

ИМПЛЕМЕНТАЦЫЙНЫ РЭГЛАМЕНТ КАМІСІІ (ЕС) 2021/279 ад 22 лютага 2021 г.,

як ўстанаўлівае

падрабязныя правы выканання Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага
 Парламент Савет аб кантролі паводле пэўных мерах, якія забяспечваюць адсочванне адпаведнасць арганічнай
 вытворчасці маркіроўцы арганічных прадуктаў

(Тэкст мае дачыненне да ЕЭЗ)

ЕўРАПЕЙСКАЯ КАМІСІЯ,

прымаючы да ўвагі Дагавор аб функцыянаванні Еўрапейскага Саюза,

Улічваючы Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета ад 30 мая 2018 г. аб арганічнай вытворчасці маркіроўцы
 арганічных прадуктаў адменена Рэгламента Савета (ЕС) № 834/2007 (1), у прыватнасці
 Артыкулы 28(3)(а), 29(8)(а), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) і 43(7) х,

У той час як:

- (1) У раздзеле III Рэгламенту (ЕС) 2018/848 устаноўлены агульныя правы вытворчасці для аператараў, уключаючы меры засцярогі, каб пазбегнуць прысутнасці недазволена прадуктаў рэчываў, меры, якія неабходна прыняць у выпадку прысутнасці недазволена прадукты ц рэчывы. У мэтах забеспячэння гарманізаваных умоў прымянення гэтага Рэгламенту неабходна ўстанавіць некаторыя дадатковыя правы.
- (2) Улічваючы важнасць мер засцярогі, якія аператары павінны прымаць, каб пазбегнуць прысутнасці несанкцыянаваных прадуктаў рэчываў, згаданых у артыкуле 28 Рэгламента (ЕС) 2018/848, мэтазгодна ўсталяваць працэдурны крок, які неабходна выконваць адпаведныя дакументы, якія павінны быць прадастаўлены ў выпадку, калі аператары падазраюць, з-за наяўнасці несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў, што прадукт, які прызначаны для выкарыстання або прадаецца як арганічны або пераходны прадукт, не адпавядае Рэгламенту (ЕС) 2018/848.
- (3) У мэтах забеспячэння ўзгодненага падыходу ва ўсім Саюзе ў дачыненні да афцыйнага расследавання, згаданага ў артыкуле 29(1)(а) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 у выпадку прысутнасці несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў у арганічных або прадукты ў канверсе, павінны быць устаноўлены дадатковыя правы, якія ахопліваюць элементы, якія павінны быць вызначаны пры правядзенні афцыйнага расследавання, чаканыя вынікі афцыйнага расследавання, а таксама мінімальныя абавязальствы па справаздачнасці.
- (4) У раздзеле IV Рэгламента (ЕС) 2018/848 выкладзены канкрэтныя палажэнні, якія тычацца маркіроўкі арганічных прадуктаў пражароду. У мэтах забеспячэння адзінных умоў прымянення гэтага Рэгламенту варта ўстанавіць некаторыя дадатковыя правы ў дачыненні да месца выгляду некаторых указанняў на этыкетцы.
- (5) Раздзел V Рэгламенту (ЕС) 2018/848 ўстанаўлівае правы сертыфікацыі аператараў груп аператараў. У мэтах забеспячэння ўзгодненых умоў для выканання гэтага Палажэння, некаторыя дадатковыя правы для сертыфікацыі групы аператараў павінны быць устаноўлены.
- (6) У нтарэсах эфектыўнасці даступных аперацыйных выдаткаў з мэтай ўнутранага кантролю (ICS) мэтазгодна прадугледзець максімальны памер групы аператараў. Чакаецца, што, усталяваўшы гэты ліміт, ICS зможа забяспечыць адпаведнасць усёх членаў групы Рэгламенту (ЕС) 2018/848 з дапамогай унутранага кантролю неабходнага навучання. Акрамя таго, кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган, які сертыфікуе групу, можа правесці паўторную праверку разумнай колькасці членаў. Абмежаванне памеру дадзена дадатковыя гаранты абнаўлення спisu членаў, хуткага рэгулярнага абмену інфармацыяй з кантралюючым або кантралюючым органам, а таксама забяспечыць выкананне належных мер. Аднак максімальны памер павінен улічваць, што група аператараў павінна быць у стане генераваць дастатковыя рэсурсы для стварэння эфектыўнай ICS, абав'язваючыся на кваліфікаваны персанал.

(1) OJ L 150, 14.6.2018, стар. 1.

