



*IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico*

**PIANO DI CONTROLLO**

**CIAUSCOLO IGP**

PC – CIAU  
Rev. 1

26.10.2022  
© IFCQ

# ***PIANO DI CONTROLLO***

**CIAUSCOLO**  
**Indicazione Geografica Protetta**

Redatto

AUT: *Alessio Lodolo*

RSDF: *Ivan Contardo*

RSCA: *Martino Leonarduzzi*

RSCM e RSCH: *Giovanni Kegozzi*


Approvato

AU: *Ludovico Picotti*




## INDICE

1.	PREMESSA .....	4
2.	SCOPO E CAMPO DI APPLICAZIONE.....	4
3.	DOCUMENTI DI RIFERIMENTO .....	4
4.	ABBREVIAZIONI E DEFINIZIONI.....	7
5.	ACCESSO AL SISTEMA DEI CONTROLLI.....	10
5.1	PRESENTAZIONE DELLA RICHIESTA DI RICONOSCIMENTO.....	10
5.2	PROCEDURA DI RICONOSCIMENTO NEL SISTEMA DEI CONTROLLI DELL'IGP CIAUSCOLO .....	11
5.2.1	Validità del riconoscimento .....	13
5.2.2	Sopraggiunte modifiche delle condizioni iniziali di riconoscimento e altre eventuali ulteriori modifiche.....	13
5.2.3	Subentro nel riconoscimento.....	14
5.3	RECESSO DAL SISTEMA DEI CONTROLLI E CANCELLAZIONE DAGLI ELENCHI ANAGRAFICI .....	14
5.3.1	Procedura per la gestione di posizioni non più attive.....	15
6.	ADEMPIMENTI GENERALI OSSERVATI DAGLI OPERATORI .....	15
7.	REQUISITI DI CONFORMITA' OSSERVATI DAGLI OPERATORI.....	17
7.1	ADEMPIMENTI DELL'ALLEVAMENTO.....	17
7.1.1	Genetica .....	18
7.1.2	Tatuaggio di origine.....	20
7.1.3	Alimentazione.....	21
7.1.4	Trasferimento dei suini tra Allevamenti (AT).....	21
7.1.5	Invio dei suini alla macellazione (AM).....	22
7.1.6	Allevamento con attività promiscua.....	22
7.2	ADEMPIMENTI DEL MACELLO .....	23
7.3	ADEMPIMENTI DEL LABORATORIO DI SEZIONAMENTO.....	27
7.4	ADEMPIMENTI DEL PRODUTTORE.....	29
7.5	ADEMPIMENTI DELLO STAGIONATORE.....	30
7.6	ADEMPIMENTI DEL CONFEZIONATORE.....	31
8.	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO GLI OPERATORI .....	32
8.1	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO L'ALLEVAMENTO.....	34
8.1.1	CONTROLLI sull'alimentazione somministrata.....	34
8.1.2	CONTROLLI sugli Allevamenti con produzione promiscua .....	35
8.1.3	CONTROLLI sulla genetica.....	35
8.1.4	CONTROLLI sulla movimentazione dei suini.....	36
8.1.5	CONTROLLI delle operazioni di apposizione del tatuaggio di origine .....	37
8.1.6	CONTROLLI sugli AT.....	37
8.1.7	CONTROLLI sugli AM in uscita da un Allevamento di Provenienza (inclusi i "cicli chiusi").....	38
8.1.8	CONTROLLI di consegne promiscue.....	39
8.2	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL MACELLO .....	39
8.2.1	CONTROLLI degli AM in entrata e dei corrispondenti requisiti attestati.....	39
8.2.2	CONTROLLI sull'attività di macellazione .....	42
8.2.3	CONTROLLI di consegne a un Laboratorio di Sezionamento "esterno" .....	42
8.2.4	CONTROLLI sulla genetica.....	42
8.3	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL LABORATORIO DI SEZIONAMENTO.....	42
8.4	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL PRODUTTORE .....	44
8.5	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO LO STAGIONATORE.....	45
8.6	CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL CONFEZIONATORE.....	45
8.6.1	RISCONTRO DEI PARAMETRI ANALITICI DEL PRODOTTO FINITO AUTOCERTIFICATO.....	46
8.6.1.1	CONTROLLO di peso, diametro, aspetto esterno e lunghezza.....	47
8.6.1.2	CONTROLLO dell'aspetto al taglio, della consistenza e delle caratteristiche .....	47
8.6.1.3	CONTROLLO delle caratteristiche chimiche e microbiologiche.....	48

<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

8.7	CONTROLLO DEL TRASFERIMENTO, FRA SOGGETTI NON UBICATI NEL MEDESIMO INSEDIAMENTO PRODUTTIVO, DI SALUMI AUTOCERTIFICATI.....	48
9.	ESCLUSIONE DALL'IGP DI PRODOTTO AUTOCERTIFICATO DALLO STAGIONATORE, MA NON CERTIFICATO DA IFCQ.....	48
10.	DOCUMENTO RIEPILOGATIVO DI CERTIFICAZIONE .....	49
11.	GESTIONE DELLE NON CONFORMITA' .....	49
11.1	GESTIONE DELLE NON CONFORMITA' DA PARTE DEGLI OPERATORI.....	49
11.2	GESTIONE DELLE NON CONFORMITA' DA PARTE DI IFCQ.....	49
12.	RECLAMI E RICORSI .....	51
12.1	RECLAMI .....	51
12.2	RICORSI .....	51
13.	RISERVATEZZA .....	51
14.	ELENCO DEGLI ALLEGATI .....	52

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

## 1. PREMESSA

Il Regolamento (UE) n. 1151/2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari richiede che i prodotti agroalimentari che beneficiano di una DOP/IGP siano ottenuti in conformità al relativo Disciplinare (Articolo 7) e che la verifica del rispetto dei requisiti disciplinati sia effettuata da autorità competenti e/o da organismi di controllo autorizzati dagli stati membri (Articolo 37).

IFCQ Certificazioni SRL a socio unico (nel seguito solo IFCQ) quale Organismo di controllo autorizzato per l'IGP Ciauscolo ai sensi dell'art. 14 della Legge n. 526/99, ha definito il presente documento PC – CIAU quale guida per lo svolgimento delle attività di autocontrollo e di controllo di conformità.

Il Piano di Controllo (di seguito solo PDC), redatto sulla base del Disciplinare di produzione (di seguito solo Disciplinare) depositato presso il Ministero delle Politiche Agricole Alimentari e Forestali (di seguito solo MIPAAF) e trasmesso ai competenti Servizi dell'Unione Europea, descrive l'insieme dei controlli ai quali il prodotto deve essere sottoposto affinché possa essere identificato con i segni distintivi dell'IGP Ciauscolo. Il Disciplinare è scaricabile dal sito internet [www.politicheagricole.it](http://www.politicheagricole.it) del MIPAAF.

L'insieme complessivo dei controlli è costituito sia dalle attività direttamente a carico degli Operatori interessati lungo la filiera di produzione disciplinata (attività di autocontrollo) sia dai controlli svolti da IFCQ al fine di accertare la conformità dei processi e del prodotto.

Gli Operatori che intendono aderire all'IGP devono assoggettarsi all'attività di controllo effettuata da IFCQ ed operare in conformità al Disciplinare e al Sistema dei controlli approvato dal MIPAAF.


## 2. SCOPO E CAMPO DI APPLICAZIONE

Il presente PDC persegue la finalità di identificare ed assicurare, mediante l'attività ispettiva, di prova e di valutazione, il rispetto dei requisiti disciplinati della filiera di produzione del prodotto a Indicazione Geografica Protetta "Ciauscolo" e trova applicazione, per le specifiche attività, presso tutti gli Operatori inseriti nel Sistema dei controlli dell'IGP: Allevamenti, Macelli, Laboratori di Sezionamento, Produttori, Stagionatori e Confezionatori così come definiti al paragrafo 4.

IFCQ per la sua attività si avvale di sistemi informatici interoperabili con gli altri OdC operanti nella filiera delle carni suine trasformate, che assicurano l'identificazione, la tracciabilità e la rintracciabilità del prodotto tramite la registrazione delle attività svolte dagli Operatori.


## 3. DOCUMENTI DI RIFERIMENTO

- **Regolamento (CEE) n. 3220/1984** del Consiglio del 13 novembre 1984 che determina la tabella comunitaria di classificazione delle carcasse di suino
- **Legge 15 gennaio 1991, n. 30** "Disciplina della riproduzione animale"
- **D. Lgs. n. 534 del 30 dicembre 1992:** Attuazione della Direttiva 91/630/CEE che stabilisce le norme minime per la protezione dei suini e successive modificazioni ed integrazioni
- **Legge 24 aprile 1998, n. 128** disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alla Comunità Europea – legge comunitaria 1995/1997 con particolare riferimento all'articolo 53
- **Legge 21 dicembre 1999, n. 526** recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dalla appartenenza


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

dell'Italia alla comunità europea – Legge comunitaria 1999 – ed in particolare l'art. 14 il quale contiene apposite disposizioni sui controlli e la vigilanza sulle denominazioni protette dei prodotti agricoli e alimentari

- **Decisione della Commissione Europea 2001/468/CE** dell'8 giugno 2001, relativa alla autorizzazione dei metodi di classificazione delle carcasse di suino in Italia
- **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
- **D. Lgs. n. 53 del 20 febbraio 2004:** Attuazione della direttiva 2001/93/CE che stabilisce le norme minime per la protezione dei suini
- **Regolamento (CE) n. 852/2004** del Parlamento europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004, sull'igiene dei prodotti alimentari
- **Regolamento (CE) n. 853/2004** del Parlamento europeo e del Consiglio, del 29 aprile 2004, che stabilisce norme specifiche in materia di igiene per gli alimenti di origine animale
- **D. Lgs. n. 297 del 19 novembre 2004:** "Disposizioni sanzionatorie in applicazione del regolamento (CEE) n. 2081/92, relativo alla protezione delle indicazioni geografiche e delle denominazioni di origine dei prodotti agricoli e alimentari"
- **UNI CEI EN ISO IEC 17025, settembre 2005** "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura"
- **Regolamento (CE) n. 2074/2005** della Commissione del 5 dicembre 2005 (e s.m.i.) recante modalità di attuazione relative a taluni prodotti di cui al Regolamento (CE) n. 853/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio e all'organizzazione di controlli ufficiali a norma dei regolamenti del Parlamento europeo e del Consiglio (CE) n. 854/2004 e (CE) n. 882/2004, deroga al Regolamento (CE) n. 852/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio e modifica dei Regolamenti (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004
- **Regolamento (CE) n. 2076/2005** della Commissione del 5 dicembre 2005 che fissa disposizioni transitorie per l'attuazione dei Regolamenti del Parlamento europeo e del Consiglio (CE) n. 853/2004 e (CE) n. 854/2004
- **D. Lgs. n. 114 dell'8 febbraio 2006:** attuazione delle direttive 2003/89/CE, 2004/77/CE e 2005/63/CE in materia di indicazione degli ingredienti contenuti nei prodotti alimentari
- **D. Lgs. n. 190 del 5 aprile 2006,** "Disciplina sanzionatoria per le violazioni del regolamento (CE) n. 178/2002 che stabilisce i principi e i requisiti generali della legislazione alimentare, istituisce l'Autorità europea per la sicurezza alimentare e fissa procedure nel settore della sicurezza alimentare"
- **Legge 27 dicembre 2006, n. 296:** Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (legge finanziaria) – art. 1, comma 1047 recante funzioni statali di vigilanza sull'attività di controllo degli organismi pubblici e privati nell'ambito dei regimi di produzione agroalimentari di qualità registrate demandate all'Ispettorato centrale per il controllo della qualità dei prodotti agroalimentari
- **D. Lgs. n. 193 del 6 novembre 2007:** Attuazione della direttiva 2004/41/CE relativa ai controlli in materia di sicurezza alimentare e applicazione dei regolamenti comunitari nel medesimo settore
- **Nota MIPAAF del 29 novembre 2007** (prot. 0022897): Piani di controllo sulle denominazioni protette italiane. Provvedimenti di sospensione o revoca a seguito di inadempienza agli obblighi tariffari da parte degli operatori
- **Nota MIPAAF del 30 novembre 2007** (prot. 0022966): Separazione delle produzioni agroalimentari a denominazione protette da quelle generiche
- **Regolamento (CE) n. 1249/2008** della Commissione del 10 dicembre 2008 recante modalità di applicazione relative alle tabelle comunitarie di classificazione delle carcasse di bovini, suini e ovini ed alla comunicazione dei prezzi delle medesime
- **Decreto MIPAAF dell'8 maggio 2009,** relativo a norme concernenti la classificazione delle carcasse bovine e suine
- **Regolamento (CE) n. 729 del 10 agosto 2009,** relativo alla registrazione dell'indicazione geografica protetta "Ciauscolo" in ambito Unione Europea
- **Disciplinare di produzione** dell'indicazione geografica protetta "Ciauscolo" pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana, serie generale n. 211 **dell'11 settembre 2009** e s. m. i.
- **Legge 4 giugno 2010, n. 96, articolo 27,** recante disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale ai regolamenti CE n. 1234/2007 e n. 1249/2006 relativi alla classificazione delle carcasse suine
- **D. Lgs. n. 200 del 26 ottobre 2010:** Attuazione della direttiva 2008/71/CE relativa all'identificazione e alla registrazione dei suini
- **Regolamento (UE) n. 1169/2011** del Parlamento europeo e del Consiglio, del 25 ottobre 2011, relativo alla fornitura di informazioni sugli alimenti ai consumatori, che modifica i regolamenti (CE) n. 1924/2006 e (CE) n. 1925/2006 del Parlamento europeo e del Consiglio e abroga la direttiva 87/250/CEE della Commissione, la direttiva 90/496/CEE del Consiglio, la direttiva 1999/10/CE della Commissione, la direttiva 2000/13/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, le direttive 2002/67/CE e 2008/5/CE della Commissione e il regolamento (CE) n. 608/2004 della Commissione
- **UNI CEI EN ISO/IEC 17065:2012:** Requisiti generali relativi agli organismi che gestiscono sistemi di certificazione di prodotto


<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

- **Nota MIPAAF (DG PQA III) del 23 ottobre 2012** (prot. 0002039): traduzione dicitura “Certificato da Organismo di controllo autorizzato dal Mipaaft”
- **Regolamento (UE) n. 1151/2012** del Parlamento Europeo e del Consiglio del 21 novembre 2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari
- **Regolamento (UE) 1308/2013** del 17 dicembre 2013 recante organizzazione comune dei mercati dei prodotti agricoli e che abroga i regolamenti CEE m. 922/72, n. 234/79, n. 1037/2001 e 1234/2007e successive modifiche ed integrazioni
- **Nota MIPAAF (DG VICO I) del 19 dicembre 2013** (prot. 0026712): trasmissione Decreto n. 26588 del 18 dicembre 2013 relativo a “Integrazione del Decreto 15 aprile 2013 relativo al procedimento per l’autorizzazione degli organismi di controllo per le attività di controllo e certificazione delle produzioni agroalimentari”
- **Regolamento delegato (UE) n. 664/2014** della Commissione del 18 dicembre 2013 che integra il Regolamento (UE) 1151/2012 con riguardo alla definizione dei simboli dell’Unione per le denominazioni di origine protette, le indicazioni geografiche protette e le specialità tradizionali garantite e con riguardo ad alcune norme sulla provenienza, ad alcune norme procedurali e ad alcune norme transitorie supplementari
- **Regolamento di esecuzione (UE) n. 668/2014** della Commissione del 13 giugno 2014 recante modalità di applicazione del Regolamento (UE) n. 1151/2012 sui regimi di qualità dei prodotti agricoli e alimentari
- **Rettifica Regolamento (UE) n. 668/2014** della Commissione del 13 giugno 2014 recante modalità di applicazione del Reg. (UE) n. 1151/2012 (GUUE n. L. 39/23 del 14 febbraio 2015)
- **Nota MIPAAF (ex PIUE VII) del 10 settembre 2014** (prot. 0005105): criteri di accettabilità delle carcasse suine destinate alle produzioni DOP
- **Regolamento (UE) 1012/2016** dell’8 giugno 2016 relativo alle condizioni zootecniche e genealogiche applicabili alla riproduzione, agli scambi commerciali e all’ingresso nell’Unione di animali di razza pura, di suini ibridi riproduttori e del loro materiale germinale
- **Regolamento (UE) 625/2017** del Parlamento europeo e del Consiglio del 15 marzo 2017, relativo ai controlli ufficiali e alle altre attività ufficiali effettuati per garantire l’applicazione della legislazione sugli alimenti e sui mangimi, delle norme sulla salute e sul benessere degli animali, sulla sanità delle piante nonché sui prodotti fitosanitari, recante modifica dei regolamenti (CE) n. 999/2001, (CE) n. 396/2005, (CE) n. 1069/2009, (CE) n. 1107/2009, (UE) n. 1151/2012, (UE) n. 652/2014, (UE) n. 2016/429 e (UE) 2016/2031 del Parlamento europeo e del Consiglio, dei regolamenti (CE) n. 1/2005 e (CE) n. 1099/2009 del Consiglio e delle direttive 98/58CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119CE e 2008/120/CE del Consiglio, e che abroga i regolamenti (CE) n. 854/2004 e (CE) n. 882/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio, le direttive 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 92/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE e 97/78/CE del Consiglio e la decisione 92/438/CEE del Consiglio (regolamento sui controlli ufficiali)
- **Regolamento Delegato (UE) 1182/2017** della Commissione del 20 aprile 2017 che integra il Regolamento (UE) n. 1308/2013 per quanto riguarda le tabelle unionali di classificazione delle carcasse di bovini, suini e ovini e la comunicazione dei prezzi di mercato di talune categorie di carcasse e di animali vivi
- **Nota MIPAAF (DG PREF II) del 24 maggio 2017** (prot. 0006976): Banca dati vigilanza – Obblighi informativi a carico degli Organismi di controllo
- **D. Lgs. n. 52 dell’11 maggio 2018**: “Disciplina della riproduzione animale”
- **Nota MIPAAFT (DG VICO I) del 17 ottobre 2019** (prot. 0014769): modifica denominazione Mipaaft in Mipaaft su prodotti a indicazione geografica
- **Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019** su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019 (prot. 0012390): modalità per l’ammissione e controllo dei tipi genetici che rispondano ai criteri delle produzioni del suino pesante indicati nei disciplinari delle DOP e delle IGP
- **Nota MIPAAF (DG VICO I) del 4 marzo 2021** (prot. 0105162): autorizzazione delle etichette delle DOP e delle IGP nei piani di controllo
- **Decreto MIPAAF del 10 giugno 2021** su G.U. Serie gen. n. 148 del 23 giugno 2021 (prot. 0268840): modifica del decreto 5 dicembre 2019 dei tipi genetici che rispondano ai criteri delle produzioni del suino pesante indicati nei disciplinari delle DOP e delle IGP
- **Nota MIPAAF del 4 agosto 2021** (prot. 0355569): trasmissione delle linee guida per la redazione dei Piani di controllo della filiera suinicola a IG
- **Nota MIPAAF del 18 ottobre 2021** (prot. 0539187): metodi di prova per il controllo analitico sulle produzioni a IG
- **Nota MIPAAF del 16 dicembre 2021** (prot. 0663094): controlli analitici sulle produzioni a IG
- **Nota MIPAAF del 17 febbraio 2022** (prot. 0075809): aggiornamento Linee guida filiera suinicola
- **Nota MIPAAF del 25 marzo 2022** (prot. 0139899): individuazione nuova struttura di controllo

