alle realtà nazionali e/o locali;

CONSIDERATE

le nuove disposizioni, approvate dalla D.G.R.C. n. 318 del 21.5.2015, per le notifiche ed il riconoscimento degli stabilimenti e delle attività inerenti la sicurezza alimentare e la sanità pubblica veterinaria previsti dai:

- a) Regolamento (CE) n. 882/2004 del Parlamento Europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004 - art. 31, paragrafo 2, lettera d) che definisce le procedure da adottare per la registrazione/riconoscimento degli stabilimenti del settore dei mangimi e degli alimenti;
- b) Regolamento CE n. 852/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio sull'igiene dei prodotti alimentari che detta norme di carattere generale ai fini della sicurezza alimentare;
- c) il Regolamento CE n. 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio sull'igiene dei prodotti di origine animale che specifica ed integra le norme di carattere generale poste dal Regolamento n. 852/2004;

PRESO ATTO

- a) che, come stabilito dalla D.G.R.C. n. 318/2015, in caso di variazione di titolarità l'impresa subentrante deve soltanto comunicarlo al SUAP senza la presentazione di alcuna altra documentazione aggiuntiva;
- b) che la citata D.G.R.C. stabilisce che la Regione, ricevuta la comunicazione di variazione titolarità da parte del S.U.A.P. territorialmente competente, emette un nuovo Decreto di riconoscimento che annulla e sostituisce il precedente;

ACQUISITA

al protocollo della Regione Campania, al n. 399839 del 13.6.2016, la comunicazione telematica del SUAP del Comune di Pozzuoli (NA) del 9.6.2016, con le quali sono state trasmesse l'istanza e la relativa documentazione prodotte dal rappresentante legale della Società P.F.M. (Pharma Food Manufacturing), volte ad ottenere la variazione della titolarità dello stabilimento già riconosciuto con Approval Number CE IT AIP150 43, da Laboratorio Fitolife srl a Società P.F.M. (Pharma Food Manufacturing), con sede legale in Pozzuoli (NA) – Via Monte Nuovo Licola Patria, n. 1/B ed operativa in Pozzuoli (NA) – Via Domitiana – Km. 55.00 – Traversa Strigari – P. IVA: 08149621214, il cui rappresentante legale è la Sig.ra Roberta Tursi, nata a Napoli il 27.11.1976 ed ivi residente in Traversa Strigari, n. 3 – C.F.: TRSRRT76S67F839L;

VISTI

- a. il Decreto del Ministero della Sanità n. 99/18 del 23.7.1999 con cui lo stabilimento condotto dalla Società Laboratorio Fitolife srl, sito in Pozzuoli (NA), è stato riconosciuto idoneo per l'attività di produzione di integratori alimentari nelle tipologie di polveri, capsule, compresse, tavolette e nelle forme liquide nonché di confezionamento in flaconi di granulati e prodotti in forma liquida ai sensi del D. Lg.vo 111/92;
- b. ns. nota prot. n. 410430 del 16.6.2016 con cui allo stabilimento condotto dalla Società Laboratorio Fitolife srl, sito in Pozzuoli (NA), è stato assegnato il numero di riconoscimento CE denominato Approval Number CE IT AIP150 43, ai sensi del Reg. CE 852/04, in applicazione del D. Lg.vo 111/92;

RITENUTO, sulla scorta della documentazione acquisita, di dover procedere al riconoscimento di idoneità dello stabilimento condotto dalla Società P.F.M. (Pharma Food Manufacturing), con sede legale in Pozzuoli (NA) – Via Monte Nuovo Licola Patria, n. 1/B ed operativa in Pozzuoli (NA) – Via Domitiana – Km. 55,00 – Traversa Strigari – P. IVA: 08149621214, ai sensi del Reg. CE 852/04, della Direttiva 2002/46/CE del 10 giugno 2002 ed in applicazione del D. Lg.vo 111/92, per svolgere le attività di produzione di integratori alimentari nelle tipologie di polveri, capsule, compresse, tavolette e nelle forme liquide nonché di confezionamento in flaconi di granulati e prodotti in forma liquida;

