

КОМИССИЯ ПО ВНЕДРЕНИЮ РЕГЛАМЕНТА (ЕС) 2021/279 от 22 февраля 2021 г.,

устанавливая

подробные правила реализации Регламента (ЕС) 2018/848 Европейского
Парламента и Совета по контролю и другим мерам, обеспечивающим отсутствие требований в органическом
производстве и маркировке органических продуктов.

(Текст, имеющий отношение к ЕЭЗ)

ЕВРОПЕЙСКАЯ КОМИССИЯ,

Принимая во внимание Договор о функционировании Европейского Союза,

Принимая во внимание Регламент (ЕС) 2018/848 Европейского парламента и Совета от 30 мая 2018 года об органическом производстве и
маркировке органических продуктов и отмену Регламента Совета (ЕС) № 834/2007 (1), и, в частности,
Статьи 28(3)(а), 29(8)(а), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) и 43(7) указанных выше статей,

Тогда как:

- (1) Глава III Регламента (ЕС) 2018/848 устанавливает общие правила производства для операторов, включая меры предосторожности во избежание присутствия неразрешенных продуктов и веществ, а также меры, которые необходимо принять в случае присутствия неразрешенных продуктов и веществ. Продукты или вещества. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для реализации данного Регламента, следует установить некоторые дополнительные правила.
- (2) Учитывая важность мер предосторожности, которые операторы должны принимать во избежание присутствия неразрешенных продуктов и веществ, указанных в Статье 28 Регламента (ЕС) 2018/848, целесообразно установить процедурные шаги, которые необходимо соблюдать. и соответствующие документы, которые должны быть представлены в случае, если операторы подозревают из-за присутствия неразрешенных продуктов или веществ, что продукт, который предназначен для использования или продажи как органический продукт или продукт, находящийся на этапе конверсии, не соответствует Регламенту (ЕС) 2018./848.
- (3) В целях обеспечения гармонизированного подхода на территории Союза в отношении официального расследования, упомянутого в статье 29(1)(а) Регламента (ЕС) 2018/848, в случае присутствия неразрешенных продуктов или веществ в органических или продуктах, находящихся в стадии конверсии, должны быть установлены дополнительные правила, охватывающие элементы, подлежащие определению при проведении официального расследования, ожидаемые результаты официального расследования, а также минимальные обязательства по отчетности.
- (4) Глава IV Регламента (ЕС) 2018/848 устанавливает конкретные положения, касающиеся маркировки органических продуктов и продуктов, находящихся на этапе конверсии. Чтобы обеспечить единые условия для реализации данного Регламента, следует установить некоторые дополнительные правила относительно места и внешнего вида определенных указаний на этикетке.
- (5) Глава V Регламента (ЕС) 2018/848 устанавливает правила сертификации операторов и групп операторов. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для реализации данного Регламента, следует установить некоторые дополнительные правила сертификации группы операторов.
- (6) В интересах эффективности и доступности стоимости эксплуатации системы внутреннего контроля (СВК) целесообразно предусмотреть максимальный размер группы операторов. Ожидается, что установив этот предел, ИС может обеспечить соблюдение всеми членами группы Регламента (ЕС) 2018/848 посредством внутреннего контроля и необходимого обучения. Кроме того, компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или орган контроля, который сертифицирует группу, может провести повторную проверку разумного числа членов. Ограничение размера обеспечивает дополнительные гарантии обновленного списка участников, быстрой и регулярной обмены информацией с контролирующими органами или контролирующими органами, а также обеспечивает реализацию адекватных мер. Однако при выборе максимального размера следует учитывать, что группа операторов должна быть в состоянии генерировать достаточные ресурсы для создания эффективной АСУ ТП, опираясь на квалифицированный персонал.

(1) OJ L 150, 14.6.2018, с. 1.