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--


## 4. ABBREVIAZIONI E DEFINIZIONI

<b>AA. CC.:</b>	Autorità Competenti
<b>Allevamento:</b>	Operatore in cui si svolge l'attività di riproduzione e/o crescita e/o custodia dei suini in conformità alle prescrizioni del Disciplinare
<b>Allevamento a Ciclo chiuso:</b>	Allevamento in cui i suini nascono e vengono allevati nelle successive fasi di accrescimento ed ingrasso fino all'invio alla macellazione; gli Allevamenti a Ciclo chiuso sono sia Allevamenti di Origine sia Allevamenti di Provenienza
<b>Allevamento di Origine (Scrofaia):</b>	Allevamento in cui i suini nascono e vengono tatuati con il tatuaggio di origine
<b>Allevamento di Provenienza:</b>	Allevamento che conclude l'attività di accrescimento e ingrasso dei suini per l'invio alla macellazione
<b>Allevamento Intermedio:</b>	Allevamento che svolge le fasi di accrescimento intermedio dei suini
<b>Allevamento promiscuo:</b>	Allevamento in cui sono allevati suini destinati all'IGP e suini (non solo verri e scrofe) non destinati a tal fine
<b>Anno:</b>	anno civile (periodo di 12 mesi compreso fra il 1° gennaio e il 31 dicembre)
<b>AM:</b>	Attestato per la Macellazione: dichiarazione con la quale l'Allevamento di Provenienza attesta il numero di suini che invia alla macellazione e la conformità degli stessi ai requisiti prescritti dal Disciplinare
<b>AT:</b>	Attestato di Trasferimento: dichiarazione con la quale l'Allevamento attesta il numero di suini che trasferisce ad altro Allevamento e la conformità degli stessi ai requisiti prescritti dal Disciplinare
<b>Autocontrollo:</b>	verifica dei requisiti di conformità, attuata e registrata da parte di tutti gli Operatori della filiera dell'IGP Ciauscolo, per le attività svolte presso i propri siti produttivi
<b>Autorità di vigilanza:</b>	MIPAAF e Regione Marche
<b>BDN:</b>	Banca Dati Nazionale dell'Anagrafe Zootecnica del Ministero della salute; le informazioni registrate in BDN hanno valore ufficiale ai fini della tracciabilità e rintracciabilità dei suini
<b>BDR:</b>	Banca Dati Riproduttori (archivio di talune sequenze genomiche identificative dei verri in uso nel circuito delle DOP e delle IGP)
<b>BDV:</b>	Banca Dati Vigilanza
<b>Certificazione di Conformità:</b>	attestazione con la quale IFCQ certifica che la produzione del "Ciauscolo" è conforme a quanto prescritto dai relativi Disciplinare e PDC approvati dalle AA. CC.
<b>Classificazione delle carcasse:</b>	l'attività di classificazione delle carcasse suine deve avvenire nel rispetto della normativa nazionale e unionale, in ottemperanza a quanto previsto dai disciplinari di produzione per l'appartenenza alla specifica classificazione (SEUROP). Ai fini dell'IGP sono considerate conformi, con riferimento a quanto indicato all'Art. 5 del Disciplinare per l'uso di carcasse di suino pesante incluse nelle classi centrali di classificazione, solo carcasse classificate HU-HR-HO oppure, sulla base di quanto definito nella Nota MIPAAF (ex PIUE VII) del 10 settembre 2014, con la lettera H seguita da un numero a tre cifre compreso, nel rispetto dei criteri di accettazione, fra 384 e 566
<b>Co. Ce.:</b>	Comitato di Certificazione di IFCQ
<b>Codice identificativo Allevamento:</b>	il codice di identificazione dell'Allevamento è costituito dalla sigla della provincia in cui si trova l'insediamento e da una numerazione progressiva, che può essere anche alfanumerica. Il codice è diverso per ogni singolo insediamento produttivo anche nel caso in cui più insediamenti produttivi e codici ASL facciano capo alla medesima Ditta (Partita IVA/CUAA). Inoltre, qualora presso il medesimo insediamento produttivo sussistano più di una ragione sociale e/o diverse partite IVA, viene attribuito un differente codice di identificazione per ognuna di esse, quando risulta chiaramente possibile la distinzione puntuale tra le diverse attività esercitate (es. in funzione del riconoscimento sanitario loro attribuito dall'ASL)
<b>Confezionatore:</b>	soggetto riconosciuto che confeziona ed etichetta ai fini dell'IGP il prodotto finito
<b>Consorzio di Tutela:</b>	Consorzio di tutela riconosciuto dal MIPAAF a cui è attribuito l'incarico a svolgere le funzioni di cui all'articolo 14, comma 15, della Legge 21 dicembre 1999, n. 526
<b>Controllo:</b>	attività con cui IFCQ accerta il rispetto delle prescrizioni definite nel PDC. Tale verifica si distingue in: <ul style="list-style-type: none"> <li>- controllo ispettivo: visita effettuata da un incaricato di IFCQ presso un Operatore;</li> <li>- controllo documentale: verifica della documentazione prevista dal PDC; tale controllo, effettuato anche mediante sistemi informatici, può essere svolto presso la sede dell'OdC e/o presso i soggetti inseriti nel Sistema dei controlli;</li> </ul>


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

	- controllo analitico: analisi chimico-fisica, microbiologica e/o genetica di un campione prelevato
<b>Controllo ordinario:</b>	controllo annuale di sorveglianza svolto su un campione di Operatori determinato dalle percentuali previste dal PDC
<b>Controllo supplementare:</b>	controllo eseguito per la verifica delle azioni correttive a seguito di non conformità riscontrata, per la verifica del mantenimento dei requisiti dopo la comunicazione da parte dell'Operatore relativa a modifiche successive al riconoscimento o quando previsto dallo Schema dei controlli
<b>DDT:</b>	Documento di Trasporto o documento equivalente
<b>Dichiarazione di autocertificazione:</b>	dichiarazione con la quale lo Stagionatore certifica che il prodotto finito ha i requisiti previsti dal Disciplinare
<b>Disciplinare:</b>	normativa comunitaria che definisce i requisiti del Ciauscolo IGP
<b>DM:</b>	Dichiarazione del Macello: dichiarazione con la quale il Macello documenta e registra la giornata di macellazione per la filiera tutelata
<b>DOP:</b>	Denominazione di Origine Protetta
<b>DPNF:</b>	Distinta Prodotto Non avviato alla Filiera tutelata: documento con cui, relativamente ad ogni DS ricevuta, il Laboratorio di Sezionamento o il Produttore attesta la materia prima che non ha avviato all'IGP (resa al fornitore e/o trattenuta non a fini IGP)
<b>DS:</b>	Dichiarazione Specifica: documento con il quale il Laboratorio di Sezionamento (interno o esterno al Macello) attesta, all'atto del trasferimento, che le carcasse/mezzene o altri tagli consegnati ad un altro Laboratorio di Sezionamento o i tagli freschi consegnati al Produttore, sono conformi ai requisiti prescritti dal Disciplinare
<b>GDA:</b>	Giunta d'Appello: organo collegiale decidente i ricorsi presentati dagli Operatori
<b>IG:</b>	Indicazione Geografica
<b>IGP:</b>	Indicazione Geografica Protetta
<b>Lettera-Mese:</b>	lettera che identifica il mese di nascita del suino
<b>LGI:</b>	Libro Genealogico Italiano
<b>Lotto:</b>	<p>“un insieme di unità di vendita di una derrata alimentare di prodotto, prodotta, realizzata, fabbricata o confezionata in circostanze praticamente identiche...” Il lotto è determinato dall'Operatore ed è apposto sotto la propria responsabilità. Nel PDC, nel rispetto della definizione citata, il lotto potrà essere distinto in base alla fase di processo specifica in:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <u>Lotto di macellazione</u>: insieme di suini macellati con specifico riferimento ad un singolo AM;</li> <li>- <u>Lotto di produzione</u>: insieme di salumi ottenuti dalla lavorazione di materia prima registrato con una singola Scheda di produzione</li> </ul>
<b>LS:</b>	Laboratorio di Sezionamento: Operatore che conduce l'attività di sezionamento di carcasse/mezzene suine e/o di rifilatura delle cosce suine. Qualora il Laboratorio di Sezionamento effettui lavorazioni di materia prima proveniente dalla macellazione di suini operata nel Macello compreso nel medesimo insediamento produttivo, opera come <b>LS “interno”</b> ; qualora invece svolga lavorazioni di materia prima proveniente da un altro sito produttivo, opera come <b>LS “esterno”</b> . Pertanto, un LS, quando effettua attività di sezionamento, se non è annesso ad uno stabilimento di macellazione opera sempre come “LS esterno”, mentre se è annesso ad uno stabilimento di macellazione opera come “LS interno” o come “LS esterno” a seconda che effettui lavorazioni di materia prima proveniente rispettivamente dal Macello compreso nel medesimo stabilimento o da altro sito produttivo
<b>Macello:</b>	Operatore che svolge l'attività di macellazione dei suini in conformità alle prescrizioni del Disciplinare
<b>MCR:</b>	Misura di Controllo Rinforzato: attività di controllo supplementare specifica su un determinato aspetto definito nel Disciplinare e/o nel PDC, costituita da almeno una Verifica Ispettiva Supplementare (VIS). Il trattamento è comunicato all'interessato con l'indicazione del numero dei controlli e dell'onere a carico dell'Operatore già previsto dal tariffario. Tale misura si applica, nei casi previsti dallo Schema dei controlli, anche in caso di ripetizione della medesima non conformità nell'arco di un anno
<b>Non conformità (NC):</b>	mancato soddisfacimento dei requisiti di conformità al Disciplinare o mancato rispetto delle disposizioni previste dal PDC

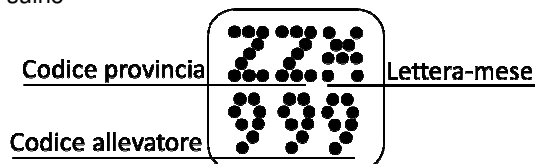


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

<b>Non conformità grave (NCG):</b>	mancato soddisfacimento dei requisiti di conformità al Disciplinare o mancato rispetto delle disposizioni previste dal PDC che pregiudicano la tracciabilità e/o la conformità del prodotto
<b>Non conformità lieve (NCL):</b>	mancato soddisfacimento dei requisiti di conformità al Disciplinare o mancato rispetto delle disposizioni previste dal PDC che, tranne per i casi definiti nello Schema dei Controlli per cui è prevista una soglia di accettabilità, non pregiudicano la tracciabilità e la conformità del prodotto
<b>OdC:</b>	Organismo di Controllo
<b>Operatore:</b>	soggetto inserito nel circuito tutelato dell'IGP per le specifiche attività svolte
<b>PDC:</b>	Piano di Controllo
<b>Prodotto finito:</b>	prodotto ottenuto in conformità ai requisiti prescritti dal Disciplinare ed idoneo ad essere identificato con la denominazione "Ciauscolo"
<b>Produttore:</b>	Operatore che, a partire dall'impasto, effettua l'attività di produzione ai fini dell'IGP del prodotto semilavorato destinato alla stagionatura
<b>Punzoni:</b>	piastre in dotazione alla Scrofaia per l'apposizione del tatuaggio di origine. I punzoni sono costituiti da un sistema ad aghi multipli a piastra unica (non a composizione variabile) e vengono utilizzati dalla Scrofaia per apporre sulle cosce dei suinetti il tatuaggio di origine, costituito da un codice alfanumerico disposto su due righe identificativo dell'Allevamento di Origine (composto dalle due lettere della sigla della provincia in cui è ubicata la Scrofaia e da un codice a tre caratteri, numerico o alfanumerico) e dalla lettera identificativa del mese di nascita dei suinetti; ciascun carattere è costituito da più "puntini", ciascuno impresso mediante aghi multipli
<b>Rapporto di valutazione prova:</b>	rapporto che il Valutatore Risultato Prove (VRP) dell'OdC compila dopo aver valutato l'esito, rispetto ai requisiti disciplinati, dei controlli analitici di uno o più campioni effettuati dal laboratorio di analisi; tale documento, relativo alla soprascriptificata valutazione, viene inviato all'Operatore interessato soggetto al controllo
<b>Reclamo:</b>	comunicazione con la quale l'Operatore manifesta a IFCQ insoddisfazione in merito al servizio fornito dall'OdC o segnala un problema relativamente all'attività di controllo svolta dall'OdC oppure comunicazione con cui un cliente manifesta all'Operatore insoddisfazione in merito al prodotto ricevuto dall'Operatore stesso
<b>Registro di confezionamento:</b>	documento nel quale il Confezionatore registra l'attività di confezionamento ai fini dell'IGP
<b>Resa reale di macellazione:</b>	rapporto percentuale, espresso con due cifre decimali, fra il peso medio morto freddo delle carcasse macellate e il peso medio vivo dell'intera partita avviata alla macellazione per la filiera tutelata (attestata con un singolo AM); il peso medio vivo è calcolato sulla base del peso vivo della partita riscontrato dal Macello
<b>Richiedente:</b>	soggetto che richiede a IFCQ l'inserimento nel circuito della produzione tutelata dell'IGP
<b>Riconoscimento:</b>	provvedimento con il quale IFCQ inserisce un soggetto nel circuito della produzione tutelata dell'IGP
<b>Ricorso:</b>	istanza con la quale l'Operatore chiede alla Giunta d'Appello l'annullamento, la revoca o la revisione di uno o più provvedimenti adottati nei suoi confronti dall'OdC
<b>RIFT:</b>	Registro Italiano Filiera Tutelata: sistema informatico che raccoglie, aggrega e organizza i dati registrati da Allevamenti, Macelli e Laboratori di Sezionamento ai fini dell'identificazione e della tracciabilità della materia prima
<b>RM:</b>	Rendiconto Macellazione: documento che attesta gli esiti di macellazione della singola partita di suini certificata con il relativo AM
<b>RR:</b>	Rendiconto Regolarizzazione: documento che attesta gli esiti di regolarizzazione della partita di suini di peso medio vivo non conforme accertato all'arrivo in Macello; viene emesso per ogni partita regolarizzata certificata con AM
<b>Scheda di produzione:</b>	documento con il quale il Produttore rendiconta la preparazione dell'impasto e le successive fasi di elaborazione del prodotto ai fini dell'IGP
<b>Scrofa:</b>	suino di sesso femminile che ha effettuato almeno un parto ed è utilizzato per la riproduzione
<b>Stagionatore:</b>	Operatore che, ai fini dell'IGP, effettua l'attività di stagionatura del prodotto semilavorato
<b>Stato di taratura:</b>	condizione di uno strumento di misura in base alla quale lo strumento risulta non aver superato la scadenza di taratura stabilita. La taratura permette di definire le caratteristiche metrologiche di uno strumento di misura con lo scopo di verificarne l'accuratezza
<b>Suini tatuati:</b>	suini che entrano a far parte del circuito della filiera tutelata

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

**Tatuaggio di origine:** tatuaggio indelebile dell’Allevamento di origine costituito da un codice alfanumerico identificativo della Scrofaia e dalla lettera-mese che indica il mese di nascita del suino



**Tracciabilità:** processo che ricostruisce la storia del prodotto “da monte a valle” della filiera, documentando e registrando ogni fase della sua lavorazione. È la tracciabilità che permette la **Rintracciabilità**, processo che collega tutte le informazioni registrate per risalire “da valle a monte” alla storia del prodotto e alle relative responsabilità lungo la filiera

**Verro:** suino di sesso maschile, che ha raggiunto la pubertà, utilizzato per la riproduzione  
**Verro ruffiano:** suino di sesso maschile, che ha raggiunto la pubertà, utilizzato per la stimolazione e la ricerca della scrofa in calore, ma non utilizzato per la riproduzione (c.d. “copertura”)

**VIS:** singola Verifica Ispettiva Supplementare con oneri a carico dell’Operatore; qualora possibile, nell’ambito della stessa visita ispettiva possono essere svolte più VIS

**VRP:** Valutatore Risultato Prove: incaricato dell’OdC che valuta l’esito, rispetto ai requisiti disciplinati, dei controlli analitici effettuati dal laboratorio di analisi (indicati nel Rapporto di prova compilato dal laboratorio). Il VRP emette un rapporto relativo a tale valutazione (Rapporto di valutazione prova) che viene inviato all’Operatore interessato soggetto al controllo. La delibera di eventuali non conformità riscontrate e della certificazione del prodotto finito è di competenza del Co. Ce.

## 5. ACCESSO AL SISTEMA DEI CONTROLLI


Tutti gli Operatori della filiera disciplinata dell’IGP Ciauscolo devono essere assoggettati ai controlli di conformità previsti dal presente PDC. I Produttori e gli Stagionatori devono essere ubicati nel territorio delimitato definito all’Art. 3 del Disciplinare.

### 5.1 PRESENTAZIONE DELLA RICHIESTA DI RICONOSCIMENTO

Il Richiedente che intende operare nell’ambito del Sistema dei controlli dell’IGP deve presentare la richiesta di riconoscimento, direttamente o tramite il Consorzio di tutela in forza di specifica delega, in cui deve essere specificato che le responsabilità derivanti da eventuali inadempienze (rapporti economici compresi) sono comunque a carico del singolo Richiedente. La richiesta deve essere inviata a IFCQ mediante posta elettronica, compilata in ogni sua parte e completa della documentazione indicata, utilizzando il modello:

- Allegato n. 1 per l’Allevamento (integrato, per la Scrofaia, dalla richiesta di assegnazione punzoni in Allegato n. 2);
- Allegato n. 3 per l’Operatore con ruolo di Macello e LS;
- Allegato n. 4 per l’Operatore con ruolo esclusivo di LS “esterno”;
- Allegato n. 5 per il Produttore;
- Allegato n. 6 per lo Stagionatore;
- Allegato n. 7 per il Confezionatore.

L’Allevamento “in soccida” indica, in sede di richiesta di riconoscimento e, ove previsto, nelle registrazioni ai fini del PDC, per conto di quale Allevamento esercita la propria attività di soccida.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

Con l'atto della presentazione della richiesta il Richiedente accetta integralmente i contenuti del Sistema dei controlli (PDC, Sistema tariffario, Schema dei controlli e ogni altro documento utile) e si assume la diretta responsabilità delle attività svolte ai fini del riconoscimento e del successivo mantenimento dei requisiti.

## **5.2 PROCEDURA DI RICONOSCIMENTO NEL SISTEMA DEI CONTROLLI DELL'IGP CIAUSCOLO**

La procedura di riconoscimento si articola nelle seguenti fasi:

### **a) Verifica documentale:**

IFCQ, ricevuta la richiesta e la documentazione accessoria prevista, verifica entro 10 giorni lavorativi:


- che l'insediamento produttivo del Richiedente sia situato nel territorio delimitato così come definito dall'Art. 3 del Disciplinare; tale disposizione si applica, in coerenza con quanto indicato all'Art. 5 del Disciplinare, solo per i soggetti che richiedono il riconoscimento come Produttore o Stagionatore;
- che la richiesta sia stata formalizzata utilizzando l'apposita modulistica e sia compilata in ogni sua parte; qualora la documentazione risulti incompleta o non adeguata, sarà inviata una richiesta di integrazione.

### **b) Verifica ispettiva iniziale:**

IFCQ, conclusa positivamente la verifica documentale, entro 30 giorni lavorativi effettua la verifica ispettiva iniziale. Nel corso della stessa viene valutata la corrispondenza delle condizioni in essere con quanto comunicato nella richiesta e la capacità del Richiedente di soddisfare i requisiti disciplinati in relazione alle proprie specifiche attività e quindi viene verificato:

- **per gli Allevamenti:**

- che siano adottate per i suini pratiche e tecniche adeguate a garantire il rispetto del benessere animale; in particolare, IFCQ verifica che strutture e attrezzature siano resistenti alla corrosione, che i ricoveri siano ben coibentati e aerati (in modo da garantire la giusta temperatura, il ricambio ottimale dell'aria e il contenimento dei gas nocivi) e che i pavimenti siano caratterizzati da una bassa incidenza di fessurazione e realizzati con materiali idrorepellenti, termici e antisdrucchiolevoli;
- che, se presenti nelle Scrofaie riproduttori suini e/o materiale genetico, appartengano alle razze così come definite all'Art. 5 del Disciplinare e, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche, alla "*Lista degli altri tipi genetici*" pubblicata in apposita sezione del sito internet del MIPAAF;
- che se operativi in modo promiscuo, la filiera destinata alla produzione tutelata e la filiera convenzionale siano chiaramente distinte: la documentazione relativa a suini, alimentazione ed eventuali dosi di seme utilizzati deve garantire una chiara tracciabilità; i suini destinati alla filiera tutelata devono essere separati da quelli non destinati a tal fine; nel caso in cui l'Allevamento utilizzi alimenti e/o materiale genetico non conformi ai fini dell'IGP, la separazione fra filiera tutelata e filiera convenzionale deve riguardare anche alimenti e/o dosi di seme;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- **per i Macelli e i Laboratori di Sezionamento:**

- che siano presenti le attrezzature e gli impianti dichiarati con la richiesta di riconoscimento, nel rispetto del benessere animale;
- che sia disponibile un sistema tale da assicurare tutti i riscontri della tracciabilità delle partite di suini in ingresso, delle singole partite di carcasse/mezzene (o di loro porzioni) in uscita verso un Laboratorio di Sezionamento e/o di tagli anatomici in uscita destinati al distretto dell'IGP;

- **per i Produttori e gli Stagionatori:**

- che siano presenti le attrezzature e gli impianti dichiarati con la richiesta di riconoscimento ed idonei a rispettare il metodo di ottenimento prescritto dall'Art. 5 del Disciplinare;
- che sia disponibile un sistema tale da assicurare la tracciabilità del prodotto in entrata e di quello in uscita;

- **per i Confezionatori:**

- che vi sia la disponibilità degli impianti e dell'attrezzatura per l'attività di confezionamento;
- che esista un adeguato sistema di identificazione e rintracciabilità del prodotto.

Nel caso in cui dalla visita emergano circostanze difformi da quanto dichiarato, la procedura viene sospesa fino al soddisfacimento del requisito previsto, ove possibile. Laddove il Richiedente non adempia alle richieste di adeguamento entro 30 giorni lavorativi, IFCQ chiude l'istruttoria con l'invio di una corrispondente comunicazione.

c) **Riconoscimento:**


IFCQ valuta gli esiti della verifica ispettiva iniziale e, qualora da tali riscontri non emergano situazioni di non conformità, il Co. Ce. procede con la valutazione dell'istruttoria.

In caso di esito positivo della visita ispettiva iniziale, il Co. Ce., acquisita la relativa documentazione, delibera entro 15 giorni lavorativi sul riconoscimento ovvero sul mancato riconoscimento per mancanza da parte del Richiedente dei requisiti prescritti dal PDC e dal Disciplinare.