VISTI altresì:

- a) il Regolamento (CE) n. 178/2002 del Parlamento Europeo e del Consiglio, del 28 gennaio 2002, che stabilisce i principi e i requisiti generali della legislazione alimentare, istituisce l'Autorità europea per la sicurezza alimentare e fissa procedure nel campo della sicurezza alimentare;
- b) il Reg. (CE) n. 852/2004;
- c) il Reg. (CE) n. 853/2004;
- d) il Reg. (CE) n. 854/2004;
- e) il Reg. (CE) n. 882/2004;
- f) l'art. 114 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112 che conferisce alle Regioni e Province autonome tutte le funzioni e i compiti amministrati in tema di sanità veterinaria, salvo quelli espressamente mantenuti allo Stato;
- g) il D.P.C.M. 26 maggio 2000 ad oggetto: "Individuazione delle risorse umane, finanziarie, strumentali ed organizzative da trasferire alle Regioni in materia di salute umana e sanità veterinaria ai sensi del titolo IV, capo I, del D.L.vo 112/98";
- h) la D.G.R.C. n. 612 del 29.10.2011 di approvazione del Regolamento n. 12: "Ordinamento amministrativo della G.R.C.", pubblicato sul BURC n. 77 del 16.12.2011;
- i) il vigente Regolamento n. 12/2011 e ss.mm.ii.;
- j) la D.G.R.C. n. 488 del 31.10.2013;
- k) il Decreto Legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e succ. modifiche;
- l) Il DPGR n. 279 del 13.11.2013 di conferimento incarico al Dirigente della U.O.D. 2 prevenzione e Sanità pubblica Veterinaria;
- m) la nota prot. n. 0126952 del 21.2.2014 Dipartimento 54 – Direzione Generale n.10;
- n) la Deliberazione di Giunta Regionale n. 318 del 21.5.2015;

Alla stregua dell'istruttoria compiuta dall'UOD Prevenzione e Sanità Pubblica Veterinaria e dalla espressa dichiarazione di regolarità resa dal funzionario responsabile della posizione organizzativa

DECRETA

Per i motivi espressi in premessa e che qui si intendono integralmente riportati:

1. Di riconoscere, a seguito di variazione di titolarità, ai sensi del Reg. CE 852/04, della Direttiva 2002/46/CE del 10 giugno 2002 ed in applicazione del D. Lg.vo 111/92, lo stabilimento condotto dalla Società P.F.M. (Pharma Food Manufacturing), con sede legale in Pozzuoli (NA) – Via Monte Nuovo Licola Patria, n. 1/B ed operativa in Pozzuoli (NA) – Via Domitiana – Km. 55,00 – Traversa Strigari – P. IVA: 08149621214, a svolgere le attività di produzione di integratori alimentari nelle tipologie di polveri, capsule, compresse, tavolette e nelle forme liquide nonché di confezionamento in flaconi di granulati e prodotti in forma liquida;
2. Di confermare l'assegnazione dell'Approval Number CE IT AIP150 43 al citato stabilimento sito in Pozzuoli (NA);

3. Di fare carico al rappresentante legale della Società de qua di comunicare eventuali variazioni relative alla ragione sociale, alle strutture, all'attività svolta, con particolare riferimento agli atti relativi alle attività connesse all'autocontrollo;
4. Il presente atto annulla e sostituisce il precedente Decreto del Ministero della Sanità n. 99/18 del 23.7.1999;
5. Il presente provvedimento viene notificato al Legale Rappresentante della Società P.F.M. (Pharma Food Manufacturing) ed inviato alla Segreteria di Giunta Regionale, nonché, per opportuna conoscenza, al SUAP ed all'ASL territorialmente competenti ed al Bollettino Ufficiale della Regione Campania per la pubblicazione.

Il Dirigente della UOD 2
Dr. Paolo Sarnelli