- (7) Для таго, каб забяспечыць доказ адпаведнасць дазволіць абмен інфармацыяй ведамствам, павінен быць выкладзены спіс дакументаў запісаў, якія група аператараў павінен захоўваць для мэтаў ICS.
- (8) ICS павінен складаць аснову для сертыфікацыі груп аператараў. Такім чынам, калі ў раён ICS павінен быць фармаваць кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган, які выдае сертыфікат, аб найбольш важных пытаннях, такіх як падазрэнні ў неадпаведнасці, прыпыненне або адкланненне членаў любыя забароны размяшчэнне на рынку органічных прадуктаў або прадуктаў пераходу.
- (9) Раздзел VI Рэгламенту (ЕС) 2018/848 устанаўлівае правы афцыйнага кантролю нашай афцыйнай дзейнасці. У мэтах забеспячэння гарманізаваных умоў прымянення гэтага Рэгламенту неабходна ўстанавіць некаторыя дадатковыя правы.
- (10) У мэтах забеспячэння бесперапыннасці снуючых нацыянальных сістэм кантролю ў дзяржавах-членах, правы абмяноў павінен быць устаноўлены працэнтны для афцыйнага кантролю адбору проб.
- (11) З мэтай лясавання стотных разыходжанняў у бягучым прымяненні нацыянальных каталогаў мер у дзяржавах-членах, павінен быць створаны агульны шаблон для каталога мер дадатковыя рэкамендацыі па класіфікацыі неадпаведнасцей адпаведных мер павінен быць прадугледжана.
- (12) Інфармацыя аб любых падазрэннях на неадпаведнасць або любыя выяўленыя неадпаведнасці, якія ўплываюць на цэласнасць органічных або пераходных прадуктаў, павінен быць перадавацца непасрэдна паміж дзяржавамі-членамі Камісіі як мага больш эфектыўна, у першую чаргу для таго, каб дазволіць усе зацэкаваныя кампетэнтныя органы для правядзення афцыйнага расследаванняў прымянення неабходных мер у адпаведнасць з артыкуламі 29(1), (2), артыкуламі 41(1), (2), (3) артыкуламі 42 Рэгламента (ЕС) 2018/848. Акрамя таго, мэтазгодна вызначыць дэталізаваны працэдуры абмену гэтай інфармацыяй, у тым ліку функцыянальныя магчымасці Інфармацыйнай сістэмы органічнага земляробства. У гэтым кантэксце гэты Рэгламент таксама павінен растлумачыць, што ў выпадку любога падазрэння або ўстаноўленага неадпаведнасці, якія ўплываюць на цэласнасць органічных або пераходных прадуктаў, выяўленых кантралюючым органам або органам кантролю, такая інфармацыя павінен быць неадкладна перададзена кампетэнтным уладам. Нарэшце, гэта павінен вызначыць, якой інфармацыяй органы кантролю органы кантролю павінен прынамс дзяліцца з іншымі органамі кантролю органамі кантролю кампетэнтнымі органамі, ўсталёўваць абавязальнасць для кампетэнтных органаў прымаць адпаведныя меры ўстанаўліваць дакументаваныя працэдуры, якія дазваляюць такое абмяноў інфармацыяй на сваёй тэрыторыі.
- (13) Групы аператараў у тры краінах, якія працуюць у адпаведнасць з Рэгламентам Савета (ЕС) № 834/2007 (2) Рэгламентам Камісіі (ЕС) № 889/2008 (3) (ЕС) № 1235/2008 (4), могуць мець колькасць членаў, значна большую за максімальны памер, устаноўлены гэтым Палажэннем. Стварэнне новых груп аператараў, якія адпавядаюць гэтаму новаму патрабаванню, можа азначаць адчувальныя адаптацыі для стварэння адпаведнай юрыдычнай асобы, ICS неабходных элементаў для сертыфікацыі кантралюючым органам або органам кантролю. Такім чынам, пераходны перыяд максімальна 3 гады з 1 студзеня 2022 года павінен быць прадугледжаны ў дачыненні да гэтых груп аператараў, каб дазволіць ім правесці неабходную адаптацыю ў адпаведнасць з новым максімальным памерам.
- (14) Патрабаванне, звязанае з нацыянальнымі каталогамі мер, можа азначаць змяненне ўжо снуючых нацыянальных каталогаў мер, якія былі распрацаваны ў дзяржавах-членах да гэтага часу ў адпаведнасць з Палажэннем (ЕС) № 834/2007 (ЕС) № 889/2008. Такім чынам, пераходны перыяд максімальна 1 год з 1 студзеня 2022 года павінен быць прадугледжаны для ўсіх дзяржаў-членаў у дачыненні да гэтых снуючых нацыянальных каталогаў мер, каб дазволіць ім правесці неабходныя паляпшэнні або змяненні ў нацыянальных каталогах мер на адпавядаюць новым патрабаванням.
-
- (2) Рэгламент Савета (ЕС) № 834/2007 ад 28 чэрвеня 2007 г. аб органічнай вытворчасці маркіроўцы органічных прадуктаў аб адмене Рэгламенту (ЕЭС) № 2092/91 (ОJ L 189, 20.7.2007, стар. 1).
- (3) Рэгламент Камісіі (ЕС) № 889/2008 ад 5 верасня 2008 г., які ўстанаўлівае падрабязныя правы выканання Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 аб органічнай вытворчасці маркіроўцы органічных прадуктаў у дачыненні да органічнай вытворчасці маркіроўкі кантролю (ОJ L 250, 18.9.2008, стар. 1).
- (4) Рэгламент Камісіі (ЕС) № 1235/2008 ад 8 снежня 2008 г., які ўстанаўлівае дэталёвыя правы выканання Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 адносна парадку мпарту органічных прадуктаў з тры краінах (ОJ L 334, 12.12). 2008, стар.

(15) У нтарэсах якасця прававой пэўнасці гэты Палажэнне павінен прымяняцца з даты прымянення Палажэння (ЕС) 2018/848.

(16) Меры, прадугледжаныя дадзеным Палажэннем, адпавядаюць меркаванню Камітэту па арганізацыі прадуктаў вытворчасці,

ПРЫНЯЛА ГЭТЫ РЭГЛАМЕНТ:

Артыкул 1

Працэдурны крок, які павінен выканаць аператар у выпадку падазрэння на неадпаведнасць з-за наяўнасці недазволенага прадуктаў або рэчываў

1. Каб правесці, ці можна падазрэнне абгрунтаваць у адпаведнасць з артыкулам 28(2)(b) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, аператар павінен прыняць да ўвагі наступныя элементы:

(а) калі падазрэнне ў неадпаведнасці датычыцца паступлення арганічнага або пераходнага прадукту, аператар павінен правесці:

(i) інфармацыя на этыкетцы арганічнага або пераходнага прадукту і інфармацыя на суправаджальнай дакументацыі;

(ii) інфармацыя ў сертыфікаце, прадстаўленая пастаўшчыком, датычыцца фактычна набытага прадукту;

(b) калі ёсць падазрэнне, што прычына прысутнасці недазволенага прадуктаў або рэчываў знаходзіцца пад кантролем аператара, аператар павінен вывучыць любую магчымую прычыну прысутнасці недазволенага прадуктаў або рэчываў.

2. Калі аператар фармуе кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган у адпаведнасць з артыкулам 28(2)(d) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 аб абгрунтаваным падазрэнні або калі падазрэнне не можа быць лавіравана, аператар павінен прадаставіць, калі гэта дарэчна, дзе даступна, наступныя элементы:

(а) інфармацыя дакументацыі аб пастаўшчыку (накладная, рахунак-фактура, сертыфікат пастаўшчыка, сертыфікат Інспекцыя арганічных прадуктаў (COI));

(b) магчымасць прасочвання прадукту з дантыфікацыяй партыі, колькасці на складзе і колькасці прадазенага прадукту;

(c) вынікі лабараторных даследаванняў з акрэдытаванай лабараторыі, калі гэта актуальна даступна;

(d) лясці адбору пробаў з падрабязным указаннем часу, месца і спосабу адбору пробаў;

(e) любую інфармацыю аб любых папярэдніх падазрэннях у дачыненні да канкрэтнага несанкцыянаванага прадукту або рэчыва;

(f) кожныя іншыя адпаведныя дакументы для высвятлення справы.