IFCQ entro 10 giorni lavorativi dalla delibera del Co. Ce. notifica al Richiedente l'esito della decisione. In caso di valutazione positiva emette il provvedimento di riconoscimento ed inserisce il Richiedente nell'elenco anagrafico dei soggetti riconosciuti attribuendogli uno specifico codice di identificazione; il provvedimento è notificato all'Operatore tramite posta certificata (PEC). Nel caso, invece, di valutazione negativa, IFCQ notifica tramite posta certificata (PEC) al Richiedente non riconosciuto il provvedimento di non inserimento.

Con l'attribuzione del codice identificativo:

- **alle Scrofaie e agli Allevamenti Intermedi** sono inviate le credenziali di accesso al RIFT per il rilascio dell'Attestato di Trasferimento (di seguito solo AT) secondo le istruzioni in Allegato n. 9. Alle Scrofaie sono inviati anche i punzoni; le Scrofaie possono in qualsiasi momento chiederne la fornitura di nuovi con l'Allegato n. 2; tutte le forniture devono essere autorizzate da IFCQ e nessuna richiesta deve essere rivolta direttamente al fabbricante;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- **agli Allevamenti di Provenienza** sono inviate le credenziali di accesso al RIFT per il rilascio dell'Attestato per la Macellazione (di seguito solo AM) secondo le istruzioni in Allegato n. 10;
- **agli Allevamenti a ciclo chiuso** sono inviate le credenziali di accesso al RIFT per il rilascio dell'AM e, se richiesto, dell'AT e vengono consegnati i punzoni; per tali Allevamenti, essendo sia Scrofaie sia Allevamenti di Provenienza, valgono le prescrizioni definite nei due punti elenco precedenti;
- **ai Macelli** sono inviate le credenziali di accesso al RIFT per la registrazione della giornata di macellazione tramite la Dichiarazione del Macello (DM), del Rendiconto Macellazione (RM) e del Rendiconto Regolarizzazione (RR) da compilare rispettivamente secondo le istruzioni in Allegato n. 13, n. 14 e n. 15. Qualora l'attività di macellazione e di sezionamento siano svolte presso lo stesso insediamento produttivo viene attribuito un unico codice di identificazione (quando risulta chiaramente il medesimo riconoscimento sanitario dall'ASL);
- **ai Laboratori di Sezionamento** sono inviate le credenziali di accesso al RIFT per la registrazione della Dichiarazione Specifica (DS) e della Distinta Prodotto Non avviato alla Filiera tutelata (DPNF) in base alle istruzioni definite rispettivamente in Allegato n. 16 e Allegato n. 17;
- **ai Produttori** sono inviate le credenziali di accesso al sistema informatico messo a disposizione dall'OdC, per la registrazione, in base a quanto definito in Allegato n. 17, della Distinta Prodotto Non avviato alla Filiera tutelata (DPNF).

IFCQ registra la consegna e la restituzione delle dotazioni assegnate al singolo Operatore e tiene un elenco anagrafico di tutti i soggetti riconosciuti curando l'aggiornamento del fascicolo di ciascuno di essi, comprensivo dei provvedimenti per il trattamento delle non conformità, e della BDV.


### 5.2.1 Validità del riconoscimento

La validità del riconoscimento dell'Operatore con il suo inserimento nell'elenco anagrafico di tutti i soggetti riconosciuti, fatti salvi i casi di recesso e cancellazione, opera in regime di continuità a quella dell'autorizzazione rilasciata dal MIPAAF a IFCQ ai fini dell'espletamento dei controlli di conformità dell'IGP Ciauscolo.

La validità dei controlli e degli attestati di conformità è correlata all'autorizzazione rilasciata dal MIPAAF a IFCQ ai fini dell'espletamento dei controlli di conformità dell'IGP Ciauscolo.

### 5.2.2 Sopraggiunte modifiche delle condizioni iniziali di riconoscimento e altre eventuali ulteriori modifiche

Per il mantenimento del riconoscimento ai fini dell'IGP, l'Operatore interessato deve formalmente comunicare a IFCQ, possibilmente in via preventiva e comunque entro 10 giorni lavorativi dal loro accadimento, all'indirizzo di posta elettronica [anagrafica@ifcq.it](mailto:anagrafica@ifcq.it), tutte le modifiche sostanziali che incidono sullo stato di conformità del prodotto, sul processo produttivo e sulla tracciabilità delle produzioni oltre a quelle che riguardano la titolarità degli obblighi e dei diritti (es.: variazioni societarie, della proprietà o dell'anagrafica aziendale, del codice ASL, dell'assetto strutturale e/o produttivo).

<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

IFCQ entro 10 giorni lavorativi dal ricevimento della comunicazione valuta le variazioni segnalate, riservandosi la facoltà di effettuare verifiche ispettive supplementari e/o richieste di integrazioni documentali in relazione alla natura delle variazioni intervenute.

Nel caso di sospensione o revoca dell'autorizzazione sanitaria, l'Operatore deve darne comunicazione entro 24 ore a IFCQ mediante posta certificata (PEC) e sospendere immediatamente le attività ai fini dell'IGP.

### **5.2.3 Subentro nel riconoscimento**

Nei casi di subentro di un nuovo Operatore per la medesima attività, qualora dalla richiesta di subentro/voltura si riscontri che il subentro comporta esclusivamente il mero trasferimento soggettivo del complesso aziendale iscritto all'IGP, lasciando immutati gli elementi oggettivi essenziali che hanno consentito il riconoscimento dell'Operatore subentrato negli elenchi anagrafici dei soggetti riconosciuti, l'iscrizione dell'Operatore subentrante nel relativo elenco anagrafico avviene a seguito del solo controllo documentale (senza quindi la verifica ispettiva iniziale) e della conseguente delibera del Co. Ce. La pratica non verrà portata alla valutazione del Co. Ce. nel caso in cui non vi sia una modifica del CUAA e/o nel caso in cui vi sia una modifica della sola sede legale.


In tutti gli altri casi in cui il subentro non comporta esclusivamente il trasferimento soggettivo del complesso dei diritti e degli obblighi derivanti dall'appartenenza del cedente all'IGP, IFCQ si riserva la facoltà di effettuare una visita ispettiva a riscontro della conformità aziendale. Nel caso di conferma della conformità aziendale a seguito di tale visita e nel caso in cui IFCQ ritenga di avere sufficienti evidenze documentali a conferma della conformità dell'Operatore senza la necessità di una visita ispettiva, l'azienda può essere riconosciuta nel relativo elenco anagrafico previa valutazione finale della pratica da parte del Co. Ce.

### **5.3 RECESSO DAL SISTEMA DEI CONTROLLI E CANCELLAZIONE DAGLI ELENCHI ANAGRAFICI**

L'Operatore che intende recedere dall'IGP (per chiusura o cessione della Ditta, cessazione dell'attività produttiva ai fini dell'IGP o altra diversa motivazione) è tenuto a dare corrispondente comunicazione scritta a IFCQ da inviare all'indirizzo di posta elettronica [anagrafica@ifcq.it](mailto:anagrafica@ifcq.it).

In caso di richiesta di recesso l'Operatore pagherà a IFCQ le tariffe di sua competenza per l'anno in cui viene formalizzata la richiesta.

L'Operatore che intende uscire dal Sistema dei controlli deve restituire all'OdC tutte le dotazioni date in concessione al medesimo ai fini dell'IGP. Qualora l'Operatore non provveda alla restituzione delle dotazioni entro 10 giorni lavorativi dalla richiesta di recesso, IFCQ invia un sollecito scritto. Trascorsi senza esito ulteriori 10 giorni lavorativi, IFCQ si reca presso l'Operatore a ritirare il materiale in dotazione addebitandogli le relative spese e cancellandolo dall'elenco dei soggetti iscritti al circuito dell'IGP. Nel caso in cui l'Operatore abbia invece restituito le dotazioni nei tempi prescritti, IFCQ, perfezionate tutte le procedure riferite alla richiesta di recesso, sottopone la richiesta al Co. Ce. che assumerà una corrispondente delibera. All'esito, IFCQ emetterà il provvedimento di recesso, dandone comunicazione tramite posta elettronica certificata (PEC) all'Operatore interessato, e provvederà alla sua cancellazione dall'elenco anagrafico dei soggetti

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

riconosciuti. La procedura si perfeziona nel momento del ricevimento del relativo provvedimento da parte dell'Operatore che ha presentato la relativa richiesta. Fino ad allora quest'ultimo è tenuto ad assolvere a tutti gli oneri connessi alla sua qualità di soggetto riconosciuto.

### 5.3.1 Procedura per la gestione di posizioni non più attive

IFCQ sottopone alla valutazione del Co. Ce. la revoca della posizione anagrafica dell'Operatore nei relativi elenchi nel caso in cui:

- abbia cessato l'attività senza averne dato la prescritta comunicazione e tali circostanze siano accertate mediante verifica documentale circa la "cessazione camerale" e/o verifica ispettiva che attesta che il medesimo non opera più ai fini dell'IGP;
- l'insediamento produttivo e/o il soggetto riconosciuto non sono più esistenti, l'insediamento è di fatto dismesso, chiuso o abbandonato o l'Operatore sia dichiarato fallito;
- abbia sospeso l'attività ai fini dell'IGP per un periodo superiore ai 12 mesi interi e consecutivi senza comunicazione scritta. In tal caso IFCQ invia una nota all'Operatore interessato informandolo che, trascorsi 30 giorni lavorativi senza che lo stesso manifesti, mediante comunicazione scritta a IFCQ, la volontà di continuare la produzione ai fini dell'IGP, attiverà l'iter di revoca; qualora il soggetto abbia ricevuto in concessione dotazioni ai fini dell'IGP e non le abbia ancora restituite a IFCQ, l'OdC invia un sollecito scritto per la restituzione di tali dotazioni; trascorsi dal sollecito senza esito 10 giorni lavorativi, IFCQ si reca presso l'Operatore a ritirare il materiale in dotazione addebitandogli le relative spese, segnalando la circostanza alle Autorità competenti e cancellandolo dall'elenco dei soggetti iscritti al circuito dell'IGP.

L'Operatore "cancellato" dagli elenchi anagrafici:

- non può di utilizzare ai fini dell'IGP suini vivi tatuati e/o macellati, carcasse, tagli freschi, prodotto in lavorazione e/o prodotto finito non ancora identificato con l'IGP, a partire dalla data indicata nella comunicazione relativa al/alla suo/sua recesso/cancellazione;
- deve sospendere immediatamente l'utilizzo delle etichette, della carta intestata e di tutti i documenti e le pubblicazioni in cui compaiono i riferimenti all'IGP Ciauscolo;
- non può di utilizzare i marchi previsti dai regolamenti comunitari di pertinenza.


In caso di cancellazione IFCQ richiede al soggetto interessato il pagamento delle tariffe di sua competenza.

Qualora l'Operatore "cancellato" intenda riprendere l'attività ai fini dell'IGP, deve dare avvio ad un nuovo iter di riconoscimento.

## 6. ADEMPIMENTI GENERALI OSSERVATI DAGLI OPERATORI


I soggetti riconosciuti nel circuito della produzione tutelata dell'IGP sono tenuti:

- a mantenere le caratteristiche strutturali e organizzative rispetto agli elementi acquisiti in sede di riconoscimento e ad altri eventuali elementi acquisiti successivamente così come specificato al paragrafo 5.2.2, con particolare riferimento all'autorizzazione sanitaria in corso di validità e al rispetto del benessere animale negli Allevamenti e presso i Macelli; nel caso delle sopraggiunte modifiche specificate al paragrafo 5.2.2, gli Operatori devono comunicarle a IFCQ nel rispetto delle modalità e delle tempistiche definite in tale paragrafo;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- ad eseguire e rispettare le procedure di autocontrollo, di tracciabilità, di rintracciabilità e di verifica dei requisiti prescritti dal Disciplinare; tracciabilità e rintracciabilità devono essere garantite in tutta la filiera a partire dai suini e fino al confezionamento del prodotto finito;
- per gli Allevamenti, a separare i suini destinati alla filiera tutelata da quelli non destinati a tal fine, e per gli altri Operatori, ad eseguire le lavorazioni per la produzione tutelata disgiuntamente da quelle del prodotto non destinato alla filiera tutelata mediante la separazione fisica delle linee/del prodotto o temporale delle lavorazioni;
- ad adempiere agli obblighi previsti ai fini dell'IGP mediante la registrazione, la compilazione, la gestione e l'archiviazione della documentazione prevista dal PDC in modo da agevolare le verifiche da parte di IFCQ e delle Autorità ufficiali preposte al controllo;
- a consentire, anche allo scopo di assicurare la prosecuzione dell'efficacia del riconoscimento stesso, ogni forma di verifica da parte di IFCQ, con o senza preavviso, diretta ad accertare l'esatto adempimento degli obblighi posti a loro carico. Si riporta di seguito quanto definito all'Art. 3, Comma 2 del D. Lgs n. 297/2004: "Salva l'applicazione delle norme penali vigenti, il soggetto immesso nel sistema di controllo che pone in essere un comportamento diretto a non consentire le ispezioni e/o a impedire il prelievo di campioni ovvero a intralciare o ad ostacolare l'attività di verifica dei documenti da parte degli incaricati della struttura di controllo, di cui al comma 1 o degli agenti vigilatori del Consorzio di tutela di cui all'articolo 1, comma 1, lettera c), numero 1), è sottoposto alla sanzione amministrativa pecuniaria, previa verifica da parte del Ministero delle politiche agricole e forestali, di euro cinquecentosedici";
- ad escludere dall'IGP i suini e/o la relativa materia prima ottenuta nei casi di mancato rispetto dei requisiti di conformità prescritti nel Disciplinare e nel PDC;
- ad autorizzare IFCQ all'utilizzo dei dati acquisiti a proposito della propria attività per gli scopi connessi all'esercizio del Sistema dei controlli;
- ad autorizzare l'accesso al proprio insediamento produttivo anche agli incaricati delle autorità responsabili dell'accreditamento e della vigilanza ai sensi delle normative vigenti;
- ad autorizzare IFCQ all'utilizzo di dispositivi mobili e fotocamere per il rilievo fotografico di siti, dotazioni, schermate video (es. *screenshot*), documenti da acquisire a supporto esclusivo della propria attività per gli scopi connessi all'espletamento dei controlli autorizzati dal MIPAAF;
- a registrare i reclami ricevuti, rendendoli disponibili all'OdC, e le relative azioni correttive adottate;
- a registrare le non conformità e a fornire evidenze oggettive che i suini o il prodotto non conformi siano stati esclusi dall'IGP;
- a conservare presso la propria sede produttiva riconosciuta, salvo eventuale deroga dell'OdC, tutti i documenti prodotti e ricevuti nell'ambito della propria attività ai fini dell'IGP (cartellini forniti da mangimifici, razioni alimentari, DDT etc.) per almeno 5 anni dalla data di emissione;
- a fornire evidenza oggettiva a IFCQ del rispetto dei requisiti di conformità previsti, dell'identificazione e della tracciabilità del prodotto destinato alla produzione tutelata, nonché delle situazioni di non conformità eventualmente riscontrate e delle relative modalità di trattamento;
- ad utilizzare strumenti di misura in stato di taratura per le misurazioni effettuate in autocontrollo; a tal fine gli Operatori devono mantenere un sistema documentato ed efficiente per la corrispondente gestione della taratura "esterna" o "interna" degli strumenti che, se richiesto, deve essere messo a disposizione di IFCQ;
- a custodire/segregare, qualora abbiano presentato ricorso a IFCQ, il prodotto non conforme indicato nel provvedimento di non conformità fino all'acquisizione della relativa decisione finale;
- a restituire, ove previsto, le dotazioni ricevute per operare ai fini dell'IGP. Qualora l'Operatore interessato non provveda spontaneamente alla restituzione delle dotazioni, IFCQ invia un



<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

sollecito scritto; trascorsi senza esito 10 giorni lavorativi, IFCQ si reca presso l'Operatore a ritirare il materiale in dotazione addebitandogli le relative spese;

- a conservare e utilizzare le dotazioni ricevute ai fini dell'IGP esclusivamente presso il proprio insediamento produttivo riconosciuto, fatte salve diverse eventuali autorizzazioni dell'OdC;
- a denunciare immediatamente alle AA. CC. lo smarrimento o il furto delle dotazioni ricevute ai fini dell'IGP e ad inviare a IFCQ la corrispondente documentazione;
- a comunicare a IFCQ eventuali provvedimenti notificati dalle AA. CC. che possono pregiudicare la conformità dei processi e/o del prodotto;
- ad utilizzare obbligatoriamente il sistema informatico messo a disposizione dell'OdC, per specifici documenti, in base a quanto prescritto nel PDC, mediante la registrazione dei dati e delle informazioni nelle sezioni a loro dedicate;
- a verificare che l'Operatore che fornisce loro suini, carcasse/mezzene/tagli e/o prodotto stagionato (o in corso di stagionatura) sia inserito negli specifici elenchi dei soggetti riconosciuti (nel caso in cui il fornitore non sia un soggetto riconosciuto, i suini e/o il prodotto non possono essere destinati all'IGP);
- a fornire al personale di IFCQ (ispettivo e/o in affiancamento) dettagliate informazioni sui rischi specifici esistenti negli ambiti in cui saranno destinati ad operare e sulle misure di prevenzione e di emergenza, in relazione alla propria attività (compresi i DPI previsti e disponibili), al fine di consentire lo svolgimento dei controlli in sicurezza.

Il sistema informatico messo a disposizione degli Operatori dall'OdC funge anche da archivio dati ed è consultabile, con modalità distinte, dagli Operatori e dall'Autorità di vigilanza. I dati archiviati possono essere resi disponibili e richiesti nei limiti e con le modalità previste dalla normativa in vigore. In caso di malfunzionamento del sopracitato sistema informatico gli Operatori sono comunque tenuti alla compilazione della documentazione prevista (per es. in formato cartaceo), riportando i dati definiti nei relativi allegati del PDC.


A questi adempimenti di carattere generale si aggiungono gli specifici adempimenti di seguito riportati (paragrafi da 7.1 a 7.6) relativi ai singoli Operatori.

## **7. REQUISITI DI CONFORMITA' OSSERVATI DAGLI OPERATORI**

### **7.1 ADEMPIMENTI DELL'ALLEVAMENTO**

L'Allevamento, ai fini dell'idoneità del suino all'IGP e della tracciabilità, deve produrre e rendere disponibili ai controlli adeguate evidenze e registrazioni documentali relative:

- all'identificazione e alla registrazione dei suini presenti in Allevamento, in applicazione della normativa vigente;
- alla conformità della razione alimentare: cartellini mangime e piano/dichiarazione della razione alimentare somministrata;
- al rispetto dei requisiti strutturali ed igienico sanitari [Reg. (CE) n. 853/04 (numero di riconoscimento)].

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

L'Allevamento in cui, prima dell'atto di riconoscimento, siano eventualmente presenti suini non destinati a fini riproduttivi e potenzialmente destinabili al circuito tutelato, non può certificare tali suini ai fini dell'IGP.

All'Allevamento è raccomandato di seguire le fasi e le tecniche di allevamento così come descritte all'Art. 5 del Disciplinare.

### 7.1.1 Genetica

La Scrofaia deve utilizzare esclusivamente materiale genetico e/o riproduttori suini appartenenti:

- alle razze tradizionali Large White (Italiana) e Landrace (Italiana), così come migliorate dal Libro Genealogico Italiano (LGI);
- alla razza Duroc (Italiana), così come migliorata dal LGI;
- ad altre razze, meticci ed ibridi, purché provengano da schemi di selezione o incrocio attuati con finalità compatibili con quelle del LGI per la produzione del suino pesante.

In applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche, la Scrofaia può utilizzare i riproduttori suini e/o il materiale genetico di tipi genetici indicati nella "*Lista degli altri tipi genetici*" pubblicata in apposita sezione del sito internet del MIPAAF.

Non sono ammessi ai fini dell'IGP gli animali in purezza delle razze Landrace Belga, Hampshire, Pietrain, Duroc e Spot Poland e i portatori di caratteri antitetici e/o materiale genetico riconducibile agli stessi, con particolare riferimento al gene responsabile della sensibilità agli stress (PPS). La Scrofaia, inoltre, non deve utilizzare i riproduttori suini e/o il relativo materiale genetico per i quali sia stata richiesta la valutazione del tipo genetico e non sia completato l'iter di valutazione previsto dal D.M. n. 12390 del 05/12/2019.

Inoltre, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche ed in via transitoria, la Scrofaia NON deve utilizzare i riproduttori suini e/o il materiale genetico:

- per i quali sia stata richiesta la valutazione "ex novo" di un tipo genetico e non sia completato l'iter di valutazione con la relativa pubblicazione nella "*Lista degli altri tipi genetici*" sul sito internet del MIPAAF;
- per i quali l'iter di valutazione abbia dato esito di non conformità.

Il portatore di interesse (Ente selezionatore o ibridatore) intenzionato ad introdurre un tipo genetico nel circuito della produzione tutelata dell'IGP deve attenersi a quanto disposto dal Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche. L'eventuale progenie generata da un tipo genetico "in valutazione" non potrà essere introdotta ai fini dell'IGP.

