

Biocontrollo tra definizioni e semplificazione: le novità attese

Napo
li, 28
Otto

bre
2025
BIOC



IBMA
INTERNATIONAL BIOCONTROL
MANUFACTURERS ASSOCIATION



Alessandra Moccia
Vice Presidente

IBMA

International Biocontrol Manufacturers Association,
fondata nel 1995, con oltre 200 membri in 37 paesi
e 10 associazioni nazionali

IBMA è la voce esperta del **biocontrollo** per
un'agricoltura globale sostenibile e resiliente, per
sistemi alimentari più sani a beneficio degli
agricoltori, dell'ambiente e dei consumatori



COS'É IL BIOCONTROLLO?

Le tecniche di biocontrollo hanno origine dalla natura (sono derivate direttamente da essa o identiche ad essa se di sintesi) e vengono utilizzate per gestire parassiti, infestanti e malattie in agricoltura



MICROORGANISMI

Batteri, funghi, protozoi, virus, viroidi
e possono includere microrganismi interi, cellule vive e morte, qualsiasi metabolita microbico associato, materiali di fermentazione e frammenti cellulari.



SOSTANZE NATURALI

Le sostanze naturali sono costituite da uno o più componenti di origine naturale, tra cui:
piante, alghe/microalghe, minerali, peptidi, proteine (ad esempio anticorpi ed enzimi),



SEMIOCHIMICI

I semiochimici sono sostanze emesse da piante, animali e altri organismi utilizzate per la **comunicazione** intra-specie e/o inter-specie e hanno un modo di azione specifico per il bersaglio e **non tossico**.



MACROORGANISMI

Gli agenti di biocontrollo invertebrati sono **nemici naturali** quali insetti, acari e nematodi che controllano le popolazioni di parassiti attraverso la **predazione** o il **parassitismo**.

Tre passi per accelerare l'autorizzazione del biocontrollo

Definizione UE, migliore attuazione negli Stati Membri, modifiche mirate al Regolamento 1107, nuovo quadro normativo



Migliore Attuazione del Regolamento 1107

Maggiore competenza (Stati membri ed EFSA), corsia prioritaria per il biocontrollo, riconoscimento mutuo



Modifiche Mirate al Regolamento 1107

Definizione armonizzata a livello UE, **autorizzazione provvisoria**, eliminazione della **ri-registrazione**, estensione delle etichette.



Nuovo Quadro Normativo

Quadro legislativo dedicato al biocontrollo

[IBMA Vision of a New Regulation Framework](#)



2

Modifiche Mirate al Regolamento 1107

Definizione armonizzata a livello UE,
autorizzazione provvisoria,
eliminazione della **ri-registrazione**,
estensione delle etichette.

EU VISION FOR AGRICULTURE AND FOOD



EUROPEAN
COMMISSION

Brussels, 19.2.2025
COM(2025) 75 final

**COMMUNICATION FROM THE COMMISSION TO THE EUROPEAN
PARLIAMENT, THE COUNCIL, THE EUROPEAN ECONOMIC AND SOCIAL
COMMITTEE AND THE COMMITTEE OF THE REGIONS**

**A Vision for Agriculture and Food
Shaping together an attractive farming and agri-food sector for future generations**



Modifiche mirate al Regolamento 1107/2009

- **Definizione armonizzata** di biocontrollo a livello dell'Unione europea
- **Introduzione di un'autorizzazione provvisoria** per i prodotti di biocontrollo, concessa una volta che lo Stato membro relatore ha espresso un parere favorevole
- **Eliminazione della rivalutazione automatica** decennale per i prodotti di biocontrollo
- **Ridefinizione del ruolo dell'EFSA**, con un mandato più mirato e proporzionato alla specificità dei prodotti di biocontrollo.

Definizione proposta (consultazione pubblica, Ottobre 2025)

ANNEX

(1) In the Annex, the INTRODUCTION is replaced by the following:

‘INTRODUCTION

Information to be submitted, generation and presentation thereof

A dossier shall be submitted in accordance with Part A if the active substance is:

- (a) a chemical substance as defined in Article 3(2) of Regulation (EC) No 1107/2009, or
- (b) a substance of biological origin (or an active substance which is functionally identical and structurally similar to such an active substance), such as:
 - a semiochemical, or
 - a substance originating from or secreted by living organisms, or derived by biological processes, including:
 - extracts from a plant product as defined in Article 3(6) of Regulation (EC) No 1107/2009, or
 - a metabolite produced by a micro-organism where:
 - the metabolite is purified from the micro-organism; or
 - the producing micro-organism is no longer capable of replication or of transferring genetic material.