Артыкул 2

Метадалогія службовага расследавання

1. Без шкоды для артыкула 38(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, пры правядзенні аффіцыйнага расследавання, згаданага ў артыкуле 29(1)(a) гэтага Рэгламенту, кампетэнтныя органы або, пры неабходнасці, кантрольныя органы або кантралюючыя органы вызначаюць, па меншай меры, наступнае:

(a) назву, дантыфікацыю партыі, права ўласнасці і з'яўленне месцазнаходжанне адпаведных арганічных прадуктаў або прадуктаў пераходу;

(b) з'яўляюцца адпаведныя прадукты па-ранейшаму на рынку ў якасці арганічных або пераходных прадуктаў або выкарыстоўваюцца ў арганічных вытворчасці;

(c) тып, назва, колькасць і іншая адпаведная інфармацыя аб цяперашніх несанкцыянаваных прадуктах або рэчывах;

(d) на якой стады вытворчасц, падрыхтоўк, захоўвання або размеркавання дзе менавіта была выяўлена прысутнасць недазволенага прадуктаў або рэчываў, у прыватнасці, для расліннага наводства, незалежна ад таго, была ўзятая проба да або пасля збору ўраджаю; (e) цэлаправы аператары ў ланцужку

паставак; (f) вынікі папярэдніх аф цыйных расследаванняў

арганізацыйных або пераходных прадуктаў адпаведных аператараў.

2. Аф цыйнае расследаванне павінна праводзіцца з выкарыстаннем адпаведных метадаў прыёму, у тым ліку тых, якія згадваюцца ў артыкуле 14 артыкуле 137(3) Рэгламента (ЕС) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета (5).

3. Аф цыйнае расследаванне па меншай меры павінна зрабіць выснову аб:

(a) цэласнасць арганізацыйных пераходных прадуктаў; (b) крыніца

прычына прысутнасці недазволенага прадуктаў або рэчываў; (c) элементы, прадугледжаныя ў артыкуле

29(2)(a), (b) (c) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

4. Кампетэнтныя органы або, пры неабходнасці, кантралюючыя органы або кантрольныя органы складаюць канчатковую справаздачу па кожнаму аф цыйнаму расследаванню. Гэтая канчатковая справаздача павінна

ўтрымліваць: (a) запісы канкрэтных элементаў, неабходных у адпаведнасці з гэтым

артыкулам; (b) запісы інфармацыі, якой абменьваліся з кампетэнтнымі органамі, іншымі кантрольнымі органамі і кантрольнымі органамі Камісіі, звязаныя з гэтым аф цыйным расследаваннем.

Артыкул 3

Умовы прымянення асобных паказанняў

1. Указанне, прадугледжанае для пераходных прадуктаў расліннага паходжання, якія гаворыцца ў артыкуле 30 (3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінна адлюстроўвацца ў выглядзе: (a)

колеру, памеру стылю надпісу, які не з'яўляецца больш прыкметным чым апісанне продажаў прадукту, у той час як увесць абзначэнне павінна мець аднолькавы памер літар;

(b) такое ж поле зроку, што кодавы нумар кантралюючага органа або кантрольнага органа, які гаворыцца ў артыкуле 32(1)(a) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

2. Пазначэнне кодавага нумара кантралюючага органа або кантрольнага органа, які гаворыцца ў артыкуле 32 (1) (a) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінна з'яўляцца ў тым жа полі взуальнага адлюстравання, што лагатып арганізацыйнага вытворчасці Еўрапейскага Саюза, дзе ён выкарыстоўваецца ў маркіроўцы.

3. Указанне месца, дзе вырошчвалася сельскагаспадарчая сыравіна, з якой складаецца прадукт, у адпаведнасці з артыкулам 32 (2) Рэгламента (ЕС) 2018/848, павінна быць размешчана непасрэдна пад нумарам кода, які згадваецца ў пункце 2 гэтага артыкула.

Артыкул 4

Склад памернасці групы аператараў

Удзельнікі групы аператараў павінны не зарэгістраваны толькі ў адной групе аператараў для дадзенага прадукту, таксама калі аператар займаецца рознымі вадзейнасцямі, звязанымі з гэтым прадуктам.

Максімальны памер групы аператараў - 2000 чалавек.

(5) Рэгламент (ЕС) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета ад 15 сакавіка 2017 г. аб аф цыйным кантролі нашай аф цыйнай дзейнасці, якая праводзіцца для забеспячэння прымянення заканадаўства аб харчовых прадуктах кармах, правіду здароўя дабрабыту жывёл, здароўя раслін і сродкаў абароны раслін, унясенне змяненняў у рэгламенты (ЕС) № 999/2001, (ЕС) № 396/2005, (ЕС) № 1069/2009, (ЕС) № 1107/2009, (ЕС) № 1151/2012, (ЕС) № 652/2014, (ЕС) 2016/429 (ЕС) 2016/2031 Еўрапейскага парламента Савета, Рэгламенты Савета (ЕС) № 1/2005 (ЕС) № 1099 / 2009 Дырэктывы Савета 98/58/ЕС, 1999/74/ЕС, 2007/43/ЕС, 2008/119/ЕС 2008/120/ЕС, а таксама аб адмене Рэгламентаў (ЕС) № 854/2004 (ЕС) № 882/2004 Еўрапейскага парламента Савета, Дырэктывы Савета 89/608/ЕЭС, 89/662/ЕЭС, 90/425/ЕЭС, 91/496/ЕЭС, 96/23/ЕЭС, 96/93/ЕЭС 97/78/ЕЭС Рашэнне Савета 92/438/ЕЭС (Палажэнне аб аф цыйным кантролі) (ОJ L 95, 7.4.2017, стар. 1).