Tutta la progenie derivata da tipi genetici valutati non conformi non deve essere tatuata e non può in alcun modo essere certificata ai fini dell'IGP. Qualora sia stata tatuata si provvede alla sua esclusione dalla filiera tutelata.

La Scrofaia deve:

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- acquisire e conservare:
  - il certificato zootecnico di ogni verro riproduttore fisicamente presente in Allevamento per la filiera tutelata;
  - la documentazione relativa alla fornitura di dosi di seme per la produzione di suini destinati al circuito tutelato, con la quale il fornitore attesta l'origine del materiale genetico indicando nel dettaglio il tipo genetico e/o il numero di matricola del verro dal quale è stato prelevato il seme in consegna;
- garantire la corrispondenza, per tutti i verri riproduttori presenti in Allevamento, tra gli identificativi applicati sul singolo riproduttore e quelli registrati nel corrispondente certificato zootecnico acquisito. Generalmente l'identificativo del riproduttore nato:
  - in Italia è costituito cumulativamente dal tatuaggio sul padiglione auricolare sinistro del codice ASL dell'allevamento di nascita (espresso con 10 caratteri) e dal tatuaggio sul padiglione auricolare destro della matricola (espresso con 8 caratteri) del LGI o del Registro ibridi;
  - all'estero può essere anche riportato su marche auricolari, come indicato nel certificato zootecnico;
- registrare e aggiornare nel RIFT entro i primi 7 giorni successivi al semestre di riferimento (inteso come primo o secondo semestre dell'anno):
  - l'elenco degli identificativi dei verri utilizzati, distinti per razza o tipo genetico, e la relativa data di inizio attività;
  - il numero delle scrofe presenti e l'informazione sulla denominazione della razza o del tipo genetico da cui derivano;
  - il numero delle dosi acquisite per la fecondazione artificiale, il tipo genetico del verro a cui corrispondono, la ragione/denominazione sociale del fornitore e il numero e la data del DDT di fornitura;
- registrare nel RIFT entro i primi 7 giorni del mese il numero dei parti e il numero dei suini nati vivi nel mese precedente.


La Scrofaia, al fine della ricerca dei calori delle Scrofe utilizzate per la filiera tutelata, può impiegare esclusivamente le seguenti tipologie di verro "ruffiano":

- verro di genetica conforme ai fini dell'IGP;
- verro di genetica non conforme ai fini dell'IGP, in presenza di relativo certificato di vasectomia o epididimectomia o di equivalente procedura di sterilizzazione.

L'utilizzo di vaccini antiormone di rilascio delle gonadotropine o di medicinali con effetti analoghi non è da considerarsi sostitutivo a quanto sopradescritto.

I verri autoprodotti non possono essere utilizzati come "ruffiani" ai fini dell'IGP salvo quelli sterilizzati mediante vasectomia o epididimectomia o equivalente procedura di sterilizzazione. Anche in questo caso si specifica che l'impiego di vaccini antiormone di rilascio delle gonadotropine o di medicinali con effetti analoghi non è da considerarsi sostitutivo a quanto sopradescritto.

Le prescrizioni indicate per i verri "ruffiani" sono applicabili per tutti i verri presenti in Allevamento la cui attività non è destinata alla riproduzione.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

In caso di attività promiscua la Scrofaia deve comunicare a IFCQ tempestivamente e in anticipo mediante mail/PEC la detenzione di dosi di seme e/o verri di razza o di tipo genetico non idonei ai fini dell'IGP e deve assicurare:

- l'identificazione dei suini non destinati alla produzione tutelata e la separazione fisica degli stessi dai suini destinati a tal fine;
- la tracciabilità dei suini non destinati alla produzione tutelata.

### 7.1.2 Tatuaggio di origine

La Scrofaia:

- deve apporre su entrambe le cosce del suino, entro 30 giorni dalla data di nascita, il tatuaggio di origine comprensivo, così come definito al paragrafo 4, di codice di origine della Scrofaia e "lettera-mese", che deve indicare il mese di nascita dell'animale in base alla seguente tabella:


Mese di nascita	gen.	feb.	mar.	apr.	mag.	giu.	lug.	ago.	set.	ott.	nov.	dic.
Lettera mese	T	C	B	A	M	P	L	E	S	R	H	D

- deve registrare nel RIFT, entro i primi 7 giorni di ogni mese, il numero dei suini sui quali è stato apposto il tatuaggio di origine nel mese precedente, suddivisi per "lettera-mese";
- a seguito di richiesta di IFCQ, deve comunicare mediante posta elettronica (ad es. all'indirizzo [allevamenti@portalerift.it](mailto:allevamenti@portalerift.it)) con almeno 5 giorni lavorativi di anticipo, la data prevista per l'esecuzione delle operazioni di apposizione del tatuaggio di origine con l'indicazione dei possibili orari (es: dalle ore 6 alle ore 12); l'eventuale variazione dovrà essere segnalata, anche per le vie brevi, con almeno 24 ore di anticipo; IFCQ non accetterà variazioni segnalate con anticipi inferiori alle 24 ore rispetto all'esecuzione delle operazioni aziendali, procedendo nel caso all'addebito della corrispondente tariffa;
- deve conservare e utilizzare i punzoni esclusivamente presso la sede dell'insediamento produttivo a cui si riferisce il codice di identificazione; relativamente alla conservazione dei punzoni può essere ammessa eventuale deroga alla prescrizione; tale deroga deve essere motivatamente richiesta e autorizzata per iscritto da IFCQ;
- deve restituire i punzoni usurati o inutilizzabili a IFCQ, che provvede alla loro distruzione;
- NON deve apporre il tatuaggio di origine sui suinetti privi dei requisiti prescritti ai fini dell'IGP.

Gli Allevamenti che distolgono dal circuito dell'IGP suini già tatuati devono:

- registrare nel RIFT, entro i primi 7 giorni del mese successivo, il numero dei suini distolti dall'IGP, suddivisi per "lettera-mese";
- assicurare la loro tracciabilità per "lettera-mese" mediante la registrazione, l'aggiornamento e l'archiviazione della documentazione (es. DDT, Modello IV) atta a fornire evidenze oggettive che i suini tatuati sono stati distolti dall'IGP.

Gli Allevamenti, nel caso di tatuaggio poco visibile o di esecuzione di errori materiali di apposizione, possono richiedere l'esecuzione di misure di regolarizzazione delle operazioni di timbratura dei suini. La richiesta e la procedura di esecuzione di tali misure sono indicate rispettivamente negli Allegati n. 11 e n. 12.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p style="text-align: center;"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p style="text-align: center;"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p style="text-align: center;">PC – CIAU Rev. 1</p> <p style="text-align: center;">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

### 7.1.3 Alimentazione

L'Allevamento deve:

- impiegare gli alimenti sulla base di quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare nel rispetto dei cicli di allevamento, delle quantità e delle prescrizioni ivi indicate;
- conservare in modo ordinato, al fine di dare evidenza ai riscontri di IFCQ, la documentazione relativa a:
  - cartellini forniti dai mangimifici conferenti;
  - DDT o documenti equivalenti di acquisto degli alimenti utilizzati;
  - piano/i e dichiarazione/i della/e razione/i alimentare/i somministrata/e espressa/e preferibilmente in sostanza secca.

All'Allevamento, qualora si approvvigioni al di fuori dell'azienda, è raccomandato di formalizzare l'ordine (es. al mangimificio, al consorzio agrario) specificando che si tratta di una richiesta di alimenti idonei all'Art. 5 del Disciplinare; a tal fine all'Allevamento è inoltre raccomandato di tenere adeguata registrazione e di acquisire dal fornitore un documento (es. cartellino, DDT) integrato da una dichiarazione circa l'idoneità all'IGP dell'alimento fornito, mediante la dicitura "*Mangime idoneo all'alimentazione ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente.


Così come esplicitato al paragrafo 6, i cartellini, le razioni alimentari e in generale tutti i documenti relativi all'alimentazione dei suini devono essere conservati per almeno 5 anni dalla data di emissione.

### 7.1.4 Trasferimento dei suini tra Allevamenti (AT)

La Scrofaia o l'Allevamento Intermedio che trasferisce a qualsiasi titolo suini ad un altro Allevamento riconosciuto deve:

- registrare l'AT nel RIFT secondo le istruzioni in Allegato n. 9; l'AT deve essere registrato anche nel caso in cui i suini siano trasferiti presso un Allevamento riconosciuto riconducibile alla stessa Ditta, ma con diverso codice identificativo dell'IGP; la Scrofaia o l'Allevamento Intermedio deve assicurare la registrazione dell'AT entro l'arrivo dei suini presso l'Allevamento ricevente; con la registrazione dell'AT l'Allevamento cedente attesta la conformità dei suini inviati all'Allevamento ricevente riconosciuto;
- integrare ogni DDT che accompagna la consegna dei suini ad un altro Allevamento con l'indicazione "*Suini idonei ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente;
- assicurarsi che il numero dei suini registrato nell'AT coincida con quello registrato nel DDT.

Nel caso di mancata compilazione della documentazione prescritta (AT e/o DDT) da parte del consegnatario, l'Allevamento ricevente non può accettare i suini in entrata come suini da destinare all'IGP. In caso, invece, di registrazione errata e/o incompleta di tale documentazione, l'Allevamento che ha effettuato la consegna deve integrare la documentazione e compilarla correttamente entro il giorno lavorativo successivo, in modo tale che sia a disposizione dell'Allevamento ricevente entro tale termine.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

### 7.1.5 Invio dei suini alla macellazione (AM)

L'Allevamento che invia alla macellazione suini deve:

- registrare l'AM nel RIFT in base alle istruzioni indicate nell'Allegato n. 10 (l'Allevamento deve assicurare la registrazione dell'AM entro l'arrivo dei suini al Macello);
- registrare nell'AM esclusivamente suini destinati alla produzione tutelata assicurandosi di non attestare con l'AM l'invio alla macellazione ai fini dell'IGP di verri e scrofe; con la registrazione dell'AM l'Allevamento attesta la conformità dei suini inviati al Macello riconosciuto;
- integrare ogni DDT che accompagna la consegna dei suini al Macello con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente;
- assicurarsi:
  - di registrare nell'AM un numero di suini coincidente con quello registrato nel DDT;
  - di consegnare suini registrati in AM con una lettera-mese congrua con il requisito di età disciplinato che devono avere al momento della macellazione.

Ai fini della corretta valutazione dell'età dei suini al momento della macellazione si specifica che, a titolo esemplificativo, i suini nati nel mese di gennaio (lettera-mese T) a ottobre dello stesso anno hanno 9 mesi compiuti. Nella tabella sottostante per ogni lettera-mese si riporta il mese in cui i suini hanno 9 mesi compiuti.

Lettera-mese	Mese di nascita del suino	Mese in cui i suini hanno 9 mesi compiuti
T	Gennaio	Ottobre
C	Febbraio	Novembre
B	Marzo	Dicembre
A	Aprile	Gennaio
M	Maggio	Febbraio
P	Giugno	Marzo
L	Luglio	Aprile
E	Agosto	Maggio
S	Settembre	Giugno
R	Ottobre	Luglio
H	Novembre	Agosto
D	Dicembre	Settembre


Il peso medio vivo delle partite di suini consegnate al Macello ai fini dell'IGP deve essere compreso nei valori prescritti dal Disciplinare.

Nel caso di mancata compilazione della documentazione prescritta (AM e/o DDT) da parte dell'Allevamento consegnatario, il Macello non può macellare a fini IGP i suini in entrata. In caso, invece, di registrazione errata e/o incompleta di tale documentazione, l'Allevamento deve integrare la documentazione e compilarla correttamente entro il giorno lavorativo successivo, in modo tale che sia a disposizione del Macello entro tale termine.

### 7.1.6 Allevamento con attività promiscua

In caso di attività promiscua l'Allevamento deve assicurare:

- l'identificazione dei suini non destinati alla produzione tutelata e la separazione fisica degli stessi dai suini destinati alla filiera tutelata;
- la tracciabilità dei suini non destinati alla produzione tutelata.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

L'Allevamento che effettua una consegna promiscua (costituita oltre che da suini destinati alla filiera tutelata anche da suini non destinati a tal fine) ad un altro Allevamento o a un Macello deve:

- registrare separatamente nel DDT il numero dei suini consegnati per la filiera tutelata (integrato con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente) e il numero di suini non consegnati a tal fine;
- identificare chiaramente, mediante le tecniche ritenute più opportune, tutti i suini consegnati non ai fini della produzione tutelata;
- effettuare il trasporto e la consegna adottando modalità che consentano la separazione fisica tra i suini destinati alla produzione tutelata e quelli non destinati a tal fine.


## 7.2 ADEMPIMENTI DEL MACELLO

Il Macello può ricevere, con lo stesso mezzo di trasporto, i suini secondo le due seguenti modalità:

- partita costituita esclusivamente da suini attestati conformi all'IGP;
- partita costituita sia da suini attestati conformi all'IGP e sia da suini destinati a produzioni generiche convenzionali.

Il Macello per ogni singola consegna di suini in entrata deve:

- verificare che sia accompagnata da un AM registrato nel RIFT conformemente alle indicazioni in Allegato n. 10 e da un DDT integrato con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente;
- verificare, nel caso di ricevimento di una consegna costituita esclusivamente da suini destinati alla produzione tutelata, che il numero dei suini in entrata coincida con quello registrato nell'AM e nel DDT;
- verificare che, nel caso la partita sia composta da più lettere-mese, sia registrato nell'AM il numero specifico di suini riconducibile ad ogni singola lettera-mese;
- nel caso di ricevimento di una consegna NON costituita esclusivamente da suini destinati ai fini dell'IGP:
  - verificare che nel DDT di consegna siano registrati separatamente e puntualmente:
    - ✓ il numero dei suini consegnati per la filiera tutelata, integrato con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente;
    - ✓ il numero dei suini consegnati NON ai fini della produzione tutelata;
  - verificare che il numero di suini destinati al circuito tutelato registrato nel DDT coincida con quello registrato nell'AM e che tale numero coincida con quello effettivo dei suini destinati alla produzione tutelata in entrata;
  - verificare che tutti i suini consegnati NON ai fini della produzione tutelata siano stati identificati mediante le tecniche ritenute più opportune;
  - verificare che trasporto e consegna siano avvenuti in modo tale da prevenire qualsiasi forma di commistione tra i suini destinati alla produzione tutelata e i suini in consegna NON a tal fine;
  - adottare procedure operative tali da garantire che le successive operazioni di pesatura producano riscontri riferiti esclusivamente ai suini destinati ad essere macellati per la filiera tutelata;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- nel caso la consegna non consenta una chiara distinzione dei suini destinati alla produzione tutelata da quelli non destinati a tal fine, escludere dalla macellazione ai fini dell'IGP l'intera partita;
- nel caso di mancata compilazione della documentazione prescritta (AM e/o DDT) da parte dell'Allevamento che ha effettuato la consegna, escludere dalla macellazione a fini IGP i suini in entrata; in caso, invece, di registrazione errata e/o incompleta di tale documentazione, il Macello deve richiederne, all'Allevamento, l'integrazione e la corretta compilazione entro il giorno lavorativo successivo;
- pesare la partita registrata con l'AM e:
  - verificare che il suo peso medio vivo sia compreso nei valori disciplinati;
  - registrare il peso accertato nel RIFT;
  - conservare le evidenze documentali di riscontro della pesatura riportando su di esse il numero del relativo AM e/o del relativo lotto di macellazione.

**Nel caso in cui il peso medio vivo della partita non sia conforme**, il Macello può macellarla ai fini dell'IGP, ma deve regolarizzarla con la seguente procedura:

1. in fase di macellazione della partita, esclude un numero di carcasse a scelta (almeno una carcassa);
2. pesa le carcasse distolte ai fini della regolarizzazione (peso morto freddo delle carcasse distolte);
3. calcola il peso medio morto freddo delle carcasse ottenute dai suini macellati della partita:

$$\text{Peso medio morto freddo carcasse} = \frac{\text{Peso morto freddo totalità carcasse}}{\text{n° carcasse}}$$

4. calcola nel seguente modo la resa reale di macellazione al termine delle operazioni di macellazione della partita:

$$\text{Resa reale di macellazione} = \frac{\text{peso medio morto freddo carcasse}}{\text{peso medio vivo partita}} \times 100$$

5. calcola come segue il peso medio morto freddo delle carcasse ritenute conformi ai fini della regolarizzazione:

$$\text{Peso medio morto freddo carcasse ritenute conformi} = \frac{\text{Peso morto freddo totalità carcasse} - \text{Peso morto freddo carcasse distolte}}{\text{n° carcasse ritenute conformi}}$$


6. ricava il peso medio vivo della partita regolarizzata (al netto delle carcasse escluse) mediante la seguente operazione:

$$\text{Peso medio vivo partita regolarizzata} = \frac{\text{Peso medio morto freddo carcasse ritenute conformi}}{\text{Resa reale di macellazione} \pm 0,50} \times 100$$

L'applicazione della procedura di regolarizzazione prevede l'identificazione e la segregazione delle carcasse/mezzene/cosce destinate alla produzione tutelata fino al completamento della macellazione della partita e alla verifica dell'esito conforme della ricostruzione del peso medio vivo così come sopra specificato. È fatto divieto al Macello di inviare a LS esterni, prima del riscontro della conformità del peso medio vivo ricostruito, le carcasse/mezzene/cosce segregate. Qualora il peso medio vivo ricostruito delle carcasse destinate alla produzione tutelata non dovesse risultare compreso nei limiti disciplinati, il Macello deve distogliere dal circuito tutelato le carcasse/mezzene/cosce dell'intera partita.

In applicazione della Procedura di regolarizzazione, il Macello deve:



<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--


- sulle carcasse distolte dall'IGP, annullare in modo indelebile ed inamovibile il tatuaggio di origine con l'apposizione, sopra il tatuaggio stesso, di un segno/timbro di annullo, mediante le tecniche ritenute più opportune; in alternativa o in aggiunta a tale operazione di annullo del tatuaggio, il Macello può apporre in modo indelebile e inamovibile con le tecniche ritenute più opportune, non necessariamente sul tatuaggio, ma comunque nelle immediate vicinanze, la dicitura "NO DOP" (le lettere di tale dicitura devono avere un'altezza minima di 2 cm); tali operazioni devono essere effettuate durante la classificazione delle carcasse o comunque prima delle operazioni di sezionamento delle stesse;
- segnalare all'Allevamento la corrispondente attività di regolarizzazione tramite documentata comunicazione; il rispetto di tale adempimento si intende assolto con la compilazione della documentazione prevista nel RIFT; si specifica che l'obbligo di segnalazione all'Allevamento dell'attività di regolarizzazione è un adempimento a cui il Macello deve provvedere in ogni caso, anche nell'eventualità di malfunzionamento degli strumenti informatici o di impossibilità di utilizzo degli stessi;
- registrare nella DM il numero dei suini distolti dalla filiera tutelata a seguito delle operazioni di regolarizzazione;
- registrare nel RIFT, nel rispetto delle indicazioni in Allegato n. 15, l'attività di regolarizzazione della partita entro 5 giorni lavorativi.

In caso di malfunzionamento del sistema di verifica e registrazione del peso delle carcasse, le procedure di regolarizzazione non possono essere adottate. Pertanto, l'Operatore deve procedere all'annullamento del tatuaggio di origine secondo le procedure previste e alla comunicazione della non avvenuta regolarizzazione della partita all'OdC e all'Allevamento.