- (7) Чтобы предоставить доказательства соответствия и обеспечить возможность обмена информацией и знаниями, должен быть установлен список документов и записей, которые группа операторов должна ратифицировать для целей ICS.
- (8) ICS должна составлять основу для сертификации группы операторов. Таким образом, менеджеры ICS должны быть обязаны информировать компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или орган контроля, который предоставляет сертификат, о наиболее важных вопросах, таких как подозрения в несоблюдении требований, приостановка или выход участников и любой запрет размещения на рынке продуктов как органических или на стадии конверсии.
- (9) Глава VI Регламента (ЕС) 2018/848 устанавливает правила официального контроля и другой официальной деятельности. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для реализации данного Регламента, следует установить некоторые дополнительные правила.
- (10) Чтобы обеспечить непрерывность действующих национальных систем контроля в государствах-членах ЕС, правила о минимальном уровне должны быть установлены процентные доли для официального контроля и отбора проб.
- (11) В целях устранения существенных расхождений в текущем применении национальных каталогов мер в государствах-членах ЕС следует установить общий шаблон для каталога мер и разработать дополнительные руководящие принципы по классификации несоответствий и соответствующим мерам, должно быть предусмотрено.
- (12) Информация о любых подозрениях в несоответствии или любом установленном несоответствии, которое влияет на целостность органических продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии, должна быть передана между государствами-членами и Комиссией напрямую и максимально эффективно, в первую очередь для того, чтобы позволить все заинтересованные компетентные органы должны проводить официальные расследования и применять необходимые меры, как требуют статьи 29(1) и (2), статьи 41(1), (2) и (3) и статьи 42 Регламента (ЕС) 2018/848. Кроме того, целесообразно указать детали и процедуры обмена этой информацией, включая функциональные возможности Информационной системы органических сельскохозяйственных. В этом контексте настоящий Регламент также должен разъяснить, что в случае каких-либо подозрений или установленных несоответствий, которое влияет на целостность органических продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии, обнаруженных контролирующим органом или органом контроля, такая информация должна быть незамедлительно передана их компетентному органу власти. Наконец, в настоящем Регламенте должно быть указано, как информация должна, по крайней мере, передаваться контролирующим органам и контролирующим органам друг другу, контролирующим органам и контролирующим органам, а также их компетентным органам, а также устанавливаться обязанности компетентных органов принимать соответствующие меры и устанавливать документированные процедуры, обеспечивающие такую возможность обмена информацией на своей территории.
- (13) Группы операторов в третьих странах, действующие в соответствии с Регламентом Совета (ЕС) № 834/2007 (2) и Регламентом Комиссии (ЕС) № 889/2008 (3) и (ЕС) № 1235/2008 (4), могут иметь численность, значительно превышающую максимальный размер, установленный настоящим Положением. Создание новых групп операторов, соответствующее этому новому требованию, может подразумевать существенные изменения для создания соответствующего юридического лица, СВК и необходимых элементов для сертификации контролирующим органом или контролирующим органом. Следовательно, в отношении этих групп операторов должен быть предусмотрен переходный период продолжительностью максимум 3 года с 1 января 2022 года, чтобы позволить им провести необходимую адаптацию для соответствия новому максимальному размеру.
- (14) Требование, связанное с национальным каталогом мер, может подразумевать изменение уже существующих национальных каталогов мер, которые были разработаны в государствах-членах до настоящего времени в соответствии с Регламентами (ЕС) № 834/2007 и (ЕС) № 889/2008. Следовательно, переходный период продолжительностью максимум 1 год с 1 января 2022 года должен быть предусмотрен для всех государств-членов в отношении существующих национальных каталогов мер, чтобы позволить им провести необходимые улучшения или замену своих национальных каталогов мер по соответствию новым требованиям.

- (2) Регламент Совета (ЕС) № 834/2007 от 28 июня 2007 г. об органическом производстве и маркировке органических продуктов и отменяющий Регламент (ЕЕС) № 2092/91 (ОЖЛ 189, 20 июля 2007 г., стр. 1).
- (3) Регламент Комиссии (ЕС) № 889/2008 от 5 сентября 2008 г. устанавливающий подробные правила реализации Регламента Совета (ЕС) № 834/2007 об органическом производстве и маркировке органических продуктов в отношении органического производства, маркировки и контроля. (ОЖЛ 250, 18 сентября 2008 г., стр. 1).
- (4) Регламент Комиссии (ЕС) № 1235/2008 от 8 декабря 2008 г. устанавливающий подробные правила реализации Регламента Совета (ЕС) № 834/2007 в отношении порадки импорта органических продуктов из третьих стран (ОЖЛ 334, 12.12). 2008, стр. 25).

(15) В интересах ясности и правовой определенности настоящей Регламент должен применяться с даты применения Регламента (ЕС) 2018/848.

(16) Меры, предусмотренные настоящей Регламентом, соответствуют мнению Комитета по органическому производству,

ПРИНЯЛ НАСТОЯЩЕЕ ПОЛОЖЕНИЕ :

Статья 1

Процедурные действия, которые должен предпринять оператор в случае подозрения в несоблюдении требований из-за присутствия неразрешенных продуктов или веществ

1. Чтобы проверить, может ли подозрение быть обоснованным в соответствии со статьей 28(2)(b) Регламента (ЕС) 2018/848, оператор должен принять во внимание следующие элементы:

(а) если подозрение касается соответствия поступающего органического продукта или продукта, находящегося в процессе переработки, оператор должен проверить, есть ли:

(i) информация на этикетке органического продукта или продукта, находящегося в процессе переработки, и информация о сопроводительном документе совпадают;

(ii) информация в сертификате, представленная поставщиком, относится к фактически купленному товару;

(б) если есть подозрение, что причина присутствия неразрешенных продуктов или веществ находится под контролем оператора, оператор должен изучить любую возможную причину присутствия неразрешенных продуктов или веществ.

