

INTEGRATORI ALIMENTARI E PRODOTTI ERBORISTICI FINITI

- D.c.e. firmato in originale (vedi punto 6 della procedura di rilascio nos/dce dell'Usmaf di Venezia),
- richiesta da parte dell'importatore su carta intestata, datata e firmata completa di:
 - specificazione della merce (con nome comune e nome botanico) e della sua destinazione d'uso,
 - dichiarazione che i prodotti hanno tutti i requisiti che li rendono idonei al consumo umano, non hanno proprietà stupefacenti e non contengono sostanze tossiche o velenose, la merce non è regolamentata da altre normative (es. sostanze stupefacenti o psicotrope, sostanze tossiche e velenose, cosmetici, ecc.), il fornitore è stato scelto secondo il rispetto dei requisiti di qualità,
- dichiarazione di idoneità degli imballaggi e dei contenitori/materiali che vengono a contatto con la merce,
- dichiarazione con indicazione di lotti, scadenza e paese di origine,
- verifica che i prodotti dichiarati rientrino tra quelli inclusi nei due allegati collegati alle liste positive del "[progetto BELFRIT](#)" (acronimo dai 3 Paesi partecipanti al progetto in questione, Belgio-Francia-Italia),
- lista dei prodotti oggetto dell'importazione, i quali devono essere stati notificati al [Ministero della Salute - Direzione Generale Sicurezza Alimenti e Nutrizione - Ufficio IV](#) almeno 90 giorni prima e devono essere ricompresi nell'elenco pubblicato dallo stesso Ministero (disposto combinato, ex commi 3 e 6 - art. 10 e art. 12, L. 283/62 ed ex D.Lgs. 169/2004),
- copia della notifica, con evidenza di data, timbro e firma di ricevuta da parte del Ministero ed etichettatura definitiva, dichiarazione del codice del Registro degli integratori alimentari; se disponibile, parere favorevole, o autorizzazione, all'immissione sul mercato comunitario,
- modello, o copia, dell'etichetta trasmessa al Ministero della Salute e copia della relativa ricevuta di ritorno.

USO PERSONALE PRODOTTI ERBORISTICI FINITI

- richiesta da parte dell'importatore, datata e firmata. In caso di prodotti importati con finalità salutistiche e/o in quantitativo eccessivo e/o contenenti sostanze o principi farmacologicamente attivi o con valori di RDA superiore a quelli indicati dal Ministero, certificazione medica con assunzione di responsabilità da parte del Medico, riportata su carta intestata, datata e firmata,
- dichiarazione che la merce non è sottoposta ad allerta/segnalazione ministeriale.