Il Macello **per ogni singola consegna di suini in entrata** deve:

- verificare a livello documentale la/le "lettera/e-mese" registrata/e sull'AM in modo tale da rispettare il requisito di età disciplinato che devono avere i suini al momento della macellazione;
- verificare che le razze/tipi genetici registrate/i in AM siano conformi alle prescrizioni definite al paragrafo 7.1.1;
- assicurare il benessere animale relativamente alle fasi di scarico dall'automezzo, di ricovero in stalla, di stordimento e abbattimento;
- assicurare che i suini avviati alla macellazione siano macellati nel rispetto delle norme sanitarie vigenti e allo scopo deve acquisire le attestazioni dalla competente Autorità Sanitaria;
- escludere verri e scrofe dalla macellazione ai fini dell'IGP;
- verificare direttamente in sede di macellazione che la "lettera-mese" tatuata sulla coscia qualifichi il singolo suino di età conforme a quanto prescritto nel Disciplinare; in caso contrario esclude dalla macellazione ai fini dell'IGP i suini non conformi;
- registrare nella DM il numero dei suini conformi effettivamente macellati per la filiera tutelata e il numero dei suini esclusi dalla macellazione ai fini della produzione tutelata per età non conforme;
- verificare la visibilità dei tatuaggi apposti sulle cosce dalla Scrofaia; la visibilità deve consentire la leggibilità:
  - di almeno una lettera della provincia identificativa della Scrofaia;
  - di almeno una cifra del codice alfanumerico identificativo della Scrofaia;
  - della lettera-mese identificativa del mese di nascita del suino;

i requisiti minimi di leggibilità del tatuaggio, pertanto, sono soddisfatti solo se rispettati tutti e tre i requisiti sopradescritti e, ai fini della rintracciabilità, devono consentire, considerando


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

eventualmente anche la marca auricolare, di risalire in modo univoco all'Allevamento di Origine;

- verificare che il tatuaggio consenta di ricondurlo all'uso di punzoni ufficiali;
- controllare la corrispondenza dei tatuaggi riscontrati con quelli registrati nel relativo AM;
- escludere, nel caso di riscontro di tatuaggi non conformi (non oggetto di regolarizzazione), i corrispondenti suini dalla macellazione ai fini dell'IGP annullando in modo indelebile e inamovibile il tatuaggio di origine con l'apposizione, sopra il tatuaggio stesso, di un segno/timbro di annullo, mediante le tecniche ritenute più opportune; in alternativa o in aggiunta a tale operazione di annullo del tatuaggio il Macello può apporre in modo indelebile e inamovibile con le tecniche ritenute più opportune, non necessariamente sul tatuaggio di origine, ma comunque nelle immediate vicinanze, la dicitura "NO DOP" (le lettere di tale dicitura devono avere un'altezza minima di 2 cm);
- garantire il perfetto dissanguamento delle carcasse e l'assenza di miopatie conclamate (PSE e DFD, postumi evidenti di processi flogistici e traumatici, eccetera);
- utilizzare per l'IGP solo carcasse classificate HU-HR-HO oppure con la lettera H seguita da un numero a tre cifre compreso, nel rispetto dei criteri di accettazione, fra 384 e 566 (fatti salvi i casi di regolarizzazione delle operazioni di classificazione comprovata dalla presenza sulle cosce di apposito timbro);
- registrare i dati di macellazione nel RIFT seguendo le istruzioni in Allegato n. 13 e n. 14 entro il giorno lavorativo successivo a quello di macellazione e comunque prima dell'utilizzo di quanto macellato ai fini dell'IGP;
- escludere dalla macellazione ai fini dell'IGP i suini in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ o quando il Macello stesso riscontra il mancato rispetto dei requisiti di conformità prescritti;
- escludere le carcasse macellate dalla lavorazione ai fini dell'IGP in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ o quando il Macello stesso riscontra il mancato rispetto dei requisiti di conformità prescritti;
- annullare in modo indelebile e inamovibile il tatuaggio di origine su tutti i suini in entrata a qualsiasi titolo non avviati alla macellazione ai fini della produzione tutelata, con l'apposizione, sopra il tatuaggio stesso, di un segno/timbro, mediante le tecniche ritenute più opportune; in alternativa o in aggiunta a tale operazione di annullo del tatuaggio, il Macello può apporre in modo indelebile e inamovibile con le tecniche ritenute più opportune, non necessariamente sul tatuaggio, ma comunque nelle immediate vicinanze, la dicitura "NO DOP" (le lettere di tale dicitura devono avere un'altezza minima di 2 cm);
- registrare nella DM, in riferimento al singolo lotto di macellazione, per ogni tatuaggio, il numero di suini macellati conformi al circuito tutelato e il numero di eventuali suini distolti dalla filiera tutelata con specificate le singole causali di idoneità indicate in Allegato n. 13.

Sulle carcasse idonee all'IGP il Macello deve apporre sulla cotenna della singola coscia una marcatura, mediante le tecniche ritenute più opportune, che identifica il lotto di macellazione del singolo AM. Nel caso in cui i suini di un AM vengano macellati in due giornate diverse, il Macello può utilizzare due lotti di macellazione distinti. La marcatura deve essere chiara, ben leggibile e indelebile.

Nel caso in cui il Macello/LS "interno" effettui una consegna di materia prima ai fini dell'IGP ad un LS "esterno", deve registrare nel RIFT una Dichiarazione Specifica (DS) in base alle istruzioni in Allegato n. 16; tale registrazione deve essere assicurata entro l'arrivo di carcasse/mezzene/tagli al LS "esterno". La DS può essere stampata in formato cartaceo e allegata al corrispondente DDT. La sua registrazione attesta la conformità della consegna ai fini dell'IGP. Nel caso di registrazione errata e/o incompleta, il ricevente deve richiedere entro il giorno lavorativo successivo la

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

documentazione integrativa e/o corretta. Nel caso di mancata integrazione e/o mancata correzione della documentazione tale da pregiudicare la tracciabilità e la certificabilità della consegna o di assenza del documento, il ricevente non può utilizzare la consegna ai fini dell'IGP. Il DDT che accompagna la consegna deve essere integrato con l'indicazione "*Materia prima idonea ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente.


Il Macello che per la filiera tutelata NON effettua macellazioni con cadenza settimanale, e quindi macella a carattere occasionale o saltuario, deve notificare con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo l'esecuzione di tale attività ad IFCQ tramite posta elettronica, con il fine di consentire all'OdC un'adeguata esecuzione degli adempimenti. La notifica dovrà indicare la giornata e gli orari (es: dalle ore 8 alle ore 12). Eventuali variazioni dovranno essere comunicate, anche per le vie brevi, con un anticipo di almeno 2 giorni lavorativi.

### 7.3 ADEMPIMENTI DEL LABORATORIO DI SEZIONAMENTO

Per le consegne di materia prima in entrata, il Laboratorio di Sezionamento (di seguito solo LS) deve:

- verificare che la materia prima sia stata ottenuta dalla macellazione di suini effettuata presso un soggetto (Macello) riconosciuto e, nel caso di LS "esterno", che anche il LS fornitore sia un soggetto riconosciuto;
- verificare, esclusivamente nel caso di LS "esterno", che la singola consegna in entrata sia accompagnata da DS correttamente registrata/e e relativo/i DDT integrato/i con l'indicazione "*Materia prima idonea ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente; in particolare, per quanto riguarda la DS, l'Operatore deve verificare la conformità della/e lettera/e-mese ivi indicata/e (i suini da cui è stata ottenuta la materia prima devono essere stati macellati a un'età conforme a quanto prescritto nel Disciplinare). In presenza di eventuali omissioni/errori nella documentazione il LS richiede entro il giorno lavorativo successivo la documentazione integrativa e/o corretta. Nel caso di mancata integrazione e/o mancata correzione della documentazione tale da pregiudicare la tracciabilità e la certificabilità della consegna o di assenza della documentazione, il ricevente non può destinare il prodotto all'IGP;
- in caso di ricevimento di tagli provvisti del tatuaggio di origine e/o dell'esito di classificazione delle carcasse e/o del lotto di macellazione, verificare:
  - che l'esito di classificazione delle carcasse sia espresso con le lettere HU, HR oppure HO o con la lettera H seguita da un numero a tre cifre compreso, nel rispetto dei criteri di accettazione, fra 384 e 566 (fatti salvi i casi di regolarizzazione delle operazioni di classificazione comprovata dalla presenza sulle cosce di apposito timbro);
  - che abbiano un tatuaggio di origine:
    - riconducibile all'uso di punzoni ufficiali;
    - con una lettera-mese conforme;
    - che consenta, considerando eventualmente anche il lotto di macellazione, di risalire in modo univoco all'Allevamento di Origine;

fatti salvi i casi di regolarizzazione del tatuaggio comprovata dalla presenza di apposito timbro, la visibilità del tatuaggio deve consentire la leggibilità di almeno una lettera della provincia identificativa della Scrofaia, di almeno una cifra del codice alfanumerico identificativo della Scrofaia e della lettera mese identificativa del mese di nascita del suino;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--


- che sia presente sulla cotenna all'altezza della coscia, il codice che identifica il lotto di macellazione apposto in modo chiaro e indelebile, mediante le tecniche ritenute più opportune;
- in caso di ricevimento di tagli su cui non è presente il lotto di macellazione, verificare che la materia prima sia chiaramente identificata ai fini dell'IGP tramite altri sistemi di rintracciabilità (ad es. supporti/cartellini/etichette) che consentano di risalire al lotto di macellazione e al Macello fornitore.

In caso di ricevimento di cosce (legate a carcasse/mezzene o separate dalle stesse), su di esse devono essere presenti e leggibili il tatuaggio di origine, l'esito di classificazione delle carcasse e il lotto di macellazione. Tale prescrizione non è obbligatoria solo se le cosce ricevute sono scotennate al punto da compromettere la visibilità di quanto sopraindicato.

Il LS, completate le verifiche sopracitate ed effettuata l'attività di sezionamento, deve:

- garantire ai fini della tracciabilità che la movimentazione e lo stoccaggio di ogni taglio ottenuto avvenga in modo che il prodotto risulti sempre identificabile e distinguibile ai fini dell'IGP presso l'Operatore (ad es. tramite supporti/cartellini/etichette); per ogni taglio deve essere possibile risalire chiaramente al lotto di macellazione e al Macello fornitore; tali prescrizioni riguardano anche la consegna di materia prima a fini IGP al Produttore o ad altro LS;
- consegnare ai fini dell'IGP solo i tagli prescritti all'Art. 5 del Disciplinare;
- escludere dal sezionamento ai fini dell'IGP la materia prima in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ o quando il LS stesso riscontri il mancato rispetto dei requisiti di conformità prescritti;
- per ogni DS ricevuta, compilare, esclusivamente nel caso di LS "esterno", per documentare la quantità di materia prima (carcasse/mezzene/tagli) non avviata all'IGP (resa al fornitore o trattenuta non ai fini dell'IGP), la DPNF, seguendo le istruzioni in Allegato n. 17, entro il giorno stesso delle operazioni di verifica e selezione della materia prima nel caso di acquisizione di DS correttamente compilata in prima battuta (senza quindi necessità di revisione) ed entro il giorno lavorativo successivo a tali operazioni di verifica e selezione nel caso di revisione della DS. La registrazione deve essere effettuata anche in assenza di materia prima resa al fornitore o trattenuta non ai fini dell'IGP;
- registrare nel RIFT una Dichiarazione Specifica (DS) seguendo le istruzioni in Allegato n. 16. Al momento della consegna della materia prima ai fini dell'IGP la DS deve risultare compilata. La DS può essere stampata in formato cartaceo e allegata al corrispondente DDT. Con la sua registrazione il LS attesta la conformità della materia prima in consegna ai fini dell'IGP. Il LS deve integrare ogni DDT che accompagna la consegna al Produttore con la denominazione dei tagli, con l'indicazione di peso e, ove possibile in relazione alla tipologia dei tagli anatomici, numero dei tagli e con l'indicazione "*Materia prima idonea ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente. Nella descrizione dei tagli sul DDT è ammesso l'utilizzo di termini diversi da quelli indicati nel Disciplinare purchè riconducibili ai tagli consentiti. In presenza di eventuali omissioni/errori nella documentazione il Produttore deve richiedere entro il giorno lavorativo successivo la documentazione integrativa e/o corretta. Nel caso di mancata integrazione e/o mancata correzione della documentazione tale da pregiudicare la tracciabilità e la certificabilità del prodotto o di assenza del documento, il Produttore ricevente NON può destinare la materia prima in entrata ai fini dell'IGP.

Qualora svolga attività ai fini dell'IGP a carattere occasionale o saltuario, il LS deve notificare con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo l'esecuzione di tali attività ad IFCQ tramite posta elettronica con il fine di consentire all'OdC un'adeguata esecuzione degli adempimenti. La notifica dovrà

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

indicare la giornata e gli orari (es: dalle ore 8 alle ore 12). Eventuali variazioni dovranno essere comunicate, anche per le vie brevi, con un anticipo di almeno 2 giorni lavorativi.

#### 7.4 ADEMPIMENTI DEL PRODUTTORE


Il Produttore, per ogni consegna di tagli di carne in entrata ai fini dell'IGP, deve:

- verificare:
  - che il Macello presso cui sono stati macellati i suini da cui è stata ottenuta la materia prima sia un soggetto riconosciuto;
  - che il LS fornitore sia un soggetto riconosciuto;
  - che nella/e DS siano registrati tagli anatomici delle tipologie indicate all'Art. 5 del Disciplinare;
  - che le registrazioni nella/e DS relative alle partite di suini utilizzate attestino un'età dei suini alla macellazione conforme a quanto prescritto nel Disciplinare;
  - che sia/siano stata/e compilata/e correttamente nel RIFT la/le relativa/e DS coordinata/e con DDT integrato/i con:
    - la corretta denominazione dei tagli, nel rispetto di quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare, e la registrazione del corrispondente peso e, ove possibile in relazione alla tipologia dei tagli, numero; nella descrizione dei tagli è ammesso l'utilizzo di termini diversi da quelli indicati nel Disciplinare purchè riconducibili ai tagli consentiti;
    - la dicitura "*Materia prima idonea ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente;

in presenza di eventuali omissioni/errori nella documentazione il Produttore deve richiedere al LS entro il giorno lavorativo successivo la documentazione integrativa e/o corretta; nel caso di mancata integrazione e/o correzione della documentazione tale da pregiudicare tracciabilità e certificabilità del prodotto o di assenza della documentazione, il Produttore deve escludere i tagli dall'IGP;
  - che la materia prima sia chiaramente riconducibile al lotto di macellazione e al LS fornitore;
- selezionare e mondare i tagli di carne rispettando le prescrizioni di cui all'Art. 5 del Disciplinare, utilizzando esclusivamente le tipologie di tagli ivi indicate;
- registrare nel sistema informatico messo a disposizione dall'OdC, per ogni DS ricevuta, la DPNF, in base alle istruzioni in Allegato n. 17, entro il giorno stesso delle operazioni di verifica e selezione della materia prima nel caso di acquisizione di DS correttamente compilata in prima battuta (senza quindi necessità di revisione) ed entro il giorno lavorativo successivo a tali operazioni di verifica e selezione nel caso di revisione della DS; il documento deve essere prodotto anche nel caso in cui tutta la materia prima della DS sia stata avviata alla lavorazione ai fini dell'IGP (in assenza, quindi, di materia prima indicata nella DS non avviata all'IGP).

Completate le operazioni di selezione e mondatura dei tagli, il Produttore deve:

- conservare i tagli in condizioni di refrigerazione così come specificato all'Art. 5 del Disciplinare;
- utilizzare la carne conformemente alla tempistica prescritta, rispetto alla data di macellazione, all'Art. 5 del Disciplinare;
- preparare l'impasto di carne utilizzando i tagli nel rispetto delle percentuali specificate all'Art. 2 del Disciplinare;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- macinare i tagli di suino mediante l'utilizzo di una macchina "tritacarne" nel rispetto di quanto previsto dall'Art. 5 del Disciplinare;
- aggiungere alla carne macinata gli ingredienti e gli eventuali additivi nel rispetto di quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare;
- effettuare la lavorazione dell'impasto ottenuto con carne, ingredienti, aromi e spezie consentiti, far riposare l'impasto in ambiente refrigerato ed eseguire l'insacco, la legatura, l'asciugatura e l'eventuale affumicatura nel rispetto di quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare;
- stoccare/movimentare la carne e il prodotto elaborato ottenuto ai fini dell'IGP in modo che risultino, ai fini della tracciabilità, sempre identificabili e distinguibili all'interno dei locali; in particolare, le attrezzature devono essere corredate da una codifica di identificazione che consenta di individuare facilmente e chiaramente la carne e il prodotto da impiegare per la produzione IGP;
- compilare, per ogni lotto prodotto, la Scheda di produzione entro il 2° giorno lavorativo successivo alla data di fine elaborazione seguendo le istruzioni in Allegato n. 18 (per data di "fine elaborazione" si intende la data di fine affumicatura o, se il prodotto non viene affumicato, di fine asciugatura);
- inviare a IFCQ copia della Scheda di produzione entro il 5° giorno lavorativo successivo alla data di fine elaborazione;
- escludere il prodotto dall'IGP quando riscontra delle inidoneità e in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ;
- conservare idonea documentazione rilasciata dal fornitore (ad es. schede tecniche) e/o tenere adeguate registrazioni in autocontrollo relativamente all'approvvigionamento degli ingredienti, del budello utilizzato per l'insacco e dello spago impiegato per la legatura.


Il Produttore, qualora svolga attività ai fini dell'IGP a carattere occasionale o saltuario, deve notificare con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo l'esecuzione di tali attività ad IFCQ tramite posta elettronica, con il fine di consentire all'OdC un'adeguata esecuzione degli adempimenti. La notifica dovrà indicare la giornata e gli orari. Eventuali variazioni dovranno essere comunicate, anche per le vie brevi, con un anticipo di almeno 2 giorni lavorativi.

## 7.5 ADEMPIMENTI DELLO STAGIONATORE

Lo Stagionatore deve:

- effettuare la stagionatura del prodotto ai fini dell'IGP in base quanto previsto all'Art. 5 del Disciplinare;
- stoccare/movimentare il prodotto destinato all'IGP in modo che risulti, ai fini della tracciabilità, sempre identificabile e distinguibile all'interno dei locali;
- tenere adeguate registrazioni in autocontrollo relative alle operazioni di stagionatura con riferimento ai singoli lotti di prodotto;
- escludere il prodotto dall'IGP quando riscontra delle inidoneità o in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ;
- compilare, per ogni lotto destinato all'IGP, la Dichiarazione di autocertificazione in base alle istruzioni in Allegato n.19;
- inviare a IFCQ copia della Dichiarazione di autocertificazione entro il 5° giorno lavorativo successivo alla data di registrazione del documento.

Lo Stagionatore può trasferire prodotto autocertificato non confezionato ad un altro soggetto riconosciuto non compreso nel medesimo insediamento produttivo (un Confezionatore oppure un

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

altro Stagionatore). Il soggetto “cedente” deve inviare a IFCQ la richiesta di trasferimento in cui devono essere specificati il/i lotto/i interessato/i e le relative quantità (numero e peso) dei salumi da trasferire. Il trasferimento può essere effettuato solo previa autorizzazione dell’OdC. È responsabilità non solo del soggetto “cedente”, ma anche di quello “ricevente” accertarsi dell’avvenuta autorizzazione. L’Operatore che ha ceduto il prodotto deve inviare all’OdC copia del DDT relativo al trasferimento entro il 5° giorno lavorativo successivo alla data del documento. Lo Stagionatore deve tenere adeguate registrazioni in autocontrollo relativamente agli eventuali lotti autocertificati in entrata/uscita da/verso soggetti riconosciuti non compresi nel proprio insediamento produttivo.

Tutte le registrazioni possono essere tenute dall’Operatore sia in formato cartaceo sia in formato elettronico.

Lo Stagionatore, qualora svolga attività ai fini dell’IGP a carattere occasionale o saltuario, deve notificare con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo l’esecuzione di tali attività ad IFCQ tramite posta elettronica, con il fine di consentire all’OdC un’adeguata esecuzione degli adempimenti. La notifica dovrà indicare la giornata e gli orari. Eventuali variazioni dovranno essere comunicate, anche per le vie brevi, con un anticipo di almeno 2 giorni lavorativi.


## 7.6 ADEMPIMENTI DEL CONFEZIONATORE

Il Confezionatore deve:

- escludere il prodotto dall’IGP nel caso in cui riscontri delle inidoneità e in tutti i casi in cui venga disposto da IFCQ;
- stoccare/movimentare il prodotto destinato all’IGP in modo che risulti, ai fini della tracciabilità, sempre identificabile e distinguibile all’interno dei locali;
- tenere adeguate registrazioni in autocontrollo relativamente ad eventuali lotti in entrata da altri soggetti riconosciuti;
- effettuare le operazioni di confezionamento ai fini dell’IGP esclusivamente su prodotto autocertificato;
- verificare, secondo i propri schemi di valutazione, la conformità del prodotto all’IGP, tenendo adeguate registrazioni in autocontrollo dei relativi riscontri;
- utilizzare per l’IGP vesti grafiche:
  - conformi ai requisiti definiti nel Disciplinare;
  - con la dicitura “*Certificato da Organismo di Controllo autorizzato dal Ministero delle Politiche agricole alimentari e forestali*”, riportando il riferimento al Ministero per esteso o utilizzando l’acronimo “Mipaaf”;

ogni singola etichetta è posta sul prodotto conforme ai requisiti previsti dal Disciplinare e dal PDC a cura e sotto la responsabilità dell’Operatore interessato;

- compilare il Registro di confezionamento, in base alle istruzioni in Allegato n. 20, entro il 2° giorno lavorativo successivo a quello in cui sono state eseguite le operazioni di confezionamento;
- inviare a IFCQ copia del Registro di confezionamento entro il 5° giorno lavorativo del mese successivo a quello di esecuzione delle operazioni di confezionamento.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p style="text-align: center;"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p style="text-align: center;"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

Il Confezionatore può ricevere, per il confezionamento ai fini dell'IGP, salumi da uno Stagionatore non compreso nel medesimo insediamento produttivo. Tale trasferimento può riguardare solo prodotto autocertificato e deve avvenire, nel rispetto di quanto prescritto al paragrafo 7.5, previa autorizzazione da parte di IFCQ. Il Confezionatore deve tenere adeguate registrazioni in autocontrollo relative ad eventuali lotti autocertificati in entrata da Stagionatori non compresi nel proprio insediamento produttivo.

Tutte le registrazioni possono essere tenute dall'Operatore sia in formato cartaceo sia in formato elettronico.