2. Когда оператор информирует компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган в соответствии со статьей 28(2)(d) Регламента (ЕС) 2018/848 о обоснованном подозрении или когда подозрение не может быть устранено, оператор должен предоставить, если это применимо и возможно, следующие элементы:

(а) информация и документы о поставщике (накладная, счет-фактура, сертификат поставщика, Сертификат Инспекция органических продуктов (COI));

(б) отслеживаемость продукта с идентификацией партии, количеством запасов и количеством проданного продукта;

(в) результаты лабораторных исследований, полученные из аккредитованной лаборатории, если они применимы и доступны;

(г) лист отбора проб с указанием времени, места и метода отбора пробы;

(д) любую информацию о любых предыдущих подозрениях в отношении конкретного неразрешенного продукта или вещества;

(е) любой другой соответствующий документ для разьяснения дела.

Статья 2

Методика слежения за расщеплением

1. Без ущерба для статьи 38(2) Регламента (ЕС) 2018/848, при проведении официального расследования, указанного в статье 29(1)(а) этого Регламента, компетентные органы или, при необходимости, контролирующие органы или контролирующие органы должны определить, по крайней мере, следующие:

(а) название, идентификация партии, право собственности и физическое местонахождение соответствующих органических продуктов или продуктов, находящихся на стадии переработки;

(б) находятся ли соответствующие продукты на рынке как органические продукты или продукты, находящиеся на этапе конверсии, или используются ли они в органическом производстве;

(в) тип, название, количество и другая соответствующая информация о существующих неразрешенных продуктах или веществах;

(d) на каком этапе производства, при отовлении, хранения или распределения и где именно было обнаружено присутствие неразрешенных продуктов или веществ, в частности, для растениеводства, была ли проба взята до сбора урожая или после сбора урожая; (e) затронуты ли другие операторы в цепочке поставок; (f)

результаты предыдущих официальных исследований в отношении

органических продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии, и соответствующих операторов.

2. Официальное исследование должно проводиться с использованием соответствующих методов и техник, в том числе тех, которые указаны в статье 14 и статье 137(3) Регламента (ЕС) 2017/625 Европейского парламента и Совета (5).

3. Официальное исследование должно, по меньшей мере, установить:

(a) целостность органических продуктов и продуктов, находящихся

на этапе конверсии; (b) источник и причина присутствия неразрешенных продуктов или веществ; (c) элементы,

предусмотренные в статье 29(2)(a), (b) и (c) Регламента (ЕС) 2018/848.

4. Компетентные органы или, при необходимости, контролирующие органы или контролирующие органы составляют заключительный отчет по каждому официальному исследованию. Этот окончательный отчет должен

содержать: (a) записи и конкретных элементов, требуемых в соответствии с настоящей

статьей; (b) записи и информации, которой обменивались компетентный орган, другие контролирующие органы и органы контроля, а также Комиссия, относящиеся к данному официальному исследованию.

Статья 3

Условия использования определенных показаний

1. Обозначение, предусмотренное для продуктов растительного происхождения, находящихся в процессе переработки, как указано в Статье 30(3) Регламента (ЕС) 2018/848, должно

проявляться в: (a) цвете, размере и стиле букв, которые не являются более заметными, чем коммерческое описание продукта, в то время как вся индикация должна иметь одинаковый размер букв;

(b) то же поле зрения, что и кодированный номер контролирующего органа или органа контроля, как указано в Статье 32(1)(a) Регламента (ЕС) 2018/848.

2. Указание кодового номера контролирующего органа или контролирующего органа, как указано в Статье 32(1)(a) Регламента (ЕС) 2018/848, должно проявляться в том же поле зрения, что и логотип органического производства Европейского Союза, где он используется в маркировке.

3. Указание места, где было выращено сельскохозяйственное сырье, из которого состоит продукт, как указано в Статье 32(2) Регламента (ЕС) 2018/848, должно быть размещено непосредственно под указанным кодовым номером, в пункте 2 настоящей статьи.

Статья 4

Состав и размерность группы операторов

Член группы операторов должен зарегистрироваться только в одной группе операторов по данному продукту, в том числе в том случае, если оператор занимается различными видами деятельности, связанными с этим продуктом.

Максимальный размер группы операторов – 2 000 участников.

(5) Регламент (ЕС) 2017/625 Европейского парламента и Совета от 15 марта 2017 г. об официальном контроле и другой официальной деятельности, осущестляемой для обеспечения применения законодательства о пищевых продуктах и кормах, правил по здоровью и благополучию животных, здоровья растений и средств защиты растений, вносящие поправки в Регламенты (ЕС) № 999/2001, (ЕС) № 396/2005, (ЕС) № 1069/2009, (ЕС) № 1107/2009, (ЕС) № 1151/2012, (ЕС) № 652/2014, (ЕС) 2016/429 и (ЕС) 2016/2031 Европейского парламента и Совета, Регламенты Совета (ЕС) № 1/2005 и (ЕС) № 1099 / 2009 и Директивы Совета 98/58/ЕС, 1999/74/ЕС, 2007/43/ЕС, 2008/119/ЕС и 2008/120/ЕС, а также отменяющие Регламенты (ЕС) № 854/2004 и (ЕС) № 882/2004 Европейского парламента и Совета, Директивы Совета 89/608/ЕЕС, 89/662/ЕЕС, 90/425/ЕЕС, 91/496/ЕЕС, 96/23/ЕС, 96/93/ЕС и 97/78/ЕС и Решение Совета 92/438/ЕЕС (Регламент официального контроля) (ОJ L 95, 07.04.2017, стр. 1).

