Domanda di accesso al Sistema per la certificazione di prodotto rispondente al requisito

| "NON OGM e DERIVATI" da rispedire debitamente compilata e firmata in originale ad Organismo Controllo Qualità Produzioni Regolamentate (OCQ PR) | | | | | | | | DCQ PR) | R439 |
|--|---|-------------|---------|---|------------|-------------|-------------|-----------|-----------|
| (Timbro Azienda) | | | | Spett.le Organismo Controllo Qualità Produzioni Regolamentate Soc. Coop. Via Ferruccio Ferrari, 6 42124 REGGIO EMILIA | | | | | |
| II c | ottoscritto | | | | | in quali | ità di Lega | la Pannra | scentante |
| | l'azienda denominata (Ragione Sociale) | | | | | | | | |
| | ente sede legale in | | | | | | | | |
| uvc | The sede regard in | | | | | | | Prov. | |
| Dar | tita IVA | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | erente Aziendale (se diverso dal Legale Ra | | | | | | | | |
| | | | | Tel. Mobile | | | | | |
| e-n e | nail stabilimento di produzione | | | | | | | | |
| D | di accedere al Sistema di Ce TO4 "ALIMENTAZIONE BOVINA E PRO e a ri | DUZIONI | LATTIE | RO-CAS | | ONDENTI A | | | OGM" |
| а. | Riferimenti autorizzazione sanitaria | | | | | | | | |
| | Distretto AUSL competente | . (200 | | | | | | | |
| b. | Identificazione delle organizzazioni c | oinvolte. a | allegan | ndo il do | cumento "C |)uadro gene | erale delle | respons | abilità" |
| c. | Identificazione delle produzioni/semilavorati oggetto di certificazione "non OGM" (seguire le indicazioni fornite nell'Allegato 1) | | | | | | | | |
| | <u>DICHIAR</u> , | | | | RESPONSAL | | | | |
| • | di accettare i contenuti del Regolamento per la certificazione di prodotto rispondente al requisito "NON OGM e DERIVATI" e dal relativo Disciplinare Tecnico DT04 "DT04 "ALIMENTAZIONE BOVINA E PRODUZIONI LATTIERO-CASEARIE RISPONDENTI AL REQUISITO NON OGM"; | | | | | | | | |
| • | l'azienda acconsente l'accesso alle informazioni riportate nel presente documento anche attraverso la consultazion delle Anagrafiche nazionali e regionali preposte e si impegna altresì ad accettare le verifiche di conformità, collaborano con il personale di OCQ PR nel corso delle stesse, informando tempestivamente OCQ PR di qualsiasi coinvolgimento azioni restrittive legali dovute a controlli subiti sul prodotto/processo certificato. | | | | | | | | aborando |
| | | | | | II Leg | ale Rappres | sentante | | |
| | (luogo e data) | | | | _ | - | | | |