A dossier shall be submitted in accordance with Part B if the active substance is:

- (a) a micro-organism, either as a single strain or as a qualitatively defined combination of strains as they occur naturally or by manufacture, or

Definizione proposta (consultazione pubblica, Ottobre 2025)

ANNEX

(1) In the Annex, the INTRODUCTION is replaced by the following:

‘INTRODUCTION

Information to be submitted, generation and presentation thereof

A dossier shall be submitted in accordance with Part A if the active substance is:

- (a) a chemical substance as defined in Article 3(2) of Regulation (EC) No 1107/2009, or
- (b) a substance of biological origin (or an active substance which is functionally identical and structurally similar to such an active substance), such as:
 - a semiochemical, or
 - a substance originating from or secreted by living organisms, or derived by biological processes, including:
 - extracts from a plant product as defined in Article 3(6) of Regulation (EC) No 1107/2009, or
 - a metabolite produced by a micro-organism where:
 - the metabolite is purified from the micro-organism; or
 - the producing micro-organism is no longer capable of replication or of transferring genetic material.

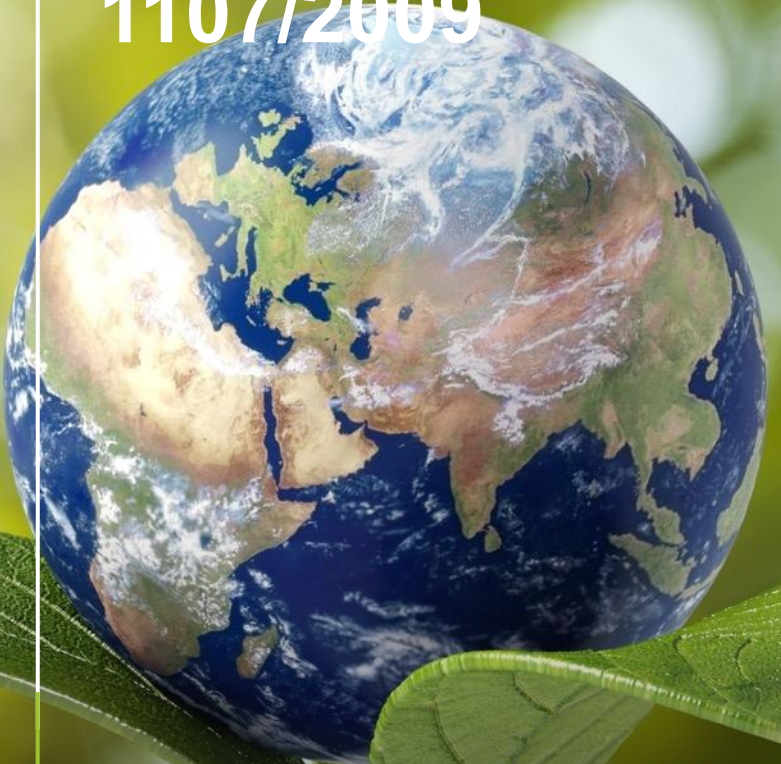
A dossier shall be submitted in accordance with Part B if the active substance is:

- (a) a micro-organism, either as a single strain or as a qualitatively defined combination of strains as they occur naturally or by manufacture, or

A substance of biological origin (or an active substance originating from nature that is functionally identical and structurally identical to nature when synthesized).

And minerals

Modifiche mirate al Regolamento 1107/2009



- **Definizione armonizzata** di biocontrollo a livello dell'Unione europea
- **Introduzione di un'autorizzazione provvisoria** per i prodotti di biocontrollo, concessa una volta che lo Stato Membro relatore ha espresso un parere favorevole
- **Eliminazione della rivalutazione automatica** decennale per i prodotti di biocontrollo
- **Ridefinizione del ruolo dell'EFSA**, con un mandato più mirato e proporzionato alla specificità dei prodotti di biocontrollo.



Q4 2025

La Commissione Europea presenta la **proposta di semplificazione** al Parlamento Europeo

Q4 2025 – Q2

2026

Le commissioni
parlamentari esaminano
il nuovo testo di
semplificazione



Metà 2026

Votazione parlamentare

Luglio/ Dicembre 2026

*Presid
enza*

Finalizzazione della legislazione
sulla semplificazione in sede di
trilogo

Gennaio/Giugno 2027

*Presid
enza*

Possibile conclusione e entrata in
vigore delle modifiche





Q4 2025

Presentazione proposta



Q4 2025 – Q2

2026
Esamina

Metà 2026

Votazione parlamentare

EUROPEAN PARLIAMENT
PARLEMENT EUROPEEN



Q3/Q4 2026

Trilogo

Q1/Q2 2027

Possibile conclusione

Unisciti a noi

www.ibma-global.org

www.ibmaitalia.it

Contatti

administration@ibma-global.org

amministrazione.ibmaitalia@ibma-global.org



**GRAZIE
PER
L'ATTENZI
ONE** **IBMA**

INTERNATIONAL **BIOCONTROL**
MANUFACTURERS ASSOCIATION