Статья 5

Документы и записи группы операторов

Группа операторов должна хранить следующие документы и записи для целей системы внутреннего контроля : (ИКС):

- (a) списки членов группы операторов, обновленный на регистрационный каждого члена и состоящий из следующих элементов для каждого члена группы операторов:
- (i) имя и идентификационные данные (кодовый номер);
 - (ii) контактные данные; (iii) дата регистрации; (iv) общая площадь земли, находящейся под управлением члена, а также то, является ли он частью органической, находящейся в стадии конверсии или неорганической производственной единицы;
 - (v) информация о каждой производственной единице и/или виде деятельности: размер, местоположение, включая карту, если таковая имеется, продукт, дата начала периода конверсии и прогноз урожая; (vi) дата последней внутренней проверки с указанием имени инспектора С В К; (vii) дата последнего официального контроля, проведенного компетентным органом или, при необходимости, контролирующим органом или контролирующим органом с указанием имени инспектора;
 - (viii) дата и версия списка;
- (b) подписанные соглашения о членстве между участником и группой операторов как юридическим лицом, которые должны включать права и обязанности участника;
- (c) отчеты о внутренней проверке, подписанные инспектором С В К и проверяемым членом группы операторов, и включая как минимум следующие элементы:
- (i) название члена и местонахождение производственной единицы или помещений, включая центры закупок и сбора, где осуществляется деятельность, указанная в Статье 36(1)(а) Регламента (Е С) 2018/848, подлежащая проверке. место;
 - (ii) дату, а также время начала и окончания внутренней проверки;
 - (iii) результаты проверки; (iv) объем/периметр аудита; (v) дата выпуска отчета; (vi) имя внутреннего инспектора;
- (d) записи об обучении инспекторов С В К, состоящие из:
- (i) даты обучения; (ii) предмет обучения; (iii) имя тренера; (iv) подпись стажера; (v) при необходимости, оценка полученных знаний;
- (e) записи об обучении членов группы операторов;
- (f) записи о мерах, принятых в случае несоблюдения требований менеджера С В К, которые должны включать:
- (i) членов, к которым применяются меры в случае несоблюдения требований, включая тех, кто был временно отстранен, выведен из состава или обязан соблюдать новый период конверсии;
 - (ii) документация выявленных несоответствия;
 - (iii) документирование принятых мер;
- (g) записи и прослеживаемости, включая информацию о количествах, по следующим видам деятельности, где это уместно:
- (i) закупка и распределение группой сельхозхоз ресурсов, включая репродуктивный материал растений;
 - (ii) производство, включая сбор урожая;

(iii) разрешение;

(iv) подготовка;

(v) поставка продукции от каждого члена в совместную систему сбыта;

(vi) размещение на рынке продукции группой операторов;

(h) письменные соглашения и контракты между группой операторов и субпоставщиками, включая информацию о характере субпоставщиков;

(i) назначение менеджера ICS;

(j) назначение инспекторов СВК, а также список инспекторов СВК.

Список участников, упомянутых в пункте (а) первого параграфа, должен обновляться менеджером ICS после любого изменения элементов, перечисленных в пунктах (а)(i) – (viii), и должно быть указано, есть ли какой-либо из членов было приостановлено или исключено из-за мер в случае несоблюдения требований в результате внутренних проверок или официального контроля.

Статья 6

Уведомления от менеджера ICS

Менеджер СВК должен немедленно уведомить компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или орган контроля следующую информацию:

(а) любые подозрения в серьезном и критическом несоблюдении;

(b) любое приостановление или прекращение деятельности участника, производственного подразделения или помещения, включая покупку и сбор сырья, от группы;

(c) любой запрет на размещение на рынке продукта как органического или натурального в процессе переработки, включая имя соответствующего члена или участников, с соответствующими количествами идентификации партии.

Статья 7

Минимальный процент контроля и отбора проб

Следующие правила о минимальных процентах применяются к официальному контролю, указанному в Статье 38(4) Регламента (ЕС) 2018/848, который должен осуществляться каждым компетентным органом или, при необходимости, контролирующим органом или органом контроля в зависимости от риска несоблюдения:

(а) минимум 10% всех официальных проверок операторов или групп операторов должны осуществляться без предварительного уведомления. каждый год;

(b) должно быть проведено минимум 10% дополнительных мер контроля по сравнению с теми, которые указаны в Статье 38(3) Регламента (ЕС) 2018/848. вых один каждый год;

(c) минимум 5% числа операторов, за исключением операторов, освобожденных от налогов в соответствии со Статьями 34(2) и 35(8) Регламента (ЕС) 2018/848, подлежат отбору проб в соответствии со Статьей 14(h) Регламента (ЕС) 2017/625 каждый год;

(d) минимум 2% членов каждой группы операторов подлежат отбору проб в соответствии со Статьей 14(h) Регламента (ЕС) 2017/625 каждый год;

(e) минимум 5% операторов, входящих в группу операторов, но не менее 10 членов, подлежат повторной проверке каждый год. Если группа операторов насчитывает 10 или менее членов, все члены подлежат контролю в связи с проверкой соответствия, указанной в Статье 38(3) Регламента (ЕС) 2018/848.