Il Confezionatore, qualora svolga attività ai fini dell'IGP a carattere occasionale o saltuario, deve notificare con almeno 3 giorni lavorativi di anticipo l'esecuzione di tali attività ad IFCQ tramite posta elettronica, con il fine di consentire all'OdC un'adeguata esecuzione degli adempimenti. La notifica dovrà indicare la giornata e gli orari. Eventuali variazioni dovranno essere comunicate, anche per le vie brevi, con un anticipo di almeno 2 giorni lavorativi.

## 8. CONTROLLI DI IFCQ PRESSO GLI OPERATORI

I destinatari dei controlli sono i soggetti inseriti nel circuito della produzione tutelata dell'IGP Ciauscolo.


IFCQ verifica il rispetto di quanto disposto dal PDC e dal Disciplinare ed in particolare controlla:

- i dati anagrafici e il mantenimento delle caratteristiche strutturali e organizzative rispetto agli elementi acquisiti in sede di riconoscimento e ad altri eventuali elementi acquisiti successivamente così come specificato nel paragrafo 5.2.2, con particolare riferimento all'autorizzazione sanitaria in corso di validità e al rispetto del benessere animale negli Allevamenti e presso i Macelli;
- la presenza, qualora ricorrano i presupposti, presso l'insediamento produttivo, delle dotazioni consegnate o l'autorizzazione accordata alla loro conservazione in altro luogo;
- il rispetto delle procedure di autocontrollo, tracciabilità e rintracciabilità. In particolare, gli Allevamenti devono separare i suini destinati alla produzione tutelata da quelli non destinati a tal fine. Per quanto riguarda gli altri Operatori, il prodotto da destinare alla filiera tutelata deve essere lavorato, movimentato e/o stoccato in modo tale che risulti sempre identificabile per evitare qualsiasi commistione con prodotto generico non destinato al circuito tutelato; inoltre, al fine di evitare tali commistioni, la lavorazione per il circuito tutelato deve avvenire disgiuntamente dal prodotto non destinato alla filiera tutelata mediante separazione fisica delle linee/del prodotto o temporale delle lavorazioni;
- la corretta registrazione e redazione della documentazione prevista;
- la conformità/congruità delle acquisizioni e delle cessioni delle materie prime ai fini dell'IGP (bilanci di massa).

I controlli sono distinti in:

- **ordinari:** in esecuzione del PDC senza preavviso, fatti salvi i casi in cui il preavviso sia necessario e debitamente giustificato per l'esecuzione dei controlli stessi, conformemente al comma 4, Art. 9 del Regolamento (UE) n. 625/2017;
- **supplementari:** in esecuzione di provvedimenti di non conformità o attività mirata con o senza preavviso e con costi aggiuntivi a carico dell'Operatore.



<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

I controlli sono finalizzati ad accertare:

- il rispetto del Disciplinare e del PDC da parte degli Operatori e la conformità del prodotto;
- l'efficacia dell'autocontrollo degli Operatori.

L'OdC, per opportune esigenze operative, può incaricare più ispettori per la singola attività di controllo.

Per accertare l'efficacia dell'autocontrollo degli Operatori nella catena di fornitura, per alcuni requisiti il controllo sull'Operatore avviene anche presso i destinatari riconosciuti. Al termine di ogni controllo ispettivo il personale incaricato da IFCQ redige apposito verbale per la descrizione delle operazioni e dei controlli eseguiti. Il verbale di controllo viene firmato dall'incaricato dell'OdC che ha effettuato la visita ispettiva e dalla controparte che ha presenziato alla verifica. I dati e le informazioni contenuti nel verbale sono informatizzati ed elaborati da IFCQ per le finalità istituzionali di controllo e in esecuzione degli obblighi previsti dalla normativa vigente. I controlli a carico degli Operatori vengono effettuati anche presso la sede di IFCQ mediante l'utilizzo di banche dati e della relativa documentazione inserita dagli Operatori nel sistema informatico messo a disposizione da IFCQ o inviata dagli stessi all'OdC.


Nel caso di riscontro di non conformità a carico del Macello relative a tatuaggio, classificazione delle carcasse e lotto di macellazione, la non conformità viene formalizzata esclusivamente al Macello e non anche al relativo LS "interno".

Nello Schema dei controlli sono dettagliati gli adempimenti in autocontrollo a carico degli Operatori della filiera in relazione alle attività svolte ai fini dell'IGP, nonché i corrispondenti controlli di conformità (in riferimento all'Operatore, alle fasi di processo disciplinate ed ai requisiti puntualmente applicabili) svolti da IFCQ ai fini dei riscontri di conformità al Disciplinare dell'IGP Ciauscolo. Nello Schema dei controlli sono inoltre evidenziate le possibili situazioni di non conformità, il relativo livello di importanza e le azioni poste in essere da IFCQ come conseguenza di un loro eventuale riscontro.

PDC e Schema dei controlli prevedono, per determinare se la non conformità da formalizzare all'Operatore sia lieve o grave e/o se effettuare presso di esso una o più VIS, delle "soglie" relative al rispetto di un determinato requisito. Al fine di valutare il superamento o meno di tali "soglie" non è ammesso, per la percentuale calcolata (per es. percentuale di non conformità) alcun tipo di arrotondamento all'unità. A titolo esemplificativo consideriamo il caso in cui è stata definita una "soglia" di non conformità del 3%. Se riscontrata per esempio una percentuale di non conformità del 3,03%, tale percentuale, per valutare il superamento o meno della "soglia", non può essere arrotondata all'unità, e quindi al 3%, per cui è da considerare superiore alla "soglia" del 3% (3,03>3, che equivale a scrivere 3,03>3,00).

IFCQ, almeno una volta ogni tre anni, controlla per ogni Operatore il mantenimento delle caratteristiche strutturali e tecnico-organizzative rispetto agli elementi acquisiti in sede di riconoscimento e ad altri eventuali elementi acquisiti successivamente così come specificato al paragrafo 5.2.2.

Gli Operatori, oltre a controlli ispettivi e documentali sono soggetti anche a controlli analitici per analisi chimico-fisiche, microbiologiche e genetiche. Tali controlli sono svolti in laboratori di analisi accreditati ai sensi della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025 utilizzando, in linea con le disposizioni contenute nell'Art. 34 del Regolamento (UE) n. 625/2017 e con le relative note del MIPAAF, metodi

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

accreditati. I risultati analitici, acquisiti dall’OdC, sono esaminati dal Valutatore Risultato Prove (VRP) il quale, dopo aver verificato l’esito, rispetto ai requisiti disciplinati, della prova analitica, emette un rapporto relativo a tale valutazione (Rapporto di valutazione prova) che viene inviato all’Operatore interessato soggetto al controllo.

## 8.1 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO L’ALLEVAMENTO

Ai fini dell’attività di controllo ordinario, IFCQ effettua ogni anno, sulla base del numero di Allevamenti riconosciuti al 31 dicembre dell’anno precedente, le seguenti visite ispettive:

- almeno una presso il **100%** delle Scrofaie (inclusi i “cicli chiusi”);
- almeno una presso almeno il **33%+2%** degli Allevamenti Intermedi e di Provenienza (esclusi i “cicli chiusi”). La percentuale indirizza l’attività affinché questi Allevamenti vengano di norma controllati almeno una volta nel triennio, senza escludere l’eventualità di poter essere controllati anche più di una volta nello stesso arco temporale. Si specifica che nel caso di riconoscimento di un nuovo Operatore, l’OdC deve effettuare il primo controllo ordinario entro i tre anni successivi a quello del riconoscimento (se un Allevamento viene riconosciuto nell’anno “X”, il primo controllo ordinario deve essere effettuato entro il 31 dicembre dell’anno “X+3”).

IFCQ, durante i controlli ordinari, verifica l’adeguatezza e l’idoneità di strutture, attrezzature, ricoveri e pavimenti a quanto prescritto al paragrafo 5.2 (lettera b).


### 8.1.1 CONTROLLI sull’alimentazione somministrata

IFCQ ogni anno, presso **almeno il 25%** di tutti gli Allevamenti riconosciuti (ad esclusione delle Scrofaie non abilitate nel RIFT all’emissione di AM e quindi non abilitate ad avviare suini alla macellazione) al 31 dicembre dell’anno precedente, verifica che l’alimentazione impiegata sia conforme a quanto prescritto all’Art. 5 del Disciplinare nel rispetto dei cicli di allevamento, delle quantità e delle prescrizioni ivi indicate e sia conservata, al fine di dare evidenza ai riscontri di IFCQ, la documentazione relativa ai seguenti documenti previsti al paragrafo 7.1.3:

- cartellini forniti dai mangimifici conferenti;
- DDT o documenti equivalenti di acquisto degli alimenti utilizzati;
- piano/i e dichiarazione/i della/e razione/i alimentare/i somministrata/e espressa/e preferibilmente in sostanza secca.

I controlli sono documentali, mediante acquisizione del/dei “cartellino/i” degli alimenti in uso e/o delle formulazioni documentate e registrate in autocontrollo da parte dell’Allevamento (siano esse di origine industriale che autoprodotte) o mediante trascrizione sul verbale di controllo della stessa documentazione o della formulazione contestualmente dichiarata dall’Allevamento, ispettivi e analitici con il prelievo di uno o più campioni di alimenti.

IFCQ verifica se l’Allevamento ha acquisito un documento (es. cartellino, DDT) integrato da una dichiarazione del fornitore circa l’idoneità all’IGP dell’alimento, mediante dicitura “*Mangime idoneo all’alimentazione ai fini della produzione IGP*” o altra dicitura equivalente.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

### 8.1.2 CONTROLLI sugli Allevamenti con produzione promiscua

In caso di produzione promiscua IFCQ verifica, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l'ultimo giorno di un mese), che siano assicurati tutti i riscontri della tracciabilità delle partite di suini non destinati alla produzione tutelata, mediante la registrazione, l'aggiornamento e l'archiviazione delle informazioni relative alle partite di suini non destinati produzione tutelata, al fine di assicurarne la tracciabilità in qualsiasi momento. Con controllo fisico-ispettivo, inoltre, IFCQ verifica che sia assicurata l'identificazione dei suini non destinati alla filiera tutelata e la separazione fisica degli stessi da quelli destinati al circuito tutelato.


### 8.1.3 CONTROLLI sulla genetica

**A livello documentale, presso le Scrofaie (inclusi i “cicli chiusi”)** IFCQ, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l'ultimo giorno di un mese), verifica:

- la presenza dei certificati zootecnici di ogni verro fisicamente presente in Allevamento a fini riproduttivi per la filiera tutelata;
- la presenza della documentazione relativa alla fornitura delle dosi di seme utilizzate per la produzione di suini destinati alla filiera tutelata, con cui il fornitore attesta l'origine del materiale genetico indicando nel dettaglio il tipo genetico e/o la matricola del verro da cui è stato prelevato il seme in consegna;
- coerenza, completezza e tempestività delle registrazioni in applicazione del PDC; le verifiche possono essere eseguite sia presso l'Allevamento che mediante accesso al RIFT; in particolare IFCQ controlla coerenza, completezza e rispetto della tempistica prescritta nel PDC (primi 7 giorni successivi al semestre di riferimento, inteso come primo o secondo semestre dell'anno) delle registrazioni nel RIFT relative:
  - all'elenco degli identificativi dei verri utilizzati, distinti per razza o tipo genetico, e alla data di entrata in attività degli stessi;
  - al numero delle scrofe presenti e all'informazione sulla denominazione della razza o del tipo genetico da cui derivano;
  - al numero delle dosi acquisite per la fecondazione artificiale, al tipo genetico del verro a cui corrispondono, alla ragione/denominazione sociale del fornitore e al numero e alla data del DDT di fornitura;
- la registrazione del tipo genetico sugli AT e/o AM rilasciati con riferimento al tipo genetico effettivamente in utilizzo e conforme all'IGP; in particolare IFCQ verifica conformità e correttezza d'impiego delle linee genetiche utilizzate per il circuito tutelato per i verri riproduttori e/o del materiale genetico e/o della relativa progenie riconducibile agli stessi in base a quanto specificato al paragrafo 7.1.1.

**Con controllo fisico-ispettivo presso le Scrofaie (inclusi i “cicli chiusi”)** IFCQ verifica:

- la corrispondenza, per tutti i verri presenti in Allevamento e utilizzati per la filiera tutelata, tra gli identificativi applicati sul singolo verro e quelli registrati nel corrispondente certificato zootecnico acquisito verificando che i verri stessi siano di un tipo genetico conforme ai fini dell'IGP; generalmente l'identificativo del riproduttore nato:
  - in Italia è costituito cumulativamente dal tatuaggio sul padiglione auricolare sinistro del codice ASL dell'allevamento di nascita (espresso con 10 caratteri) e dal tatuaggio sul

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

padiglione auricolare destro della matricola (espresso con 8 caratteri) del LGI o del Registro ibridi;

- all'estero può essere anche riportato su marche auricolari, come indicato nel certificato zootecnico;

il controllo viene eseguito solo in presenza e con l'ausilio/collaborazione del personale dell'Allevamento per il contenimento degli animali e, comunque, in condizioni di sicurezza per le persone presenti;

- che il tatuaggio di origine non sia stato apposto per la filiera tutelata su suini derivanti da razze o tipi genetici non conformi o su animali in purezza delle razze Landrace Belga, Hampshire, Pietrain, Duroc e Spot Poland.

Nelle Scrofaie con presenza di verri a qualsiasi titolo non conformi, IFCQ controlla che per tali verri sia stato assicurato l'aggiornamento e il deposito della documentazione rilasciata di vasectomia o epididimectomia o equivalente procedura di sterilizzazione e che i verri autoprodotti non siano utilizzati come "ruffiani", fatti salvi quelli sterilizzati mediante documentata vasectomia o epididimectomia o equivalente procedura di sterilizzazione. L'utilizzo di vaccini antiormone di rilascio delle gonadotropine o di medicinali con effetti analoghi non è da considerarsi sostitutivo a quanto sopradescritto.


IFCQ effettua ogni anno, **presso almeno il 5% delle Scrofaie** (inclusi i "cicli chiusi") riconosciute al 31 dicembre dell'anno precedente e **presso almeno il 5% di tutti gli altri Allevamenti** anch'essi riconosciuti al 31 dicembre dell'anno precedente e in tutti i casi in cui viene ritenuto necessario, **il prelievo di materiale biologico** sui suini destinati alla produzione tutelata per la verifica comparativa con il DNA depositato, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche. Il prelievo deve essere effettuato in condizioni di contenimento e immobilizzazione degli animali nel rispetto delle norme del benessere animale e delle condizioni di sicurezza del personale. Il prelievo può essere effettuato eventualmente, oltre che per i suini destinati alla produzione tutelata, anche per i relativi verri destinati alla riproduzione. Tale attività è subordinata all'implementazione nella BDR, in applicazione del Decreto di cui sopra e successive modifiche, dei dati relativi ai profili genetici dei riproduttori oggetto di comparazione genetica.

#### **8.1.4 CONTROLLI sulla movimentazione dei suini**

IFCQ, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l'ultimo giorno di un mese), controlla, previa valutazione della documentazione obbligatoriamente presente in Allevamento a fini sanitari ed amministrativi (es. registro aziendale di carico e scarico, DDT) e dei dati del RIFT:

- il numero complessivo dei suini nati nel periodo di riferimento, con suddivisione mensile degli stessi e delle registrazioni operate circa l'apposizione del tatuaggio di origine;
- la destinazione e il numero complessivo dei suini trasferiti o venduti;
- il numero complessivo di suini eventualmente acquisiti da altri Allevamenti riconosciuti;
- la coerenza dei tatuaggi riscontrati sui suini con le registrazioni presenti in Allevamento e con i dati del RIFT.

Al fine di valutare congruità e rispondenza della situazione esistente ed in particolare dei vari fattori produttivi dell'Allevamento con le registrazioni delle movimentazioni dei suini, IFCQ accerta:

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- il numero delle scrofe produttive nel circuito tutelato;
- il numero di suini tatuati nel periodo di riferimento.

### 8.1.5 CONTROLLI delle operazioni di apposizione del tatuaggio di origine

IFCQ ogni anno, **in almeno il 5% delle Scrofaie (inclusi i “cicli chiusi”)** oggetto di controllo ordinario, effettua un controllo fisico-ispettivo:

- su almeno 30 suini, in una Scrofaia con un numero di suini da tatuare in giornata pari o inferiore a 500,
- su almeno 60 suini, in una Scrofaia con un numero di suini da tatuare in giornata compreso tra 501 e 1.000,
- su almeno 90 suini, in una Scrofaia con un numero di suini da tatuare in giornata superiore a 1.000.

Con tale controllo l’OdC verifica che l’apposizione del tatuaggio di origine:

- venga eseguita con i punzoni dati in dotazione;
- venga effettuata utilizzando punzoni con la “lettera-mese” corrispondente al mese di effettiva nascita dei suini, confrontandola con la tabella di cui al paragrafo 7.1.2;
- riporti il codice identificativo della Scrofaia in cui si stanno eseguendo le operazioni;
- venga effettuata entro i 30 giorni successivi alla data di nascita.


IFCQ inoltre controlla, previa scelta casuale di almeno una partita su cui è stato apposto il tatuaggio di origine:

- coerenza, completezza e tempestività delle registrazioni in applicazione del PDC; le verifiche possono essere eseguite sia presso l’Allevamento che mediante accesso al RIFT (l’allevatore deve registrare nel RIFT entro i primi 7 giorni di ogni mese, il numero di suini, suddiviso per lettera-mese, su cui è stato apposto il tatuaggio di origine);
- nel caso l’allevatore abbia distolto suini tatuati dal circuito dell’IGP, coerenza, completezza e tempestività delle registrazioni e della documentazione da compilare e da detenere in applicazione del PDC per assicurare la tracciabilità per “lettera-mese” dei suini tatuati distolti in autonomia (l’allevatore deve registrare nel RIFT, entro i primi 7 giorni di ogni mese, il numero di suini, suddiviso per lettera-mese, distolti nel mese precedente);
- che il tatuaggio sia stato apposto entro 30 giorni dalla nascita, sfruttando il riscontro dei dati registrati e della documentazione detenuta in Allevamento.

IFCQ, inoltre, verifica che i punzoni siano conservati presso la sede dell’insediamento produttivo. In caso contrario l’Allevamento deve aver comunicato all’OdC la conservazione dei punzoni in altra sede; in tal caso l’OdC accerta la presenza dei punzoni nella sede dichiarata.

### 8.1.6 CONTROLLI sugli AT

IFCQ, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l’ultimo giorno di un mese), controlla:


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- la correttezza delle registrazioni degli AT (il controllo può essere indifferentemente eseguito sia presso l’Allevamento che mediante accesso al RIFT);
- che sia stato emesso un DDT per ogni AT integrato con l’indicazione “*Suini idonei ai fini della produzione IGP*” o altra dicitura equivalente;
- il peso medio dei suini trasferiti previa visione, ove possibile in presenza di registrazioni dei pesi, della documentazione obbligatoriamente presente in Allevamento a fini sanitari e amministrativi (registri, DDT, eccetera) per valutarne la congruità in rapporto all’età;
- che il tipo genetico sia registrato in AT nel rispetto delle indicazioni in Allegato n. 8 e sia inserito, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche, nella “*Lista degli altri tipi genetici*” pubblicata in apposita sezione del sito internet del MIPAAF;
- la congruità dei flussi dei suini attestati con gli AT e degli altri dati registrati nel RIFT con la capacità produttiva dell’Allevamento e con i dati riportati sui relativi documenti di trasferimento obbligatoriamente presenti in Allevamento a fini sanitari e amministrativi (registri, DDT, eccetera). Nel caso di Allevamenti intermedi IFCQ, relativamente agli AT, verifica la congruità fra il quantitativo di suini registrati negli AT in entrata e il quantitativo di suini indicati negli AT in uscita. I dati acquisiti devono consentire una valutazione di congruità e rispondenza dei vari fattori produttivi in rapporto alla situazione esistente ed alla movimentazione accertata.

#### **8.1.7 CONTROLLI sugli AM in uscita da un Allevamento di Provenienza (inclusi i “cicli chiusi”)**

IFCQ, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l’ultimo giorno di un mese), controlla:

- la correttezza delle registrazioni degli AM in uscita (il controllo può essere eseguito indifferentemente sia presso l’Allevamento che mediante accesso al RIFT); in particolare IFCQ controlla che in AM siano stati registrati:
  - il numero di suini consegnati, verificando che coincida con quello indicato nel relativo DDT;
  - il tipo genetico nel rispetto delle indicazioni in Allegato n. 8 e che lo stesso sia inserito, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche, nella “*Lista degli altri tipi genetici*” pubblicata in apposita sezione del sito internet del MIPAAF;
  - il tatuaggio di origine, verificando la congruità della lettera-mese con il requisito di età disciplinato che devono avere i suini al momento della macellazione;
- che sia stato emesso un solo DDT per ogni AM, integrato con l’indicazione “*Suini idonei ai fini della produzione IGP*” o altra dicitura equivalente;
- la congruità fra la disponibilità dei suini in Allevamento (in base al numero di suini nati presso l’Allevamento e/o ricevuti da altri Allevamenti e di suini ceduti per la macellazione), i dati del RIFT (incluse le registrazioni di AT e AM) e la documentazione obbligatoriamente presente in Allevamento a fini sanitari e amministrativi (registri, DDT, eccetera). I dati acquisiti devono consentire una valutazione di congruità e rispondenza dei vari fattori produttivi in rapporto alla situazione esistente ed alla movimentazione accertata;
- che non siano stati certificati verri e scrofe.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

### 8.1.8 CONTROLLI di consegne promiscue

Nel caso di consegne promiscue, IFCQ effettua, con riferimento ad almeno una determinata mensilità (intesa come periodo compreso fra il primo e l'ultimo giorno di un mese), i controlli precedentemente specificati al paragrafo 8.1.6, che riguarda le consegne fra Allevamenti, e al paragrafo 8.1.7, relativo alla consegna di suini da un Allevamento a un Macello, verificando che nei DDT siano registrati separatamente il numero di suini consegnati per la produzione tutelata (integrato con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente) e il numero dei suini non consegnati a tal fine.