Артыкул 5

Дакументы запсы групы аператараў

Група аператараў павінна захоўваць наступныя дакументы запсы для мэтаў стэмы ўнутранага кантролю (ICS):

(a) спіс членаў групы аператараў, заснаваны на хрэгстрацы кожнага члена як складаецца з наступных элементаў для кожнага члена групы аператараў:

(i) мядзентыфкацыя (кодавы нумар);

(ii) кантактныя дадзеныя;

(iii) дата рэгстрацы; (iv)

агульную плошчу зямляпадкраваннем члена, тое, ці з'яўляецца яна часткай арганічнай, пераходнай або неарганічнай вытворчасці;

(v) інфармацыю аб кожнай вытворчай адзінцы /або дзейнасці: памер, месцазнаходжанне, у тым ліку карту, калі ёсць, прадукт, дата пачатку канверсійнага перыяду адзнакаў ўраджайнасці; (vi) дата

апошняй унутранай праверкі з прозвішчам інспектара ICS; (vii) дата апошняга

аффыйнага кантролю, праведзенага кампетэнтным органам або, у адпаведных выпадках, кантралюючым органам або кантрольным органам з назвай інспектара;

(viii) дата версіі спісу;

(b) падпisanыя пагадненні аб членстве паміж членамі груп аператараў як юрыдычнай асобы, якія павінны ўключаць правы абавязкі члена;

(c) справаздачы аб унутраных інспекцыях, падпisanыя інспектарам ICS членам груп аператараў, якія правяраецца, уключаючы, па меншай меры, наступныя элементы:

(i) мядзельніца месцазнаходжанне вытворчага падраздзялення або памяшканняў, уключаючы цэнтры закупак збору, дзе ажыццяўляецца дзейнасць, згаданая ў артыкуле 36(1)(а) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, якая падлягае інспекцыі . месца;

(ii) дата, час пачатку заканчэння ўнутранай праверкі;

(iii) вынік праверкі; (iv) аб'ём/

перыметр аўдыту; (v) дата выдачы

справаздачы; (vi) мядзельніца ўнутранага

інспектара;

(d) запсы аб навучанні інспектараў ICS, якія складаюцца з:

(i) даты навучання; (ii) прадмет

навучання; (iii) мядзельніца трэнера; (iv) падпisanы

стажора; (v) у выпадку

неабходнасці, ацэнка набытых ведаў;

(e) запсы аб навучанні членаў груп аператараў;

(f) запсы аб мерах, прынятых у выпадку невыканання краўнком ICS, якія павінны ўключаць:

(i) члены, да якіх прымяняюцца меры ў выпадку невыканання патрабаванняў, у тым ліку прыпыненні, адкладкі або абавязаныя выконваць новы канверсійны перыяд;

(ii) дакументацыя аб выяўленых неадпаведнасцях;

(iii) дакументацыя аб наступных мерах;

(g) запсы прасочвальнасці, у тым ліку інфармацыю аб колькасці наступных в даў дзейнасці, калі гэта дастасавальна:

(i) купля размеркаванні сельскагаспадарчых матэрыялаў, уключаючы расліны рэпрадуктыўны матэрыял, групай;

(ii) вытворчасць, уключаючы ўраджай;

(iii) захоўванне;

(iv) падрыхтоўка;

(v) пастаўка прадуктаў ад кожнага члена ў сумесную сцэму збыту;

(vi) размяшчэнне на рынку прадукцы групай аператараў;

(h) п'сьмовыя пагадненні кантракты паміж групай аператараў субпадрадчыкаў, уключаючы інфармацыю аб характары субпадраднай дзейнасці;

(i) прызначэнне к'раўн ка ICS;

(j) прызначэнне інспектараў ICS, а таксама сп'с інспектараў ICS.

Сп'с членаў, згаданы ў пункце (а) першага абзаца, пав'нен абнаўляцца к'раўн ком ICS пасля любых змяненняў элементаў, пералічаных у пункце (а)(i) - (viii), пав'нна быць указана, ц'з'яўляецца як -небудзь з член быў прыпынены або адкліканы ў сувязі з мерамі ў выпадку неадпаведнасці ў выніку ўнутраных праверак або аффциыйнага кантролю.

Артыкул 6

Апавяшчэнні ад к'раўн ка ICS

Менеджэр ICS пав'нен неадкладна паведамаць кампетэнтнаму органу або, пры неабходнасці, кантралючаму органу або органу кантролю наступную інфармацыю:

(а) любое падазрэнне ў сур'ёзным крытычным неадпаведнасці;

(b) любое прыпыненне або адкліканне ўдзельніка, вытворчага падраздзялення або памяшканняў, уключаючы куплю збор цэнтраў, з групы;

(c) любая забарона на размяшчэнне на рынку прадукту як орган чнага або пераўтворанага, уключаючы мя адпаведнага ўдзельніка або ўдзельнікаў, адпаведную колькасць дэнтэфікацыю парты.

Артыкул 7

Мінімальны працэнт кантролю выбарк

Наступныя правілы адносна мінімальнага працэнтаў прымяняюцца да аффциыйнага кантролю, згаданага ў артыкуле 38(4) Палажэння (EC) 2018/848 пав'нен праводзіцца кожным кампетэнтным органам або, пры неабходнасці, кантралючым органам або органам кантролю ў залежнасці ад рызык неадпаведнасці:

(а) мінімум 10% ус'х аффциыйных праверак аператараў або груп аператараў пав'нны праводзіцца без папярэдняга паведамлення кожны год;

(b) мінімум 10% дадатковых сродкаў кантролю да тых, якія згадваюцца ў артыкуле 38(3) Рэгламенту (EC) 2018/848, пав'нны праводзіцца выхадзіць кожны год;

(c) як мінімум 5% ад колькасці аператараў, за выключэннем аператараў, вызваленых у адпаведнасці з артыкулам 34(2) 35 (8) Рэгламенту (EC) 2018/848, падлягаюць адбору проб у адпаведнасці з артыкулам 14(h) Рэгламенту (EC) 2017/625 кожны год;

(d) мінімум 2% членаў кожнай групы аператараў падлягаюць адбору проб у адпаведнасці з артыкулам 14(h) Рэгламенту (EC) 2017/625 кожны год;

(e) мінімум 5% аператараў, якія ўваходзяць у групу аператараў, але не менш за 10 членаў, падлягаюць паўторнай інспекцыі кожны год. Калі група аператараў складаецца з 10 членаў або менш, усе члены падлягаюць кантролю ў сувязі з праверкай адпаведнасці, згаданай у артыкуле 38(3) Рэгламенту (EC) 2018/848.

Артыкул 8

Меры пры выяўленні неадпаведнасці

Кампетэнтныя органы могуць выкарыстоўваць адзін з механізмаў, выкладзеных ў Дадатку I да гэтага Рэгламенту, для распрацоўкі нацыянальнага каталога мер, які гэта ўказана ў артыкуле 41(4) Рэгламента (ЕС) 2018/848.