Статья 8

Меры в случае установления несоответствия

Компетентные органы могут использовать единообразные механизмы, изложенные в Приложении I к настоящему Регламенту, для разработки национального каталога мер, как указано в Статье 41(4) Регламента (ЕС) 2018/848.

Этот национальный каталог мер должен охватывать как минимум:

(a) список несоответствий с ссылкой на конкретные правила Регламента (ЕС) 2018/848 или делегированных или исполнительный акт, принятый в соответствии с данным Регламентом;

(b) классификация несоответствий на три категории: незначительные, значительные и критические, принимая во внимание, по крайней мере, следующие критерии:

(i) применение мер предосторожности, указанных в Статье 28(1) Регламента (ЕС) 2018/848, и собственных мер контроля, указанных в статье 9(1)(d) Регламента (ЕС) 2017/625;

(ii) влияние на целостность органического статуса продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии;

(iii) способность системы отслеживания определять местонахождение заготовленного продукта(ов) в цепочке поставок;

(iv) ответ на предыдущие запросы компетентного органа или, при необходимости, контролирующего органа или органа контроля;

(c) меры, соответствующие различным категориям несоответствий.

Статья 9

Обмен информацией

1. Для целей статьи 43(1) Регламента (ЕС) 2018/848 компетентные органы должны использовать Информационную систему органического сельского хозяйства (OFIS) и шаблоны, изложенные в Приложении II к настоящему Регламенту, для обмена информацией с Комиссией и других государств-членов ЕС в соответствии с следующими правилами:

(a) государство-член (уведомляющее государство-член) должно уведомить Комиссию и соответствующее государство-член или государства-члены (уведомленное государство-член или государства-члены), по крайней мере, в следующих ситуациях:

(i) когда предполагаемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии выходы из другогосударства-члена;

(ii) когда предполагаемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов, находящихся на этапе конверсии, импортированных из третьей страны в соответствии со Статьей 45(1) или Статьей 57 Регламента (ЕС) 2018/848;

(iii) когда предполагаемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов, находящихся в процессе конверсии, поступающих из уведомляющего государства-члена, поскольку это может иметь последствия для одного или нескольких уведомленных членов системы (предупреждающее уведомление);

(b) в ситуации, указанных в пунктах (a)(i) и (ii) уведомленное государство-член или государства-члены должны ответить в течение 30 календарных дней с даты получения уведомления и сообщить о принятых действиях и мерах, включая результаты официального расследования, и предоставить любую другую информацию, доступную и/или требуемую уведомляющим государством-членом;

(c) уведомляющее государство-член может запросить уведомленное государство-член или государства-члены о любых необходимых дополнительных информациях;

(d) уведомляющее государство-член должно как можно скорее внести необходимые записи и обновления в OFIS, включая обновленную информацию о результатах собственных официальных расследований;

(e) в ситуации, указанной в пункте (a) (ii), и когда Комиссия уведомлена государством-членом ЕС, Комиссия должна проинформировать компетентный орган или, если применимо, контролирующий орган или контролирующий орган третьей страны.

Выполнение обязательств по предоставлению информации, указанной в статье 32(b) Регламента (ЕС) 2017/625, органом контроля или органом контроля должно без промедления информировать компетентный орган, который предоставил ему или делегировал ему полномочия определенные задачи официального контроля или определенные задачи, связанные с другой официальной деятельностью в соответствии с статьями 4(3) и статьей 28(1) или статьей 31 настоящего Регламента, в отношении любого подозрения или установления несоблюдения, которое влияет на безопасность органических или неорганических продукты. Он также должен предоставлять любую другую информацию, требуемую этим компетентным органом.

3. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, если операторы или группы операторов и/или их субподрядчики контролируются различными контролирующими органами или органами контроля, эти контролируемые органы и контролируемые органы должны обмениваться соответствующую информацию о подконтрольных операциях.

4. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, если операторы или группы операторов и/или их субподрядчики меняют свой контролируемый орган или контролируемый орган, такие операторы и/или контролируемый орган или контролируемый орган заинтересованный орган должен незамедлительно уведомить компетентный орган об этом изменении.

Новый контролируемый орган или контролируемый орган должен запросить контрольный файл соответствующего оператора или группы операторов у предыдущего контролируемого органа или контролируемого органа. Предыдущий контролируемый орган или контролируемый орган должен без промедления передать новому контролируемому органу или контролируемому органу контрольное dossier соответствующего оператора или группы операторов, включая письменные записи, упомянутые в Статье 38(6) Регламента (ЕС) 2018/848, статус сертификации, перечень несоответствий и соответствующие меры, принятые предыдущим контролируемым органом или контролируемым органом.