## 8.2 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL MACELLO

IFCQ effettua ogni anno, ai fini dell'attività di controllo ordinario, il seguente numero di visite ispettive:


- almeno una (1) presso il Macello con un'attività di macellazione nell'anno precedente, per il circuito tutelato, pari o inferiore a n. 50.000 suini;
- almeno 2 presso il Macello con un'attività di macellazione nell'anno precedente, per il circuito tutelato, compresa tra n. 50.001 e n. 300.000 suini;
- almeno 3 presso il Macello con un'attività di macellazione nell'anno precedente, per il circuito tutelato, superiore a n. 300.000 suini.

Il numero delle visite ispettive, nel caso di primo anno di attività nella filiera tutelata, viene determinato sulla base di un'autodichiarazione inviata dall'Operatore all'OdC contestualmente alla richiesta di riconoscimento, in cui l'Operatore indica il numero stimato di suini che prevede di macellare per il circuito tutelato nel corso di un'annualità; qualora il numero di suini macellati sia significativamente diverso da quello preventivato, il numero di visite ispettive da effettuare viene opportunamente rivisto.

### 8.2.1 CONTROLLI degli AM in entrata e dei corrispondenti requisiti attestati

IFCQ, sulle partite macellate in almeno due giornate precedenti, controlla a campione che:

- gli AM siano stati correttamente compilati coordinati ognuno con un DDT integrato con l'indicazione "Suini idonei ai fini della produzione IGP" o altra dicitura equivalente;
- le registrazioni negli AM siano conformi alle prescrizioni e, in particolare, controlla che siano registrati:
  - il numero dei suini consegnati, verificando che coincida con quello indicato nel relativo DDT;
  - il tipo genetico nel rispetto delle indicazioni in Allegato n. 8 e che lo stesso sia inserito, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche, nella "Lista degli altri tipi genetici" pubblicata in apposita sezione del sito internet del MIPAAF;
  - il tatuaggio di origine, controllando che la relativa lettera-mese attesti un'età del suino alla data di macellazione conforme a quanto prescritto dal Disciplinare;
- nel DDT sia stato registrato il numero dei suini consegnati al Macello per la filiera tutelata;
- nel caso di ricevimento di una consegna NON costituita esclusivamente da suini destinati alla produzione tutelata:


<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- nel DDT di consegna siano registrati separatamente il numero dei suini consegnati per la filiera tutelata (integrato con l'indicazione “*Suini idonei ai fini della produzione IGP*” o altra dicitura equivalente) e il numero di suini consegnati non a tal fine;
- il numero di suini destinati alla produzione tutelata registrato nel DDT coincida con quello registrato nell'AM;
- sia stata effettuata la pesatura ed in particolare che:
  - il peso medio vivo sia compreso nel range di conformità prescritto;
  - il peso vivo accertato sia stato registrato nel RIFT;
  - siano conservate le evidenze documentali di ogni singola pesatura e su di esse sia riportato il numero del relativo AM e/o del relativo lotto di macellazione;
  - nel caso in cui il peso medio vivo della partita NON sia risultato conforme, se macellata ai fini della produzione tutelata, la partita sia stata “regolarizzata” nel rispetto di quanto definito al paragrafo 7.2;
  - nel caso in cui il peso medio vivo della partita NON sia risultato conforme, se non “regolarizzata”, la partita sia stata esclusa dalla macellazione ai fini dell'IGP;
- per ogni partita regolarizzata:
  - sia stata registrata nel RIFT, nel rispetto dei tempi prescritti ed in base alle istruzioni in Allegato n. 15, l'attività di regolarizzazione della partita;
  - sia documentata l'esclusione dall'IGP di tutta la partita nel caso in cui il peso medio vivo ricostruito delle carcasse destinate alla produzione tutelata, calcolato così come specificato al paragrafo 7.2, non dovesse risultare compreso nei limiti previsti;
  - il Macello abbia registrato nella DM il numero dei suini macellati esclusi dall'IGP a seguito delle operazioni di regolarizzazione;
- siano stati registrati nel RIFT, nel rispetto dei tempi prescritti, i dati di macellazione come da Allegato n. 13 e n. 14 (in particolare, deve essere stata effettuata la registrazione oltre che del numero, anche dei tatuaggi, comprensivi di lettera-mese, dei suini esclusi dal circuito tutelato per ogni lotto di macellazione);
- nel caso le procedure di regolarizzazione non siano state adottate (per malfunzionamento del sistema di verifica e registrazione del peso delle carcasse), il Macello abbia comunicato all'OdC e all'Allevamento la non avvenuta regolarizzazione della/e partita/e attestata/e in AM.

IFCQ, con controllo fisico-ispettivo su almeno il 50% delle partite in macellazione nella giornata per la produzione tutelata, verifica che:


- nel caso di ricevimento di una consegna NON costituita esclusivamente da suini destinati alla produzione tutelata:
  - nel DDT di consegna siano registrati separatamente e puntualmente:
    - ✓ il numero dei suini consegnati per la filiera tutelata, integrato con l'indicazione “*Suini idonei ai fini della produzione IGP*” o altra dicitura equivalente;
    - ✓ il numero dei suini consegnati NON ai fini della-produzione tutelata;
  - il numero di suini ai fini della produzione tutelata registrato nel DDT coincida con quello registrato nell'AM;
  - i suini consegnati NON ai fini della produzione tutelata siano identificati mediante le tecniche ritenute più opportune;
  - la consegna e il trasporto dei suini siano avvenuti in modo tale da prevenire qualsiasi forma di commistione tra suini destinati alla produzione tutelata e quelli non consegnati a tal fine;



<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- il Macello adotti procedure operative tali da garantire che le successive operazioni di pesatura producano riscontri riferiti esclusivamente ai suini destinati ad essere macellati ai fini della produzione tutelata;
- nel caso la consegna NON consenta una chiara distinzione dei suini destinati alla produzione tutelata da quelli non destinati a tal fine, l'intera partita venga esclusa dalla macellazione ai fini dell'IGP;
- la partita venga pesata e che il riscontro confermi un peso medio vivo conforme; in caso di peso medio vivo della partita NON conforme IFCQ verifica che il Macello:
  - la regolarizzi secondo la procedura prescritta al paragrafo 7.2;
  - annulli in modo indelebile e inamovibile sulle carcasse distolte, il tatuaggio di origine con l'apposizione, sopra il tatuaggio stesso, di un segno/timbro di annullo, mediante le tecniche ritenute più opportune; in alternativa o in aggiunta a tale operazione di annullo del tatuaggio, il Macello può apporre in modo indelebile e inamovibile con le tecniche ritenute più opportune, non necessariamente sul tatuaggio, ma comunque nelle immediate vicinanze, la dicitura "NO DOP" (le lettere di tale dicitura devono avere un'altezza minima di 2 cm);
  - in applicazione della procedura di regolarizzazione prescritta dal PDC, segreghi le carcasse/mezzene/cosce non escluse in sede di regolarizzazione fino al completamento della macellazione della partita e alla verifica del relativo peso medio vivo ricostruito;
  - provveda ad escludere dall'IGP l'intera partita qualora il peso medio vivo ricostruito delle carcasse non scartate dall'IGP in sede di regolarizzazione non sia compreso nei limiti previsti;
  - registri nella DM il numero dei suini macellati esclusi dall'IGP a seguito delle operazioni di regolarizzazione;
  - registri nel RIFT l'attività di regolarizzazione della partita nel rispetto di quanto prescritto in Allegato n. 15;
  - se non regolarizza la partita, provveda alla sua esclusione dalla macellazione ai fini dell'IGP;
- siano rispettati i criteri minimi di visibilità del tatuaggio; la visibilità deve consentire la leggibilità:
  - di almeno una lettera della provincia identificativa della Scrofaia;
  - di almeno una cifra del codice alfanumerico identificativo della Scrofaia;
  - della lettera mese identificativa del mese di nascita del suino;

i requisiti minimi di leggibilità del tatuaggio, pertanto, sono soddisfatti solo se rispettati tutti e tre i requisiti sopradescritti e, ai fini della rintracciabilità, devono consentire di risalire in modo univoco all'Allevamento di Origine;
- la "lettera-mese" tatuata qualifichi un suino di età conforme a quanto prescritto nel Disciplinare;
- il tatuaggio apposto consenta di ricondurlo all'uso dei punzoni ufficiali;
- vi sia corrispondenza dei tatuaggi riscontrati con quelli registrati nel relativo AM; in caso di tatuaggi non conformi (non oggetto di "regolarizzazione" delle operazioni di timbratura dei suini) IFCQ identifica la singola coscia non idonea mediante l'apposizione sulla stessa di apposito timbro identificativo di un proprio incaricato. L'apposizione del timbro implica l'esclusione definitiva della coscia dalla lavorazione ai fini dell'IGP;
- sia presente sulla cotenna delle cosce da destinare alla produzione tutelata una marcatura chiara, ben leggibile e indelebile, apposta mediante le tecniche ritenute più opportune, che identifica il lotto di macellazione del singolo AM.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

### 8.2.2 CONTROLLI sull'attività di macellazione

IFCQ controlla, per l'attività di macellazione di almeno due precedenti giornate, che il bilancio di massa, relativo:

- al numero di suini in entrata attestati con l'AM,
- al numero di suini effettivamente macellati e attestati per la filiera tutelata,
- al numero di suini distolti dall'IGP per il riscontro di idoneità,

sia complessivamente coerente e congruo con le quantità direttamente registrate nel RIFT per ogni giornata di macellazione ai fini della produzione tutelata.

### 8.2.3 CONTROLLI di consegne a un Laboratorio di Sezionamento "esterno"

Nel caso in cui il Macello/LS "interno" abbia consegnato ai fini della produzione tutelata carcasse/mezzene/tagli a un LS "esterno", IFCQ controlla, in riferimento ad almeno una settimana, che la relativa documentazione (DS e DDT) sia stata compilata correttamente, nel rispetto di quanto prescritto dal PDC. IFCQ verifica la congruenza dei dati registrati nelle DS con quelli indicati nei DDT, con particolare riferimento ai quantitativi di materia prima consegnata, e che ogni DDT sia integrato con l'indicazione "*Carcasse/mezzene/tagli idonei alla produzione IGP*" o con altra dicitura equivalente.

### 8.2.4 CONTROLLI sulla genetica

IFCQ effettua ogni anno, **presso almeno il 5% dei Macelli** riconosciuti al 31 dicembre dell'anno precedente e in tutti i casi in cui viene ritenuto necessario, il prelievo di materiale biologico su partite di suini avviati alla macellazione ai fini della produzione tutelata per la verifica comparativa con il DNA depositato, in applicazione del Decreto MIPAAF del 5 dicembre 2019 (su G.U. Serie gen. n. 298 del 20 dicembre 2019) e successive modifiche. Tale attività è subordinata all'implementazione nella BDR, in applicazione del Decreto di cui sopra e successive modifiche, dei dati relativi ai profili genetici dei riproduttori oggetto di comparazione genetica.


## 8.3 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL LABORATORIO DI SEZIONAMENTO

IFCQ effettua annualmente almeno una visita ispettiva ordinaria presso i LS che nell'anno precedente hanno consegnato ai Produttori materia prima ai fini dell'IGP.

IFCQ può effettuare visite ispettive anche presso i LS non operativi ai fini dell'IGP nell'anno precedente.

IFCQ con riferimento ad almeno due settimane intere e consecutive, effettua una **verifica documentale**, a campione, delle consegne di materia prima sezionata ai fini dell'IGP controllando che:

- il fornitore della materia prima (Macello o LS) sia un soggetto riconosciuto; nel caso di LS "esterno", l'OdC verifica che sia il Macello sia il LS fornitore siano soggetti riconosciuti;
- nel caso di LS "esterno", le DS e i relativi DDT in entrata siano stati compilati correttamente e conformemente alle prescrizioni e le DPNF siano state correttamente registrate nel RIFT;

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

- DS e relativi DDT in uscita siano stati compilati correttamente e conformemente alle prescrizioni.

Per quanto riguarda in particolare il controllo delle DS, IFCQ verifica la conformità della letterame dei tatuaggi di origine registrati.

IFCQ, inoltre, con riferimento al medesimo periodo individuato per il controllo documentale, verifica che i dati dei DDT e delle DS emesse, una volta assemblati, siano coerenti e forniscano un bilancio di massa congruo fra quantitativo di carcasse/mezzene/tagli in entrata e quantitativo di carcasse/mezzene/tagli in uscita.


Se durante la verifica ispettiva sono in corso attività di sezionamento e/o è presente materia prima già sezionata ai fini dell'IGP, IFCQ effettua un **controllo fisico-ispettivo** verificando:

- per i tagli provvisti del tatuaggio di origine e/o dell'esito di classificazione delle carcasse e/o del lotto di macellazione:
  - che presentino esiti di classificazione delle carcasse espressi con le due lettere HU, HR oppure HO o con la lettera H seguita da un numero a tre cifre compreso, nel rispetto dei criteri di accettazione, fra 384 e 566 (fatti salvi i casi di regolarizzazione delle operazioni di classificazione comprovata dalla presenza sulle cosce di apposito timbro);
  - che abbiano un tatuaggio di origine riconducibile all'uso di punzoni ufficiali, con una letterame conforme e che consenta, considerando eventualmente anche il lotto di macellazione, di risalire in modo univoco all'Allevamento di Origine; fatti salvi i casi di regolarizzazione del tatuaggio comprovata dalla presenza di apposito timbro, la visibilità del tatuaggio deve consentire la leggibilità di almeno una lettera della provincia identificativa della Scrofaia, di almeno una cifra del codice alfanumerico identificativo della Scrofaia e della lettera mese identificativa del mese di nascita del suino;
  - che sia presente sulla cotenna all'altezza della coscia, il codice che identifica il lotto di macellazione apposto in modo chiaro e indelebile, mediante le tecniche ritenute più opportune;
- in caso di controllo di tagli su cui non è presente il lotto di macellazione, che la materia prima sia chiaramente identificata ai fini dell'IGP tramite altri sistemi di rintracciabilità (ad es. supporti/cartellini/etichette) che consentano di risalire al lotto di macellazione e al Macello fornitore.

In caso di ricevimento di cosce (legate a carcasse/mezzene o separate dalle stesse), IFCQ verifica che su di esse siano presenti e leggibili il tatuaggio di origine, l'esito di classificazione delle carcasse e il lotto di macellazione. Tale prescrizione non è obbligatoria solo se le cosce ricevute sono scotennate al punto di compromettere la visibilità di quanto sopraindicato.

Per la materia prima oggetto del controllo fisico-ispettivo, se ricevuta da altro LS, IFCQ verifica la conformità della/e lettera/e mese indicata/e nella/e DS in entrata.

L'OdC, inoltre, verifica che i tagli ottenuti ai fini dell'IGP corrispondano esclusivamente alle tipologie elencate all'Art. 5 del Disciplinare.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

#### 8.4 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL PRODUTTORE

L'attività di controllo ordinario di IFCQ presso il Produttore si sviluppa sulla base di un programma annuale che prevede l'esecuzione del seguente numero di visite ispettive:


- almeno 1 (una) presso il Produttore che nell'anno precedente ha prodotto ai fini dell'IGP una quantità di impasto pari o inferiore a 40.000 kg;
- almeno 2 presso il Produttore che nell'anno precedente ha prodotto ai fini dell'IGP una quantità di impasto compresa tra 40.001 kg e 80.000 kg;
- almeno 3 presso il Produttore che nell'anno precedente ha prodotto ai fini dell'IGP una quantità di impasto superiore a 80.000 kg.

I quantitativi di impasto prodotti ai fini dell'IGP soprascriptificati si riferiscono alla materia prima carnea utilizzata al netto degli ingredienti/additivi utilizzati.

Il numero delle visite ispettive, nel caso di primo anno di attività ai fini dell'IGP, viene determinato sulla base di un'autodichiarazione inviata dall'Operatore all'OdC contestualmente alla richiesta di riconoscimento, in cui l'Operatore indica la quantità stimata di impasto carneo che prevede di produrre ai fini dell'IGP nel corso di un'annualità; qualora tale quantità sia significativamente diversa da quella preventivata, il numero di visite ispettive da effettuare viene coerentemente rivisto.

IFCQ controlla **a livello documentale**, con riferimento ad almeno un singolo lotto prodotto che ha completato la fase di asciugatura:

- che la materia prima carnea sia stata ottenuta dalla macellazione di suini effettuata presso un soggetto (Macello) riconosciuto;
- che la materia prima carnea provenga da un fornitore (LS) riconosciuto;
- che la consegna dei tagli da parte del LS sia accompagnata dalla/e DS correttamente compilata/e e da uno o più DDT integrati con:
  - la corretta denominazione dei tagli, nel rispetto di quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare, e la registrazione del corrispondente peso e, ove possibile in relazione alla tipologia del taglio, numero (nella descrizione dei tagli sul DDT è ammesso l'utilizzo di termini diversi da quelli indicati nel Disciplinare purchè riconducibili ai tagli ammessi);
  - la menzione "*Materia prima idonea ai fini della produzione IGP*" o altra dicitura equivalente;
- che i tagli siano stati utilizzati conformemente ai tempi prescritti definiti, rispetto alla macellazione, all'Art. 5 del Disciplinare;
- che le registrazioni relative ai suini da cui è stata ottenuta la materia prima utilizzata ai fini dell'IGP attestino un'età dei suini alla macellazione conforme a quanto prescritto al Disciplinare;
- la corretta compilazione nel sistema informatico messo a disposizione dall'OdC, per ogni DS ricevuta, della DPNF nel rispetto dei tempi prescritti;
- che siano rispettati i tempi prescritti per la compilazione della Scheda di produzione;
- che la Scheda di produzione sia stata correttamente compilata;
- che siano rispettati i tempi prescritti per l'invio a IFCQ di copia della Scheda di produzione;
- che l'Operatore abbia conservato idonea documentazione rilasciata dal fornitore (ad es. schede tecniche) o adeguate registrazioni effettuate in autocontrollo relativamente all'approvvigionamento degli ingredienti, del budello utilizzato per l'insacco e dello spago utilizzato per la legatura.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

Se durante la visita ispettiva sono in corso operazioni di selezione e mondatura dei tagli di carne, macinatura e preparazione del trito carneo, lavorazione dell'impasto, insacco, legatura, asciugatura e/o affumicatura, IFCQ effettua un **controllo fisico-ispettivo** di almeno una di tali fasi del metodo di ottenimento verificandone la conformità a quanto prescritto all'Art. 5 del Disciplinare e al paragrafo 7.4 del PDC. Se durante la visita sono in corso operazioni di macinatura, l'incaricato dell'OdC verifica che l'impasto sia ottenuto utilizzando i tagli prescritti all'Art. 2 del Disciplinare e nel rispetto delle percentuali ivi indicate.

## 8.5 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO LO STAGIONATORE

IFCQ effettua ogni anno, ai fini dell'attività di controllo ordinario, almeno una visita ispettiva presso ogni Stagionatore.

**A livello documentale** IFCQ verifica, con riferimento ad un singolo lotto autocertificato, che:

- il prodotto stagionato provenga da un soggetto riconosciuto; tale verifica non deve essere operata se il prodotto è stato elaborato ai fini dell'IGP nel medesimo insediamento produttivo dello Stagionatore oggetto del controllo;
- l'Operatore abbia compilato e conservato adeguate registrazioni in autocontrollo relative alla fase di stagionatura;
- l'Operatore abbia compilato correttamente la Dichiarazione di autocertificazione;
- siano rispettati i tempi prescritti per l'invio a IFCQ di copia della Dichiarazione di autocertificazione;
- se l'Operatore ha trasferito il lotto ad un soggetto non compreso nel proprio insediamento produttivo, siano stati rispettati i tempi prescritti di invio del relativo DDT all'OdC.


Se durante la visita ispettiva è presente prodotto in fase di stagionatura, l'incaricato di IFCQ effettua un **controllo fisico-ispettivo** di almeno un lotto per verificare che la fase di stagionatura a cui è sottoposto sia conforme a quanto specificato all'Art. 5 del Disciplinare.

## 8.6 CONTROLLI DI IFCQ PRESSO IL CONFEZIONATORE

L'attività di controllo ordinario di IFCQ presso i Confezionatori si sviluppa sulla base di un programma annuale che prevede l'esecuzione del seguente numero di visite ispettive:

- almeno 1 (una) presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto pari o inferiore a 30.000 kg;
- almeno 2 presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto compresa tra 30.001 kg e 60.000 kg;
- almeno 3 presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto superiore a 60.000 kg.

