



Agrifood & Beverage

FSPCA FSVP QUALIFIED INDIVIDUAL

Corso online



Dal 24/11/2026 al 25/11/2026 - 16h

Descrizione del corso

La formazione

FSVP Qualified Individual

non rappresenta solamente un adempimento normativo, ma costituisce un investimento strategico per le organizzazioni che importano alimenti negli Stati Uniti. La non conformità alla regola FSVP espone l'importatore a rischi significativi: rifiuto delle importazioni, import alert, sanzioni legali e danni reputazionali.

Un programma FSVP robusto e ben documentato, gestito da personale adeguatamente formato, garantisce invece continuità operativa, riduzione del rischio di contaminazione alimentare e posizionamento competitivo sul mercato americano.

Al termine del programma di formazione FSVP Qualified Individual, i partecipanti saranno in grado di:

1. Spiegare lo scopo sottostante della regola FSVP e il suo fondamento nel quadro normativo del Food Safety Modernization Act (FSMA)
2. Sviluppare un programma FSVP completo, documentato e conforme ai requisiti del 21 CFR Part 1, Subpart L
3. Implementare operativamente un FSVP presso la propria organizzazione nella veste di Qualified Individual (QI) riconosciuto dalla FDA
4. Implementare un sistema di registrazione adeguato per la gestione e la conservazione della documentazione FSVP richiesta dalla FDA

5. Riassumere le attività di supervisione della FDA e comprenderne le implicazioni operative per l'importatore

Il materiale didattico fornito è ufficiale FSPCA ed è in inglese, il docente espone in italiano.

Certificati/Attestati rilasciati

Al completamento del corso e della valutazione finale, i partecipanti ricevono:

- Attestato FSPCA di completamento del corso FSVP Qualified Individual
 - Riconoscimento come Qualified Individual FSVP da parte della FDA
 - Autorizzazione a sviluppare, implementare e supervisionare il programma FSVP per conto dell'importatore
-

Programma

24, 25 novembre 2026 dalle ore 8.45 alle 17.30

Modulo

Argomento

Durata

01

Introduzione al corso

~1 ora

02

Contesto: FSMA e FSVP

~1 ora

03

Costruire le basi per il processo FSVP

~1 ora

04

Panoramica dei requisiti

~1 ora

05

Analisi dei pericoli

~2 ore

06

Valutazione e approvazione dei fornitori stranieri

~2 ore

07

Verifica dei fornitori stranieri

~2 ore

08

Rivalutazione delle prestazioni dei fornitori e azioni correttive

~1.5 ore

09

Identificazione dell'importatore all'ingresso

~1 ora

10

Importanza dei registri

~1 ora

11

Supervisione della FDA

~1 ora

12

Revisione finale

~0.5 ore

13

Informazioni aggiuntive

~0.5 ore