Новый контролируемый орган или орган контроля должен обеспечить, чтобы несоответствия, отмеченные в записях предыдущего контролируемого органа или органа контроля, были или будут устранены оператором.

5. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, если операторы или группы операторов подлежат проверке прослеживаемости и проверке массового баланса, контролируемые органы и контролируемые органы должны обмениваться соответствующей информацией, позволяющей завершить работу этих проверок.

6. Компетентные органы должны принять соответствующие меры и установить документированные процедуры, позволяющие осуществлять обмен информацией между ними и контролирующими органами и/или контролирующими органами, которым они возложили или делегировали определенные задачи официального контроля или определенные задачи, связанные с другой официальной деятельностью. а также между этими контролирующими органами и/или контролирующими органами.

Статья 10

Переходные положения

1. Группы операторов в третьих странах, соблюдающие Регламенты (ЕС) № 834/2007, (ЕС) № 889/2008 и (ЕС) № 1235/2008 до даты вступления в силу настоящего Регламента и для которого неохватимы важные административные, юридические и структурные изменения в отношении максимального размера группы операторов, установленное во втором абзаце статьи 4 настоящего Регламента, должны соблюдать это положение не позднее 1 января 2025 года.

2. Национальный каталог мер, разработанный в соответствии со статьей 8, применяется не позднее 1 января 2023 года.

Статья 11

Вступление в силу и применение

Настоящий Регламент вступает в силу на двадцатый день после его публикации в Официальном журнале Европейского Союза.

Он применяется с 1 января 2022 года.

Настоящий Регламент является обязательным во всей своей полноте и подлежит прямому применению во всех государствах-членах ЕС.

Совершено в Брюсселе 22 февраля 2021 г.

Для Комиссии
Президент
Урсула ФОНДРЛЕЙЕН

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Единые механизмы разработки и применения национального каталога мер, упомянутых в статье 8.

1. Компетентные органы могут классифицировать случаи несоблюдения требований как незначительные, серьезные или критические на основании классификационных критериев, указанных в статье 8, когда применяются одна или несколько из следующих ситуаций:

(а) случай несоблюдения является незначительным, если:

- (i) меры предосторожности соразмерны и адекватны, а средства контроля, введенные оператором, наиболее эффективны;
- (ii) несоблюдение не влияет на целостность организационного продукта или продукта, находящегося на этапе конверсии;
- (iii) система отслеживания может определить местонахождение затронутого продукта(ов) в цепочке поставок и возможен запрет на размещение продуктов на рынке с ссылкой на организационное производство;

(b) случай несоблюдения является серьезным, когда:

- (i) меры предосторожности не являются соразмерными и целесообразными, а меры контроля, введенные оператором, неэффективны;
- (ii) несоблюдение влияет на целостность организационного продукта или продукта, находящегося на этапе конверсии;
- (iii) оператор не устранил своевременно незначительное несоблюдение;
- (iv) система отслеживания может определить местонахождение затронутого продукта(ов) в цепочке поставок и возможен запрет на размещение продуктов на рынке с ссылкой на организационное производство;

(c) случай несоблюдения имеет решающее значение, когда:

- (i) меры предосторожности не являются соразмерными и целесообразными, а меры контроля, введенные оператором, неэффективны;
- (ii) несоблюдение влияет на целостность организационного продукта или продукта, находящегося на этапе конверсии;
- (iii) оператор не устраняет предыдущие серьезные несоблюдения или неоднократно не устраняет другие категории нарушений несоблюдения;
- (iv) в системе отслеживания отсутствует информация, позволяющая определить местонахождение затронутого(ых) продукта(ов) в цепочке поставок, и запрет на размещение продуктов на рынке в отношении организационного производства невозможен.

2. Меры

Компетентные органы или, при необходимости, контролирующие органы или контролируемые органы могут применить одну или несколько из следующих мер пропорционально перечисленным категориям случаев несоблюдения:

Категория несоблюдения	Мера
Незначительный	Представление оператором плана действий в установленный срок по устранению несоблюдений
Главный	<p>Никакой ссылки на организационное производство в маркировке и рекламе всей партии или производственного цикла (затрагиваемые культуры или животные) в соответствии с статьей 42(1) Регламента (ЕС) 2018/848.</p> <p>Требуется новый период конверсии</p> <p>Ограничение области действия сертификата</p>

	<p>Улучшение реализации мер предосторожности и контроля, введенных оператором для обеспечения соблюдения требований.</p>
Критический	<p>Никакой ссылки на органическое производство в маркировке и рекламе всей партии или производственного цикла (загрязняемые культуры или животные) в соответствии со статьей 42(1) Регламента (ЕС) 2018/848.</p> <p>Запрет на продажу продукции, относящейся к органическому производству, на определенный период в соответствии со статьей 42(2) Регламента (ЕС) 2018/848.</p> <p>Требуется новый период конверсии Ограничение области действия сертификата Приостановление действия сертификата Отзыв сертификата</p>

ПРИЛОЖЕНИЕ II

Шаблоны OFIS , указанные в Статье 9.