Il numero di visite da effettuare, nel caso di primo anno di attività ai fini dell'IGP, viene determinato sulla base di un'autodichiarazione inviata dall'Operatore all'OdC contestualmente alla richiesta di riconoscimento, in cui l'Operatore indica la quantità stimata di prodotto che prevede di confezionare ai fini dell'IGP nel corso di un'annualità; qualora tale quantità sia significativamente diversa da quella preventivata, il numero delle visite viene coerentemente rivisto.

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

**A livello documentale** IFCQ verifica, con riferimento ad almeno un singolo lotto già confezionato, che:

- il prodotto provenga da un soggetto riconosciuto; tale verifica deve essere operata se il prodotto non è stato elaborato e/o stagionato ai fini dell'IGP nella sede operativa del Confezionatore oggetto del controllo;
- il confezionamento sia stato effettuato su prodotto autocertificato;
- siano stati rispettati i tempi prescritti per la compilazione del Registro di confezionamento;
- il Registro di confezionamento sia stato correttamente compilato;
- siano stati rispettati i tempi prescritti per l'invio a IFCQ di copia del Registro di confezionamento.
- l'Operatore abbia verificato in autocontrollo, secondo i propri schemi di valutazione, la conformità del prodotto all'IGP conservando le relative registrazioni.

Se durante la visita ispettiva sono in corso operazioni di confezionamento e/o è presente prodotto precedentemente confezionato, l'incaricato di IFCQ effettua un **controllo fisico-ispettivo** di almeno un lotto per verificare che il prodotto sia conforme ai requisiti fisici e organolettici di cui all'Art. 2 del Disciplinare e l'utilizzo di vesti grafiche conformi alle prescrizioni di cui al paragrafo 7.6 del PDC.


#### **8.6.1 RISCONTRO DEI PARAMETRI ANALITICI DEL PRODOTTO FINITO AUTOCERTIFICATO**

L'attività di verifica delle caratteristiche chimiche e microbiologiche del prodotto finito si sviluppa sulla base di un programma annuale che prevede il campionamento del seguente numero di lotti autocertificati:

- almeno 1 presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto pari o inferiore a 30.000 kg;
- almeno 2 presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto compresa tra 30.001 kg e 60.000 kg;
- almeno 3 presso l'Operatore che nell'anno precedente ha confezionato ai fini dell'IGP una quantità di prodotto superiore a 60.000 kg.

Il numero dei lotti da sottoporre al controllo analitico, nel caso di primo anno di attività ai fini dell'IGP, viene determinato sulla base di un'autodichiarazione inviata dall'Operatore all'OdC contestualmente alla richiesta di riconoscimento, in cui l'Operatore indica la quantità stimata di prodotto che prevede di confezionare ai fini dell'IGP nel corso di un'annualità; qualora tale quantità sia significativamente diversa da quella preventivata, il numero dei campionamenti da effettuare viene coerentemente rivisto.

IFCQ, individuato casualmente il/i lotto/i da destinare al campionamento e verificata la corretta compilazione della/e relativa/e Dichiarazione/i di autocertificazione, lo/i sottopone, prima di effettuare il prelevamento, ai controlli di seguito specificati dal paragrafo 8.6.1.1 al paragrafo 8.6.1.3.

<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

### 8.6.1.1 CONTROLLO di peso, diametro, aspetto esterno e lunghezza

IFCQ verifica, per ciascun lotto preso in esame autocertificato, il rispetto dei requisiti fisici relativi a peso, diametro, aspetto esterno e lunghezza definiti all'Art. 2 del Disciplinare. Il controllo viene effettuato su un campione scelto casualmente pari a:

- 4 unità per lotti pari o inferiori a 100 unità,
- 6 unità per lotti compresi tra 101 e 300 unità,
- 8 unità per lotti superiori a 300 unità,

disponendo, per tutte le unità giudicate non idonee per carenza dei requisiti, l'esclusione dall'IGP.

Nel caso in cui le unità verificate definiscano esiti di non conformità pari o superiori al 50% l'incaricato procede all'estensione della verifica ad un ulteriore campione, scelto casualmente dal medesimo lotto, pari a:

- 6 unità<sup>1</sup> per lotti pari o inferiori a 100 unità,
- 8 unità per lotti compresi tra 101 e 300 unità,
- 10 unità per lotti superiori a 300 unità.


Nel caso in cui le unità continuino a definire, considerando complessivamente anche le unità controllate col primo campionamento, esiti di inidoneità pari o superiori al 50%, IFCQ dispone l'esclusione del lotto dall'IGP (devono essere escluse tutte le unità del lotto, tranne quelle valutate conformi seguendo la procedura di controllo sopraspesificata). A titolo esemplificativo, se l'incaricato di IFCQ ha controllato inizialmente 4 unità e, avendone riscontrate 3 non conformi, ne ha controllate successivamente altre 6, deve disporre l'esclusione (tranne per le unità valutate conformi) dell'intero lotto se complessivamente (considerando quindi anche le prime 4) almeno 5 su 10 sono risultate non conformi (cioè almeno 2 delle 6 controllate col secondo campione sono risultate non conformi).

In caso di riscontro, per il lotto esaminato, di un numero di unità inidonee pari ad almeno al 50% delle unità controllate, IFCQ effettua il controllo di un altro lotto e, in caso di ulteriore esito non conforme pari o superiore al 50% delle unità controllate, di un altro ancora e così via, fino al riscontro di un lotto con un numero di salumi conformi superiore alla metà di quelli controllati. Tale lotto viene quindi sottoposto al controllo dell'aspetto al taglio, della consistenza e delle caratteristiche organolettiche (odore e gusto).

### 8.6.1.2 CONTROLLO dell'aspetto al taglio, della consistenza e delle caratteristiche organolettiche

Il lotto sottoposto a controllo di cui al precedente paragrafo 8.6.1.1, per il quale più della metà delle unità controllate è risultata conforme ai requisiti disciplinati riguardanti peso, diametro, aspetto esterno e lunghezza, viene sottoposto da IFCQ alla valutazione del rispetto dei requisiti di aspetto al taglio e consistenza e delle caratteristiche organolettiche (odore e gusto) definiti all'Art. 2 del Disciplinare. La verifica viene effettuata in applicazione della procedura di seguito specificata. Il controllo deve essere eseguito su unità risultate conformi alle verifiche di cui al paragrafo 8.6.1.1. L'incaricato di IFCQ prende in esame un singolo salume e nel caso in cui non risulti idoneo per

<sup>1</sup> Nel caso il lotto sia costituito da un numero di unità inferiore a 10, l'incaricato di IFCQ effettua la verifica sul numero di unità residue

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

aspetto al taglio e/o consistenza e/o odore e/o gusto, ne dispone l'esclusione dall'IGP ed effettua la valutazione di un altro salume e, in caso di ulteriore non conformità, dispone l'esclusione anche di tale salume e ne controlla un terzo. Se anche quest'ultimo non risulta conforme, l'incaricato di IFCQ dispone l'esclusione dall'IGP dell'intero lotto. In tal caso, l'incaricato di IFCQ, in applicazione della procedura specificata nel presente paragrafo, previa verifica di peso, diametro, aspetto esterno e lunghezza, effettua il controllo di aspetto al taglio, consistenza e caratteristiche organolettiche di un altro lotto e, in caso di esito non conforme, di un altro ancora e così via, fino al riscontro di un lotto idoneo.

### **8.6.1.3 CONTROLLO delle caratteristiche chimiche e microbiologiche**

Per il lotto risultato conforme alle verifiche relative all'aspetto al taglio, alla consistenza, all'odore e al gusto di cui al precedente paragrafo 8.6.1.2, IFCQ procede alle operazioni di prelevamento del campione finalizzate alla verifica analitica del rispetto delle caratteristiche chimiche e microbiologiche prescritte all'Art. 2 del Disciplinare. Il prelievo deve essere eseguito sul salume risultato conforme ai controlli di cui al precedente paragrafo 8.6.1.2.

L'incaricato di IFCQ riporta sul rapporto di prelevamento l'esplicita indicazione "*Lotto non utilizzabile ai fini dell'IGP, in attesa dell'esito delle analisi*" o dicitura equivalente.

Nel caso di esito analitico:

- rispondente ai requisiti chimici e microbiologici disciplinati, il lotto può essere destinato all'IGP;
- non rispondente ai requisiti chimici e microbiologici disciplinati, anche in sede di eventuali controanalisi richieste dall'Operatore interessato ed eseguite nel rispetto di quanto prescritto al paragrafo 11.2, il lotto è oggetto delle misure che lo escludono dall'IGP.


## **8.7 CONTROLLO DEL TRASFERIMENTO, FRA SOGGETTI NON UBICATI NEL MEDESIMO INSEDIAMENTO PRODUTTIVO, DI SALUMI AUTOCERTIFICATI**

Se uno Stagionatore trasferisce prodotto autocertificato ad un Confezionatore non compreso nel medesimo insediamento produttivo oppure ad un altro Stagionatore, IFCQ controlla la regolarità delle procedure adottate ed in particolare il rispetto di quanto specificato ai paragrafi 7.5 e 7.6.

## **9. ESCLUSIONE DALL'IGP DI PRODOTTO AUTOCERTIFICATO DALLO STAGIONATORE, MA NON CERTIFICATO DA IFCQ**

Nel caso di esclusione dall'IGP di prodotto già autocertificato dallo Stagionatore, ma non certificato da IFCQ, l'Operatore deve dare all'OdC comunicazione di tale esclusione indicando le motivazioni del declassamento e gli estremi identificativi del prodotto escluso (lotto, numero di unità, peso complessivo e numero identificativo della relativa Dichiarazione di autocertificazione). La comunicazione deve essere effettuata entro 20 giorni dall'esclusione dall'IGP.



<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p align="center"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p align="center"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p align="center">PC – CIAU Rev. 1</p> <p align="center">26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

## 10. DOCUMENTO RIEPILOGATIVO DI CERTIFICAZIONE

IFCQ, acquisita la produzione di uno o più mesi, eseguiti i controlli che ne hanno confermato l'idoneità rispetto alle prescrizioni del Disciplinare e del PDC, emette un documento riepilogativo che ne attesta la conformità specificando il peso complessivo di Ciauscolo confezionato ai fini dell'IGP.

## 11. GESTIONE DELLE NON CONFORMITA'

Per non conformità si intende il mancato soddisfacimento dei requisiti specificati nel Disciplinare o il mancato rispetto delle disposizioni previste dal PDC, a cui tutti gli Operatori devono attenersi ai fini dell'immissione delle produzioni nel circuito dell'IGP Ciauscolo.

Le non conformità possono essere rilevate sia dagli Operatori nell'ambito della propria attività di autocontrollo sia da IFCQ nel corso delle visite ispettive o mediante controllo documentale d'ufficio.

Il Co. Ce. è l'organo decisionale dell'OdC che decide di adottare le non conformità desunte dai rilievi emersi durante le verifiche ispettive sul campo oppure nel corso dell'attività di controllo documentale d'ufficio.

Le non conformità gravi rilevate devono essere adeguatamente gestite allo scopo di impedire che prodotto non rispondente alle prescrizioni del Disciplinare e del PDC sia immesso nel circuito della denominazione tutelata.

### 11.1 GESTIONE DELLE NON CONFORMITA' DA PARTE DEGLI OPERATORI

L'Operatore che rileva in autocontrollo una situazione di non conformità deve procedere secondo i seguenti criteri:


- registrare la non conformità e definire le modalità di gestione del prodotto non conforme al fine di riportarlo, qualora possibile, entro i requisiti di conformità previsti;
- rendere disponibili evidenze oggettive delle non conformità rilevate e dei trattamenti adottati;
- fornire adeguata evidenza dell'esclusione del prodotto dall'IGP nel caso non sia possibile ripristinare le condizioni di conformità.

### 11.2 GESTIONE DELLE NON CONFORMITA' DA PARTE DI IFCQ

La gestione delle non conformità da parte di IFCQ si applica sulla base delle seguenti procedure.

L'**accertamento**, da parte di IFCQ, di una non conformità consiste nella rilevazione, a seguito di attività di controllo effettuata durante una visita ispettiva o mediante valutazione documentale d'ufficio, del mancato soddisfacimento dei requisiti di conformità previsti dal Disciplinare e/o dal PDC.

Nel caso di visita ispettiva, l'ispettore redige apposito verbale di ispezione in cui formalizza quanto appurato in campo riportando l'eventuale rilievo individuato. Qualora previsto, il rilievo deve

<p>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</p> 	<p style="text-align: center;"><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p style="text-align: center;"><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p style="text-align: center;">PC – CIAU Rev. 1</p> <p style="text-align: center;">26.10.2022 © IFCQ</p>
---	--	--

contenere la precisa indicazione dei lotti per cui è stato riscontrato un mancato soddisfacimento dei requisiti.

IFCQ effettua il riesame della documentazione ispettiva incluse eventuali integrazioni documentali successive alla verifica, che costituiscono parte integrante del fascicolo per la successiva delibera da parte del Co. Ce.


Nel caso specifico di riscontro, in seguito ad analisi di laboratorio, di risultati analitici non rispondenti ai requisiti disciplinati, l'azienda ha tempo 5 giorni lavorativi dal ricevimento del Rapporto di valutazione prova per richiedere la revisione delle analisi. Se trascorso tale termine non sono state richieste le controanalisi, i risultati analitici si ritengono confermati ed avviene la delibera del Co. Ce. Se l'Operatore richiede le controanalisi, il loro esito ha valore definitivo e il Co. Ce. delibera in merito solo se le controanalisi stesse hanno confermato il riscontro di risultati analitici non rispondenti ai requisiti disciplinati. L'attività di revisione delle analisi deve essere effettuata mediante metodi accreditati, ai sensi della norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025 e nel rispetto delle disposizioni contenute nell'Art. 34 del Regolamento (UE) n. 625/2017 e delle relative note del MIPAAF. La revisione delle analisi deve essere eseguita, se possibile, nel rispetto di tali note, da un laboratorio accreditato diverso da quello che ha eseguito le prime analisi. L'Operatore, se lo desidera, può presenziare alle controanalisi. Si specifica che nel caso in cui le controanalisi confermino il riscontro di risultati analitici non rispondenti ai requisiti disciplinati, le spese delle controanalisi sono a carico dell'Operatore che le ha richieste.

Il provvedimento di non conformità, una volta deliberata la non conformità dal Co. Ce., deve essere notificato all'Operatore interessato entro 5 giorni dalla data di delibera del Co. Ce. e comunque non oltre 30 giorni dall'accertamento della non conformità stessa. L'OdC, accertata l'esistenza di una non conformità, oltre a deliberare e trattare la medesima nei confronti del soggetto iscritto nel Sistema dei controlli dell'IGP, deve comunicare tempestivamente, e comunque entro 7 giorni dalla delibera, gli esiti dell'accertamento della non conformità agli eventuali altri OdC interessati.

Per **provvedimento** di non conformità si intende la disposizione con cui IFCQ definisce le circostanze, gli estremi e le misure applicabili per il trattamento di una determinata non conformità. Nello specifico, il documento inviato all'Operatore a cui viene formalizzata la non conformità deve riportare:

- il tipo e la data dell'accertamento;
- la sigla di identificazione della non conformità;
- il tipo di documento originante la non conformità e la descrizione sintetica della stessa che richiama gli estremi necessari all'accertamento dei fatti (ad esempio estremi identificativi dei documenti emessi in autocontrollo, dei documenti emessi in attività di controllo originanti l'accertamento e/o altri elementi utili a meglio focalizzare le circostanze di non conformità accertate);
- gli elementi identificativi dell'oggetto della non conformità coinvolto (per esempio il codice lotto di materia prima non conforme);
- le modalità di trattamento della non conformità.

Qualora la non conformità contestata preveda l'esclusione del prodotto dall'IGP, l'Operatore è tenuto a comunicare ad IFCQ le modalità di esclusione dall'IGP del prodotto non conforme e le azioni correttive disposte al fine di evitare il ripetersi di tale non conformità, conservando la relativa documentazione comprovante le azioni di esclusione e correttive. L'Operatore è tenuto

<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

all'esclusione del prodotto oggetto di una non conformità grave entro 24 ore dalla notifica del provvedimento, salvo diversa indicazione specificata nel provvedimento stesso.

Parte integrante del PDC è rappresentata dallo "Schema dei controlli", documento nel quale sono indicate tutte le non conformità con il relativo livello di gravità, il trattamento della non conformità e la conseguente attività svolta da IFCQ.

La non conformità si differenzia in "lieve – L" e "grave – G" così come definito nel paragrafo 4. Ai sensi del D. Lgs. n. 297/2004 la non conformità "grave" deve essere segnalata da IFCQ a ICQRF che adotterà i provvedimenti di competenza.

## **12. RECLAMI E RICORSI**

### **12.1 RECLAMI**


Nei casi in cui gli Operatori ritengano che durante l'attività di controllo effettuata da IFCQ si siano verificate situazioni non congrue (es. condotta degli incaricati, gestione delle pratiche, eccetera), gli stessi possono inoltrare a IFCQ un reclamo formale. Il reclamo deve essere indirizzato alla Direzione di IFCQ e deve contenere la descrizione delle situazioni ritenute non congrue. IFCQ gestirà il reclamo entro 30 giorni dalla documentata ricezione del medesimo. Il modulo per la compilazione dei reclami è disponibile all'indirizzo [www.ifcq.it](http://www.ifcq.it).

### **12.2 RICORSI**

L'Operatore può presentare ricorso contro il provvedimento emesso da IFCQ entro 30 giorni dalla documentata ricezione del provvedimento da appellare. La Giunta d'Appello lo giudicherà entro i 30 giorni successivi alla presentazione e le spese di appello sono a carico del soccombente; in caso di soccombenza parziale le suddette spese sono proporzionalmente ridotte. La presentazione del ricorso sospende, fino al pronunciamento della Giunta d'Appello, gli effetti del provvedimento appellato. La Giunta d'Appello è nominata secondo il Regolamento vigente che è consultabile dall'Operatore sul sito istituzionale di IFCQ ([www.ifcq.it](http://www.ifcq.it)). Tale Regolamento è altresì pubblicato sul sito istituzionale di ACCREDIA. Le decisioni della Giunta d'Appello in merito ai ricorsi sono vincolanti per IFCQ e per il ricorrente e sono impugnabili esclusivamente innanzi all'Autorità Giudiziaria.

## **13. RISERVATEZZA**

Fatti salvi gli adempimenti agli obblighi verso le AA. CC. preposte al controllo e alla vigilanza sulla denominazione, IFCQ assicura agli Operatori del Sistema dei controlli dell'IGP il mantenimento della riservatezza e la non diffusione di tutte le informazioni di cui i propri incaricati (personale ispettivo, tecnico, amministrativo o componente del Co. Ce.) possano venire a conoscenza per i rapporti intercorrenti con gli Operatori ai fini dell'espletamento dei controlli di conformità.

<p><i>IFCQ Certificazioni s.r.l. a socio unico</i></p> 	<p><b>PIANO DI CONTROLLO</b></p> <p><b>CIAUSCOLO IGP</b></p>	<p>PC – CIAU Rev. 1</p> <p>26.10.2022 © IFCQ</p>
--	--	--

## 14. ELENCO DEGLI ALLEGATI

Allegato n.	Nome documento
1	Richiesta di riconoscimento dell'Allevamento
2	Richiesta di assegnazione dei punzoni
3	Richiesta di riconoscimento per il ruolo di Macello e di Laboratorio di Sezionamento
4	Richiesta di riconoscimento per il ruolo esclusivo di Laboratorio di Sezionamento esterno
5	Richiesta di riconoscimento del Produttore
6	Richiesta di riconoscimento dello Stagionatore
7	Richiesta di riconoscimento del Confezionatore
8	Dichiarazione del tipo genetico
9	Istruzioni di compilazione, per l'Allevamento di Origine o Intermedio, dell'Attestato di Trasferimento (AT)
10	Istruzioni di compilazione, per l'Allevamento di Provenienza, dell'Attestato per la Macellazione (AM)
11	Richiesta delle misure di regolarizzazione delle operazioni di timbratura dei suini
12	Regolarizzazione delle operazioni di timbratura dei suini
13	Istruzioni di compilazione, per il Macello, della Dichiarazione del Macello (DM)
14	Istruzioni di compilazione, per il Macello, del Rendiconto Macellazione (RM)
15	Istruzioni di compilazione, per il Macello, del Rendiconto Regolarizzazione (RR)
16	Istruzioni di compilazione, per il Laboratorio di Sezionamento, della Dichiarazione Specifica (DS)
17	Istruzioni di compilazione, per il Laboratorio di Sezionamento o per il Produttore, della Distinta Prodotto Non avviato alla Filiera tutelata (DPNF)
18	Istruzioni di compilazione, per il Produttore, della Scheda di produzione
19	Istruzioni di compilazione, per lo Stagionatore, della Dichiarazione di autocertificazione
20	Istruzioni di compilazione, per il Confezionatore, del Registro di confezionamento