Гэты нацыянальны каталог мер павінен ахопліваць як мінімум:

- (a) спіс неадпаведнасцей са спасылкай на канкрэтныя правы Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або дэлегаваных або падзаконны акт, прыняты ў адпаведнасць з гэтым Палажэннем;
- (b) класіфікацыя неадпаведнасцей на тры катэгорыі: нязначныя, сур'ёзныя крытычныя, прымаючы пад увагу як мінімум наступныя крытэрыі:
 - (i) прымяненне мер засцярогі, згаданых у артыкуле 28 (1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 ўласнай сродак кантролю, згаданых ў артыкуле 9(1)(d) Рэгламенту (ЕС) 2017/625;
 - (ii) уплыў на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў;
 - (iii) здольнасць сінтэмы адсочвання вызначаць месцазнаходжанне пашкоджаных прадуктаў у ланцугу паставак;
 - (iv) адказ на папярэднія запыты кампетэнтнага органа або, пры неабходнасці, кантрольнага органа або органа кантролю;
- (c) меры, якія адпавядаюць розным катэгорыям неадпаведнасцей.

Артыкул 9

Абмен інфармацыяй

1. Для мэтаў артыкула 43(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 кампетэнтныя органы павінны выкарыстоўваць Інфармацыйную сістэму арганічнага земляробства (OFIS) шаблоны, выкладзеныя ў Дадатку II да гэтага Рэгламенту, для абмену інфармацыяй з Камісіяй і іншымі дзяржавамі-членамі ў адпаведнасць з наступнымі правіламі:

- (a) дзяржава-член (дзяржава-член, якая паведамляе) павінна апавяшчаць Камісію адпаведную дзяржаву-член або дзяржавы-члены (дзяржава-член або дзяржавы-члены, якія апавяшчаюць) прынамсі ў наступных сітуацыях:
 - (i) калі меркаванае або ўстаноўленае неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў як і паходзяць з існай дзяржавы-члена;
 - (ii) калі падазраваная або ўстаноўленая неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў, імпартаваных з трэцяй краіны ў адпаведнасць з артыкуламі 45(1) або артыкуламі 57 Рэгламента (ЕС) 2018/848;
 - (iii) калі меркаванае або ўстаноўленае неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў, якія паступаюць з апавяшчаючай дзяржавы-члена, паколькі гэта можа мець наступствы для аднаго або некалькіх апавешчаных членаў Штаты (апавешчаныя аб трывозе);
- (b) у сітуацыях, указаных у пункце (a)(i) і (ii), апавешчаная дзяржава-член або дзяржавы-члены павінны адказаць на працягу 30 календарных дзён з даты атрымання паведамлення паведамце аб прынятых дзеяннях мерах, у тым ліку вынікі афцыйнага расследавання прадаставіць любую іншую інфармацыю, даступную /або запатрабаваную дзяржавы-членам, якая не равала паведамленне;
- (c) апавяшчаючая дзяржава-член можа запытаць у апавешчанай дзяржавы-члена або дзяржаў-членаў любую неабходную дадатковую інфармацыю інфармацыя;
- (d) апавяшчаючая дзяржава-член як мага хутчэй уносіць неабходныя запасы абнаўляе ў OFIS, у тым ліку абнаўленні, якія тычацца вынікаў уласных афцыйных расследаванняў;
- (e) у сітуацыях, згаданых у пункце (a)(ii), калі Камісія атрымала паведамленне ад дзяржавы-члена, Камісія інфармуе кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантрольны орган трэцяй краіны.

У дадатак да абавязальства па нфармаванн , згаданага ў артыкуле 32(b) Рэгламента (ЕС) 2017/625, кантралюючы 2. орган або кантралюючы орган пав нны без затрымк нфармаваць кампетэнтны орган, як яму даручыў або дэлегаваў некаторыя задачы аф цыйнага кантролю або пэўныя задачы, звязаныя з ншай аф цыйнай дзейнасцю ў адпаведнасц з Артыкулам 4(3) Артыкулам 28(1) або Артыкулам 31 гэтага Рэгламенту, аб любых падазрэннях або выяўленых неадпаведнасцях, як я ўплываюць на цэласнасць арган чных або н- канверс йныя прадукты. Ён таксама пав нен прадастав ць любую ншую нфармацыю, якую патрабуе гэты кампетэнтны орган.

3. Для мэт артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кал аператары або групы аператараў /або х субпадрадчык кантралююцца розным кантрольным органам або кантрольным органам , гэтыя кантрольныя органы кантрольныя органы пав нны абменьвацца адпаведную нфармацыю аб аператарах, як я знаходзяцца пад х кантролем.

4. Для мэт артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кал аператары або групы аператараў /або х субпадрадчык змяняюць свой кантрольны орган або кантрольны орган, так я аператары /або кантрольны орган або кантрольны орган зац каўленыя пав нны неадкладна паведам ць кампетэнтнаму органу аб гэтай змене.

Новы кантралюючы орган або кантрольны орган пав нен запытаць кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў у папярэдняга кантрольнага органа або кантрольнага органа. Папярэдн кантралюючы орган або кантрольны орган пав нен неадкладна перадаць новаму кантрольнаму органу або кантрольнаму органу кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў, уключаючы п сьмовыя зап сы, згаданыя ў артыкуле 38(6) Рэгламенту (ЕС) 2018 /848, статус сертыф кацы , сп с неадпаведнасцей адпаведныя меры, прынятыя папярэдн м кантралюючым органам або кантрольным органам.

Новы кантралюючы орган або кантрольны орган пав нен гарантаваць, што неадпаведнасц , адзначаныя ў зап сах папярэдняга кантралюючага органа або кантрольнага органа, был або будучь вырашаны аператарам.

5. Для мэт артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кал аператары або групы аператараў падлягаюць праверцы прасочвання праверцы балансу масы, кантрольныя органы кантрольныя органы абменьваюцца адпаведнай нфармацыяй, якая дазваляе завяршыць гэтых праверак.

6. Кампетэнтныя органы прымаюць адпаведныя меры ўстанаўл ваюць дакументаваныя працэдуры, як я дазваляюць абменьвацца нфармацыяй пам ж м кантралюючым органам /або органам кантролю, як м яны даручыл або дэлегавал пэўныя задачы па аф цыйным кантрол або пэўныя задачы, звязаныя з ншай аф цыйнай дзейнасцю. а таксама пам ж гэтым кантрольным органам (або) кантрольным органам .