1. Форма стандартного уведомления о предполагаемом или установленном несоблюдении требований

*Первый язык:

Второй язык:

A. Уведомление государственного члена

1) Страна:

2) Компетентный орган – контактные данные:

*3) Дата уведомления (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Ссылка

B. Уведомленное государство-член или государства-члены:

*1) Страна/страны:

2) Компетентный орган/органы – контактные данные:

C. Продукт:

*1) Категория продукта:

*2) Продукт/торговое название:

*3) Страна происхождения :

4) Описание продукта (размер и форма упаковки и т. д.) – прикрепите сфотографированную или отсканированную печать или этикетку:

5) Идентификация партии (например, номер партии, номер поставки, дата поставки и т. д.):

6) Другая информация :

D. Прослеживаемость:

Пожалуйста, опишите подробно всю цепочку поставок:

1) Производитель – контактные данные – компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган:

2) Переработчик/продавец в стране происхождения – контактные данные – компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган:

3) Импортёр в уведомляющей стране – контактные данные – компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган
или контролирующий орган:

4) Оптовая торговля – контактные данные – компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган:

5) Розничный торговец или другой оператор в уведомляющей стране, где было обнаружено несоответствие – контактные данные – компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган:

Органы(ы):

Другие актеры:

Е. Несоблюдение, подозрение в несоблюдении, другая поднятая проблема:

*1) Характер несответствия /подозрения на несответствие/другая возникшая проблема.

Какое несоблюдение/подозрение на несоблюдение/другая поднятая проблема выявлено?:

*В каком аспекте это представляется сбой несоблюдения/подозрения в несоблюдении/другую проблему, возникшую в соответствии с Регламентом (ЕС) 2018/848 Европейского парламента и Совета (1)?:

2) Контекст обнаружения несоблюдения /подозрения на несоблюдение/другой возникшей проблемы - прикрепите копию счета-фактуры или других подтверждающих документов:

Дата обнаружения несоблюдения /подозрения на несоблюдение/иной возникшей проблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Место обнаружения несответствия /подозрения на несоблюдение/иной возникшей проблемы:

3) Анализ образцов/тестов (если есть) - приложите копию отчета об анализе:

Дата отбора проб/тестирования (ДД/ММ/ГГГГ):

Место отбора проб/испытаний:

Дата анализа - отчета (ДД/ММ/ГГГГ):

Подробности (название лаборатории, использованные методы, результаты):

Название обнаруженного вещества:

Уровень обнаруженных остатков:

Допускается ли уровень выше порогового уровня в пищевых продуктах (или кормах) в целом?:

Превышен ли уровень маркировки и содержания ГМО?:

Ф. Влияние рынка:

1) Был ли продукт изъят с рынка, заблокирован или продан?:

2) Какие действующие лица уже проинформированы?:

3) Затронуты ли другие государства-члены? Если да, то какие государства-члены?:

Г. Принятые меры:

1) Были ли приняты какие-либо добровольные меры (по товару/оператору/рынку)?:

2) Были ли приняты какие-либо принудительные меры?:

3) Каков масштаб мер (национальные, региональные, экспортные и т. д.)?:

4) Дата вступления в силу: (ДД/ММ/ГГГГ):

5) Продолжительность (в месяцах):

6) Обоснование/правовая основа мер:

7) Какой компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или орган контроля принял меры?:

Н. Другая информация /оценка:

И. Приложения:

Скопированная или отсканированная документация на изделе (пломбировка, этикетка и т. д.). Копия счета-фактуры, документально оформленного счета или документа от транспортной или таможенной. Отчет об анализе и/или любые другие соответствующие документы:

2. Шаблон стандартного ответа на стандартное уведомление о предполагаемом или установленном несоблюдении требований

*Первый язык:

Второй язык:

Версия ответа:

A. Уведомленное государство:

1) Страна:

2) Компетентный орган – контактные данные:

*3) Дата (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Ссылка:

Б. Уведомление:

1) Страна:

2) Компетентный орган – контактные данные:

*3) Дата уведомления (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Ссылка на уведомление (то же, что и в пункте А4 уведомления):

*5) Продукт:

6) Несоблюдение/подозрение на несоблюдение/другая возникшая проблема:

С. Расследование

1) Какой компетентный(е) орган(ы) или, в соответствии с случаями, контролируемый(е) орган(ы) и/или контролируемый(е) орган(ы) отвечают за расследование?:

2) Описать сотрудничество между различными операторами и компетентным органом(ами) или, при необходимости, контроль задействованный орган(ы) и/или контролируемый орган(ы) в разных участвующих странах (если таковые имеются):

3) Какие методы/процедуры расследования были использованы?:

Например, были ли с соответствующими операторами проведены определенные контрольные действия?:

Были ли взяты и проанализированы пробы?:

4) Каков результат расследования?:

Каковы результаты проверок/анализов (если таковые имеются):

