



Corso di approfondimento sulle attività di campionamento previste per la determinazione di residui di fitofarmaci ai fini del controllo della loro conformità ai limiti massimi di residui

22 maggio 2025

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Dipartimento Ambiente e Salute

N° ID: 172C25-R

Rilevanza

Nell'ambito dei controlli ufficiali per la determinazione dei residui di fitofarmaci, gli allegati tecnici del D.Lvo 27/2021 prevedono l'applicazione di procedure di campionamento dedicate ai fini della loro conformità ai limiti massimi di residuo.

A tal riguardo, si rende necessario fare acquisire e/o consolidare conoscenze per l'applicazione di procedure di campionamento appropriate e commisurate all'obiettivo di miglioramento, relativo l'armonizzazione delle attività riguardanti il campionamento ufficiale, con un approfondimento specifico degli aspetti tecnici relativi a confezionamento, trasporto, conservazione e manipolazione dei campioni ufficiali destinati alla determinazione dei residui di fitofarmaci conformi alla normativa nazionale e comunitaria e alle linee guide tecniche di settore.

Scopo e obiettivi

Il corso mira ad approfondire gli aspetti tecnici del processo di misura relativo alla determinazione dei residui di fitofarmaci, ai fini del controllo della loro conformità ai limiti massimi di residui, con approfondimenti dei concetti dell'incertezza di misura e il suo ruolo nella valutazione dei risultati analitici finali e della conformità al limite di legge (LMR), aggiornando gli operatori del settore sulla normativa specifica concernente i residui di fitofarmaci e sull'applicazione dei metodi di campionamento dei prodotti alimentari per la determinazione dei residui di fitofarmaci (All. 2 del D.Lvo 27/2021), con particolare riguardo alle fasi di confezionamento, trasporto, conservazione e manipolazione dei campioni da sottoporre a prova.

Obiettivi specifici

Al termine del corso, i/le partecipanti saranno in grado di:

1. Approfondire la conoscenza della normativa cogente sui residui di fitofarmaci in prodotti alimentari con un focus sulle modalità di campionamento;
2. Applicare i metodi di campionamento nell'ambito dei controlli ufficiali per la determinazione dei residui di fitofarmaci in prodotti alimentari;
3. Identificare e risolvere le criticità connesse alla gestione delle fasi di confezionamento, trasporto, conservazione e manipolazione dei campioni ufficiali da sottoporre a prova secondo la linea guida di settore;
4. Valutare l'impatto dell'incertezza di misura nella dichiarazione di conformità ai limiti massimi di residui (LMR).



Metodo didattico

Lezioni con presentazioni e discussione.

PROGRAMMA

- 9.00 Accesso alla piattaforma e rilevamento delle presenze
- 9.30 Introduzione al corso
P. Stefanelli
- 10.00 *I residui di fitofarmaci nel contesto dei controlli ufficiali*
T. Generali
- 10.40 Domande e risposte
- 10.50 *L'impatto dell'incertezza di misura nella dichiarazione di conformità ai limiti massimi di residui (LMR)*
F. Pecoraro
- 11.30 Domande e risposte
- 11.40 *I metodi di campionamento per la determinazione di residui di fitofarmaci ai fini del controllo della loro conformità ai limiti massimi di residui*
P. Stefanelli
- 12.20 Domande e risposte
- 12.30 Pausa
- 14.00 *Dall'accettazione del campione all'emissione del rapporto di prova: l'esperienza di un laboratorio di prova che opera nella rete dei controlli ufficiali*
C. Galas
- 14.40 Domande e risposte
- 15.00 Chiusura del corso

DOCENTI

Chiara Galas - Agenzia Regionale Protezione Ambientale del Lazio (ARPA), Latina

Tiziana Generali - Istituto Superiore di Sanità, Roma

Federico Pecoraro - ACCREDIA – Ente Italiano di Accreditamento, Roma

Patrizia Stefanelli - Istituto Superiore di Sanità, Roma



Responsabile Scientifica

PATRIZIA STEFANELLI
Dipartimento Ambiente e Salute
Istituto Superiore di Sanità, Roma
e-mail: patrizia.stefanelli@iss.it

Segreteria Scientifica

VERUSCKA MANNONI, AUGUSTA PICCARDI
Dipartimento Ambiente e Salute
Istituto Superiore di Sanità, Roma
e-mail: veruscka.mannoni@iss.it; augusta.piccardi@iss.it

Segreteria Organizzativa

SILVANA GIROLIMETTI,
Dipartimento Ambiente e Salute
Istituto Superiore di Sanità, Roma
e-mail: silvana.girolimetti@iss.it

Moderatrice Scientifica

PATRIZIA STEFANELLI
Dipartimento Ambiente e Salute
Istituto Superiore di Sanità, Roma
patrizia.stefanelli@iss.it

Moderatrice Tecnica

AUGUSTA PICCARDI
Dipartimento Ambiente e Salute
Istituto Superiore di Sanità, Roma
e-mail: augusta.piccardi@iss.it

INFORMAZIONI GENERALI

Svolgimento

L'evento sarà erogato online sulla piattaforma Microsoft Teams.
Ai/lle partecipanti selezionati/e sarà inviata l'e-mail di invito contenente il collegamento ed eventuali ulteriori informazioni.

Destinatari/e dell'evento e numero massimo di partecipanti

L'evento è destinato al personale di enti ed istituzioni sanitarie e di ricerca interessato e/o coinvolto nelle attività di campionamento previste per la determinazione di residui di fitofarmaci ai fini del controllo della loro conformità ai limiti massimi di residui.
Saranno ammessi un massimo di 30 partecipanti.

**Modalità di iscrizione**

La partecipazione all'evento è gratuita.

Per iscriversi, compilare online e inviare entro il 10 maggio il modulo disponibile al seguente link: [domanda di iscrizione](#).

Modalità di selezione dei/delle partecipanti

Se le domande dovessero superare i posti disponibili, verrà effettuata una selezione in base all'ordine cronologico di arrivo delle stesse.

Si intendono ammessi a partecipare solo coloro che riceveranno comunicazione di ammissione.

In caso di rinuncia, si prega inviare una e-mail. Non sono consentite sostituzioni da parte dei partecipanti.

Modalità di verifica dell'apprendimento

È prevista una prova di verifica dell'apprendimento, obbligatoria per tutti/e i/le partecipanti, che consisterà in un questionario a risposta multipla.

Verrà, inoltre, somministrato un questionario di gradimento dell'evento.

I/Le partecipanti riceveranno una e-mail contenente i link a entrambi e dovranno compilarli online entro i 3 giorni successivi all'evento.

Attestati

Ai partecipanti e alle partecipanti che avranno seguito il corso online per almeno l'80% della sua durata e conseguito con un successo minimo del 75% la prova di verifica dell'apprendimento, sarà rilasciato un attestato di partecipazione comprensivo delle ore di formazione.

Sarà richiesta inoltre la compilazione del questionario di gradimento dell'evento.

L'effettiva partecipazione all'evento verrà rilevata mediante la verifica dei log di connessione. Si raccomanda pertanto di indicare correttamente il proprio nome e cognome al momento del collegamento online. L'assenza di questi dati non consente la registrazione della presenza all'evento.

Per ogni informazione si prega di contattare la Segreteria Scientifica ai recapiti sopra indicati.