Артыкул 10

Пераходныя палажэнн

1. Групы аператараў у трэц х кра нах, як я выконваюць прав лы (ЕС) № 834/2007, (ЕС) № 889/2008 (ЕС) № 1235/2008 да даты ўступлення ў дзеянне гэтага Рэгламенту для якога неабходныя важныя адм н страцыйныя, прававыя структурныя змены ў дачыненн да макс мальнага памеру групы аператараў, устаноўленыя у друг м абзацы Артыкула 4 гэтага Рэгламенту, пав нны выконваць гэтае палажэнне не пазней за 1 студзеня 2025 г.

2. Нацыянальны каталог мер, распрацаваны ў адпаведнасц з артыкулам 8, пав нен прымяняцца не пазней за 1 студзеня 2023 года.

Артыкул 11

Уступленне ў с лу прымяненне

Гэты Рэгламент уступае ў с лу на дваццаты дзень пасля яго апубл кавання ў Аф цыйным часоп се Еўрапейскага Саюза.

Гэты Рэгламент з'яўляецца абавязковым ва ўсёй сваёй паўнаце непасрэдна прымяняецца ва ўс х дзяржавах-членах.

Здзейснена ў Брусэл 22 лютага 2021 г.

Для кам с
Прэз дэнт
Урсула ФОН ДЭР ЛАЙЕН

ДАДАТАК I

Адзінны парадк для распрацоўк прымянення нацыянальнага каталога мер, як гаворыцца ў артыкуле 8

1. Кампетэнтныя органы могуць класіфікаваць выпадкі неадпаведнасці як нязначныя, сур'ёзныя або крытычныя на падставе класіфікацыі крытэрыяў артыкуле 8, калі прымяняюцца адна або некалькі наступных стуацый:

(а) выпадкі неадпаведнасці з'яўляюцца нязначнымі, калі:

(i) меры засцярогі з'яўляюцца прапарцыйнымі адпаведным, а меры кантролю, якія ўвёў аператар месца эфектыўныя;

(ii) неадпаведнасць не ўплывае на цэласнасць арганічнага або пераходнага прадукту;

(iii) сцэма адсочвання можа вызначыць месцазнаходжанне закранутай прадукцыі ў ланцужку паставак магчымая забарона размяшчэння прадукцыі на рынку са спасылкай на арганічную вытворчасць;

(b) выпадкі неадпаведнасці з'яўляюцца стотнымі, калі:

(i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйнымі мэтазгоднымі, а меры кантролю, уведзеныя аператарам, неэфектыўныя;

(ii) неадпаведнасць ўплывае на цэласнасць арганічнага або пераходнага прадукту;

(iii) аператар не выправіў своечасова нязначнае неадпаведнасць;

(iv) сцэма адсочвання можа вызначыць месцазнаходжанне пашкоджаных прадуктаў у ланцужку паставак магчымая забарона размяшчэння прадуктаў на рынку са спасылкай на арганічную вытворчасць;

(c) выпадкі неадпаведнасці крытычныя, калі:

(i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйнымі мэтазгоднымі, а меры кантролю, уведзеныя аператарам, неэфектыўныя;

(ii) неадпаведнасць ўплывае на цэласнасць арганічнага або пераходнага прадукту;

(iii) аператар не ў стане выправіць папярэднюю сур'ёзную неадпаведнасць або паўторна не ў стане выправіць іншыя катэгорыі неадпаведнасці;

(iv) у сцэме адсочвання няма інфармацыі, каб вызначыць месцазнаходжанне пашкоджаных прадуктаў у ланцужку паставак, забарона на размяшчэнне прадуктаў на рынку са спасылкай на арганічную вытворчасць немагчымая.

2. Меры

Кампетэнтныя органы або, пры неабходнасці, кантралюючыя органы або кантрольныя органы могуць прымяняць адну або некалькі наступных мер прапарцыянальна да пералічаных катэгорый выпадкаў неадпаведнасці:

Катэгорыя неадпаведнасці	Вымерайце
Мінімум	Прадстаўленне аператарам плана мерапрыемстваў ва ўстаноўлены тэрмін паліграфічныя неадпаведнасці
маёр	Наякія спасылкі на арганічную вытворчасць у маркіроўцы рэкламе ўсёй адпаведнай партыі або серыі (пацярпелых культур(-ы) або жывёлы(-)) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Патрабаванні новага перыяду пераўтварэння Абмежаванне сферы дзеяння сертыфіката

	<p>Паляпшэнне выканання мер засцярог кантролю, як я аператар увёў для забеспячэння адпаведнасці</p>
Крытычны	<p>Някай спасылкі на арганічную вытворчасць у марк-роўцы рэкламе ўсёй адпаведнай партыі або серыі (пацярпелых культур(-ы) або жывёлы(-)) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на маркетынг прадуктаў, якія адносяцца да арганічнай вытворчасці, на пэўны перыяд у адпаведнасці з артыкулам 42 (2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Патрабаванні новага перыяду пераўтварэння Абмежаванне аб'ёму сертыфіката Прыпыненне сертыфіката Адкліканне пасведчання</p>

ДАДАТАК II

Шаблоны OFIS, згаданыя ў артыкуле 9

1. Шаблон для стандартнага паведамлення аб падазрэнні або ўстаноўленым неадпаведнасц

*Родная мова:

Другая мова:

A. Дзяржава-член, якая паведамляе:

1) Краіна:

2) Кампетэнтны орган – кантактныя дадзеныя:

*3) Дата паведамлення (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Даведка

B. Паведамленая дзяржава-член або дзяржавы-члены:

*1) Краіна/краіны:

2) Кампетэнтны орган/органы – кантактныя дадзеныя:

C. Прадукт:

*1) Катэгорыя тавару:

*2) Прадукт/гандлёвая назва:

*3) Краіна паходжання:

4) Апісанне прадукту (памер, форма ўпакоўкі, г.д.) – прыкладзеце скапіяваную або адсканаваную пячатку або этикетку:

5) Ідэнтыфікацыя партыі (напрыклад, нумар партыі, нумар пастаўкі, дата пастаўкі, г.д.):

6) Іншая інфармацыя:

D. Адсочванне:

Падрабязна апішыце поўную ланцужок паставак:

1) Вытворца – кантактныя дадзеныя – кампетэнтны орган або, у адпаведных выпадках, кантралюючы орган або кантрольны орган:

2) Перапрацоўшчык/прадавец у краіне паходжання – кантактныя дадзеныя – кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантралюючы орган:

3) Імпартёр у апавяшчаючай краіне – кантактныя дадзеныя – кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантралюючы орган:

4) Аптвы гандляр – кантактныя дадзеныя – кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган:

5) Розничны гандляр або іншы аператар у апавяшчаючай краіне, дзе было выяўлена неадпаведнасць – кантактныя дадзеныя – кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган:

Аўтарытэт(ы):

Іншыя акцыі:

E. Неадпаведнасць, падазрэнне ў неадпаведнасць, ншая ўзнятая праблема:

*1) Характар неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншая ўзнятая праблема.

