



Scheda informativa 15 dicembre 2023

MRA (Mutual Recognition Agreement)

Di cosa si tratta?

Per poter vendere un prodotto in un Paese, è necessario dimostrare che sia conforme alle prescrizioni di quest'ultimo. Visto che le normative possono variare da un Paese all'altro, la prova della conformità costa tempo e denaro.

La Svizzera e l'Unione europea (UE) vogliono semplificare questo processo. Per questo motivo hanno concluso l'Accordo sul reciproco riconoscimento in materia di valutazione della conformità («Mutual Recognition Agreement», MRA) che garantisce, in breve, che un prodotto commercializzato in Svizzera possa essere venduto anche nell'UE e viceversa. L'Accordo facilita e rafforza le catene di produzione e distribuzione transfrontaliere e contribuisce così a contrastare l'immagine della Svizzera come isola dei prezzi elevati.

L'MRA copre 20 settori di prodotti (tra cui macchinari, dispositivi medici, apparecchi elettrici, prodotti da costruzione, ascensori, biocidi) e quindi oltre due terzi di tutti i prodotti industriali svizzeri esportati nell'UE. Definisce prescrizioni unitarie relative ai prodotti e stabilisce che la valutazione della conformità (la prova che un prodotto è conforme alle prescrizioni) deve essere fornita un'unica volta, in Svizzera o nell'UE. Per esempio, è quindi possibile vendere una protesi dell'anca o un macchinario prodotto in Svizzera direttamente sul mercato dell'UE.

Poiché le prescrizioni relative ai prodotti evolvono, anche l'MRA deve essere aggiornato regolarmente. Tuttavia, attualmente l'UE rifiuta di effettuare gli aggiornamenti perché le questioni istituzionali non sono state chiarite. Di conseguenza, dal mese di maggio del 2021 il capitolo dei dispositivi medici non è più attuale. Ciò implica costi supplementari per le aziende (secondo il settore medtech oltre 100 mio. CHF all'anno) e una riduzione dell'offerta, e può persino portare alla delocalizzazione di posti di lavoro. Per la Svizzera è importante mantenere l'accesso al mercato dell'UE per i prodotti interessati dall'MRA, contenere i costi per le aziende e aumentare la certezza del diritto e la sicurezza della pianificazione.

Esito dei colloqui esplorativi e sguardo ai negoziati

La soluzione discussa nei colloqui esplorativi prevede che gli elementi istituzionali siano ancorati direttamente nell'MRA. L'obiettivo è così garantire che in futuro l'Accordo venga aggiornato regolarmente.

Le eccezioni già applicate all'Accordo dovrebbero essere mantenute. Si tratta delle caldaie ad acqua calda e degli imballaggi preconfezionati, per cui le prescrizioni svizzere relative ai prodotti differiscono da quelle dell'UE.

La data di aggiornamento del capitolo sui dispositivi medici è ancora da definire. La Svizzera continuerà tuttavia ad adoperarsi per un rapido aggiornamento dell'MRA.