Якое неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасць / ншая праблема была выяўлена?:

*У як м аспекце гэта азначае неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасць / ншую праблему, узнятую з Рэгламентам (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета (1)?:

2) Кантэкст выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы – прыкладзеце копію рахунку або ншых пацвярджаючых дакументаў:

Дата выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Месца выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы:

3) Аналіз узораў/выпрабаванняў (калі ёсць) - прыкладзеце копію справаздачы аб аналізе:

Дата ўзяцця проб/тэстравання (ДД/ММ/ГГГГ):

Месца адбору пробаў/выпрабаванняў:

Дата аналізу - справаздачы (ДД/ММ/ГГГГ):

Рэкамендуемыя назвы лабараторы, метады, вынікі:

Назва знойдзеных рэчываў:

Узровень выяўленых рэшткаў:

Ці дапускаецца ўвогуле ўзровень вышэй пароговага значэння ў харчовых прадуктах (або кармах):

Ці перавышаны ўзровень маркіроўкі ўтрымання ГМА?:

F. Уплыў на рынак:

1) Ці быў прадукт зняты з рынку, заблакаваны або прададзены?:

2) Як я ацэніў, ці ўжо былі прынятыя фармаванні?:

3) Ці закрануты ншыя дзяржавы-члены? Калі так, якія дзяржавы-члены?:

G. Прынятыя меры:

1) Ці прымалася якія-небудзь добраахвотныя меры (на прадукце/аператары/рынку)?:

2) Ці былі прынятыя якія-небудзь прымусовыя меры?:

3) Як аб'ём мерапрыемстваў (нацыянальны, рэгіянальны, эксперта г.д.)?:

4) Дата ўступлення ў сілу: (ДД/ММ/ГГГГ):

5) Працягласць (у месяцах):

6) Абгрунтаванне/прававая аснова мер:

7) Як кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган або орган кантролю прыняў меры?:

H. Іншая інфармацыя/ацэнка:

I. Дадаць:

Скапіраваная або адсканаваная дакументацыя на тавар (пячатка, этикетка г.д.). Копія рахунка-фактуры, дакументальнага рахунку або дакумента аб транспарце або дастаўцы. Справаздача аб аналізе /або любыя ншыя адпаведныя дакументы:

2. Шаблон для стандартнага адказу на стандартнае паведамленне аб падазрэнні або ўстаноўленым неадпаведнасц

*Родная мова:

Другая мова:

Версія адказу:

A. Паведамленая дзяржава-член:

1) Краіна:

2) Кампетэнтны орган – кантактныя даныя:

*3) Дата (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Даведка:

B. Апавяшчэнне:

1) Краіна:

2) Кампетэнтны орган – кантактныя даныя:

*3) Дата паведамлення (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Спасылка на паведамленне (такія ж, як у пункце A.4 паведамлення):

*5) Прадукт:

6) Неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасц / ншая ўзнятая праблема:

C. Расследаванне

1) Як кампетэнтны орган(-ы) або, у адпаведных выпадках, кантралюючы орган(ы) /або кантрольны орган(-ы) адказваюць(-л) за расследаванне?:

2) Апішыце супрацоўніцтва паміж рознымі аператарамі кампетэнтным(-ым) органам(-ам) або, у адпаведных выпадках, органам кантролю орган(ы) /або орган(ы) кантролю, які ўдзельнічаюць у розных краінах (калі так і маюцца):

3) Як вы метады/працэдуры расследавання выкарыстоўваліся?:

Напрыклад, ці падвяргаліся адпаведным аператарам спецыяльнаму кантролю?:

Ці ўзялі прааналізаваць пробы?:

4) Як вы вынікі расследавання?:

Як вы вынікі правяраць/аналізавалі (калі так і былі)?:

Ці высветлена паходжанне неадпаведнасц /падазрэнні ў неадпаведнасц / ншай узнятай праблемы?:

Як вы ацэньваеце сур'езнасць неадпаведнасц /падазрэнні ў неадпаведнасц / ншай узнятай праблемы?:

5) Узнікае паходжанне заражэння/неадпаведнасц /падазрэнні ў неадпаведнасц / ншай праблемы адказнасць удзельнічаў дакладна вызначана ўстаноўлена?:

Ці ўдзельнічалі дэнтыфікаваныя аператары ў ншых выпадках неадпаведнасц /падазрэнняў у неадпаведнасц / ншых праблемах за апошнія 3 гады?:

D. Меры спаганання:

*1) Як вы прафілактычныя карэкцыйныя меры былі прыняты (напрыклад, у дачыненні да распаўсюджвання/цыркуляцыі прадукту на рынак Саюза рынку трэціх краін):

2) Як я дзеянн ў выпадку неадпаведнасц /падарэнн ў неадпаведнасц / ншай узнятай праблемы был прыняты на аператары /або адпаведныя прадукты? (2):

*Спосаб дзеянняў (п сьмовая форма, папярэджанне

г.д.): Ц была сертыфікацыя вытворцы/перапрацоўшчыка абмежавана, прыпынена або адменена?:

Дата ўступлення ў силу дзеянняў (кал так я маюцца) (ДД/ММ/ГГГГ):

Працягласць мерапрыемстваў (пры наяўнасці) (у месяцах):

Кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган /або кантрольны орган, як прыняў прымян ў дзеянн (кал так я маюцца):

3) Ц плануюцца дадатковыя праверкі ў адпаведных аператараў?:

4) Як я ншыя меры плануе прыняць кампетэнтны орган або, у адпаведных выпадках, кантралюючы орган або орган кантролю, каб прадукцыя ўзнікненне падобных выпадкаў?:

Е. Іншая інфармацыя:

Ф. Дадаatk :

3. Шаблон апавяшчэння аб папярэджанні

1. Паходжанне статус абвесткі

Краіна, якая

накравала папярэджанне:

Кампетэнтны орган: 2. Краіна або краіны,

якая Кампетэнтны орган Каардынатар

Вобласць прызначэння

атрымал папярэджанне. 3. Неадпаведнасць, махлярства, ншыя праблемы падарэнн ў сувязі з гэтым (далей «неадпаведнасць»)

Назва:

Апсанне: Як

выцэньваецца сур'ёзнасць неадпаведнасці ?

Як я акцэры ўжо праінфармаваныя?

Кантэкст выяўлення

Дата:

Месца:

Асоба/арган зацыя, якая выяўляе неадпаведнасць:

разглядаецца заканадаўства Саюза (спасылка()):

4. Адсочванне прадукту

Апсанне

Імя:

Брэнд/гандлёвая назва:

Іншыя аспекты:

Кансгнацыя

Нумар парты /парты /дастаўк :

Краіна паходжання:

Агульная маса нета/брута, аб'ём:

Іншая інфармацыя:

Ланцуг паставак - ап санне аператараў (назва - тып - кантактныя дадзеныя - кантрольны орган / кантрольны орган (з кантактным дадзеным))

5. Прынятыя меры

0. Пакуль ня як х дзеянняў (растлумачце, кал ласка)

1. Забарона на размяшчэнне прадукту на рынку (падстава - дата - колькасць)

2. Пан жанне катэгоры прадукту да звычайнага (база - дата - колькасць - ад/да)

3. Прыпыненне дзеяння сертыф ката аператара (ад/да - сфера дзеяння)

4. Адмена атэстацы аператара (з)

5. Іншыя меры (кал ласка, ап шыце)

6. Іншыя звестк

7. Файлы

4. Шаблон для стандартнага міжнароднага паведамлення аб падазрэнні або ўстаноўленым неадпаведнасц

Апавяшчаючая кра на:

кра на:

Падрабязныя звестк пра апавешчанага акцёра:

Паведамлены тып акцёра:

Код акцёра:

Акцёрская верс я:

Імя:

вул ца:

Паштовы ндэкс:

Населены пункт:

тэлефон:

Пошта:

Факс

Спасылка на сайт:

URL сайта:

Каментары:

A. Прадукт:

*1) Кра на паходжання:

*2) Катэгорыя тавару:

*3) Прадукт/гандлёвая назва:

4) Ап санне прадукту (памер форма ўпакоўк г.д.) - прыкладзеце скап яваную або адсканаваную пячатку або этикетку:

5) Ідэнтыф кацыя парты (напрыклад, нумар парты , нумар пастаўк , дата пастаўк г.д.):

6) Іншая нфармацыя:

B. Адсочванне:

Падрабязна ап шыце поўную ланцужок паставак:

1) Вытворца - кантактныя дадзеныя - кантралюючы орган або кантрольны орган:

2) Перапрацоўшчык/прадавец/экспарцёр у кра не паходжання - кантактныя дадзеныя - кантрольны орган або кантрольны орган:

3) Імпартёр у апавяшчаючай кра не - кантактныя дадзеныя - кантралюючы орган або кантрольны орган:

4) Аптовы гандляр - кантактныя дадзеныя - кантралюючы орган або кантрольны орган:

5) Розны гандляр або ншы аператар у апавяшчаючай краіне, дзе было выяўлена неадпаведнасць - кантактныя дадзеныя - кантралюючы орган або кантрольны орган:

Аўтарытэт(ы):

Іншыя акцёры:

C. Неадпаведнасць, падазрэнне ў неадпаведнасць, ншая праблема:

*1) Характар неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншая ўзнятая праблема.

Якое неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасць / ншая праблема была выяўлена?:

*У якасці аспекце гэта азначае неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасць / ншую праблему, узнятую з Рэгламентам (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета (3)?:

2) Кантэкст выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы - прыкладзеце копію рахунку або ншых пацвярджальных дакументаў:

Дата выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца выяўлення неадпаведнасць /падазрэнне ў неадпаведнасць / ншай узнятай праблемы:

3) Аналіз узораў/выпрабаванняў (калі ёсць) - прыкладзеце копію справаздачы аб аналізе:

Дата ўзяцця проб/тэстравання (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца адбору пробаў/выпрабаванняў:

Дата аналізу - справаздачы (ДД/ММ/ГГГГ):

Рэкамендацыі (назва лабараторыі, метады, вынікі):

Назва знойдзеных рэчываў:

Узровень выяўленых рэшткаў:

Ці дапускаецца ўвогуле ўзровень вышэй парогавога значэння ў харчовых прадуктах (або кармах):

Ці перавышаны ўзровень маркіроўкі ўтрымання ГМА?:

D. Уплыў на рынак:

1) Прадукт зняты з рынку, заблакаваны?

2) Якія акцёры ўжо былі праінфармаваныя?:

3) Ці закрануты ншыя дзяржавы-члены? Калі так, якія дзяржавы-члены?:

E. Прынятыя меры:

1) Ці прымалася якія-небудзь добраахвотныя меры (на прадукце/аператары/рынку)?

2) Ці былі прынятыя якія-небудзь прымусовыя меры?

3) Які аб'ём мерапрыемстваў (нацыянальны, рэгіянальны, экспертна-г.д.)?:

4) Дата ўступлення ў сілу: (ДД/ММ/ГГГГ):

5) Працягласць (у месяцах):

(3) Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета ад 30 мая 2018 г. аб арганізацыі вытворчасці маркіроўкі арганічных прадуктаў аб адмене Рэгламента Савета (ЕС) № 834/2007 (ОJ L 150, 14.6.2018 г., стар. 1).

6) Абгрунтаванне/прававая аснова мер:

7) Як кантралюючы орган або орган кантролю прыняў меры?: F. Іншая нфармацыя/

Ацэнка:

G. Дадатк :

Скап равая або адсканавая дакументацыя на тавар (пячатка, этикетка г.д.). Коп я рахунка-фактуры, дакументальнага рахунку або дакумента аб транспарце або дастаўцы. Справаздача аб аналізе /або любыя ншыя адпаведныя дакументы:

(*) Пал абавязковыя для запўнення.