Выявлены ли причина несоблюдения /подозрений в несоблюдении/другой возникшей проблемы?:

Какова ваша оценка серьезности несоблюдения /подозрения на несоблюдение/другой возникшей проблемы?:

5) Собщить о прояснении заглянувшего /несоблюдения /подозрения на несоблюдение /другой проблемы и ответственность субъектов четко определена и установлена?:

Были ли выявленные операторы вовлечены в другие случаи несоблюдения требований/подозрения в несоблюдении требований/другие проблемы, возникшие за последние 3 года?:

D. Меры и наказания:

*1) Какие профилактические и корректирующие меры были приняты (например, в отношении распространения /обращения продукта на рынок Союза и рынков третьих стран):

2) Какие действия в случае несоблюдения /подозрения на несоблюдение/иной возникшей проблемы были предприняты на операторы и/или соответствующие продукты? (2):

*Режим действий (письменная форма, предупреждение и

т.п.): Была ли сертификация производителя /переработчика ограничена, приостановлена или отозвана?:

Дата вступления в силу действий (если таковые имеются) (ДД/ММ/ГГГГ):

Продолжительность действий (при их наличии) (в месяцах):

Компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган и/или контролирующий орган, который принял и применил действия (если таковые имеются):

3) Планируются ли дополнительные проверки у соответствующих операторов?:

4) Какие другие меры планирует компетентный орган или, при необходимости, контролирующий орган или контролирующий орган для предотвращения возникновения подобных случаев?:

E. Другая информация:

F. Приложения:

3. Шаблон оповещения

1. Источник и статус оповещения

Страна, выдавшая

оповещение: Компетентный

орган: 2. Страна или страны, получившие

оповещение	Компетентный орган	Координатор	Объем
------------	--------------------	-------------	-------

Страна 3. Несоблюдение требований, мошенничество, другие проблемы и подозрения на них (далее «несоблюдение»).

Заголовок:

Описание: Как

вы оцениваете серьезность несоблюдения?

Какие действия лица уже были проинформированы?

Контекст обнаружения

Дата:

Место:

Лицо/орган, обнаружившее несоответствие:

Соответствующее законодательство Союза

(ссылка(и)): 4. Прослеживаемость

продукции Описание

Имя:

Бренд/торговое название:

Другие аспекты:

Партия

Номер партии/партии/поставки:

Страна происхождения:

Общий вес нетто/брутто, объем:

Дополнительная информация:

(2) Меры в соответствии со статьями 29(1) и (2), 41(1)–(4) и 42 Регламента (ЕС) 2018/848.

Цепочка поставок – описание операторов (название – тип – контактные данные – контролирующей орган/орган контроля (с контактными данными))

5. Принятые меры

0. Последствия действий (пожалуйста, объясните почему)

1. Запрет на размещение продукта на рынке (основание – дата – количество)

2. Понижение категории продукта до обычного (основание – дата – количество – с/до)

3. Приостановление действия сертификата экспортера (из/в область действия)

4. Декларация оператора (с)

5. Другие меры (пожалуйста, опишите)

6. Другая информация

7. Файлы

4. Шаблон стандартного международного уведомления о предполагаемом или установленном несоблюдении

Уведомляющая страна:

Страна:

Сведения об уведомленном актере:

Тип уведомленного субъекта:

Код актера:

Актерская версия:

Имя:

Улица:

Почтовый индекс:

Местонахождение:

Телефон:

Почта:

Факс:

Ссылка на сайт:

URL-адрес сайта:

Комментарии:

Продукт:

*1) Страна происхождения:

*2) Категория продукта:

*3) Продукт/торговое название:

4) Описание продукта (размер и форма упаковки и т. д.) – прикрепите сканированную или отсканированную печать или этикетку:

5) Идентификация партии (например, номер партии, номер поставки, дата поставки и т. д.):

6) Другая информация:

Б. Прослеживаемость:

Пожалуйста, опишите подробно всю цепочку поставок:

1) Производитель – контактные данные – контролирующей орган или контролирующей орган:

2) Переработчик/продавец/экспортер в стране происхождения – контактные данные – контролирующей орган или контролирующей орган:

3) Импортёр в уведомляющей стране – контактные данные – контролирующей орган или контролирующей орган:

4) Отправитель – контактные данные – контролирующей орган или контролирующей орган:

5) Розничный торговец или другой оператор в уведомляющей стране, где было обнаружено несоответствие – контактные данные – контролирующей орган или контролирующей орган:

Орган(ы):

Другие актеры:

C. Несоблюдение, подозрение в несоблюдении, другие поднятые проблемы:

*1) Характер несоответствия /подозрения на несоответствие/другая возникшая проблема.

Какое несоблюдение/подозрение на несоблюдение/другая поднятая проблема выявлено:

*В каком аспекте это представляет собой несоблюдение/подозрение на несоответствие/другую проблему, возникшую в связи с Регламентом (ЕС) 2018/848 Европейского парламента и Совета (З)?:

2) Контекст обнаружения несоблюдения /подозрения на несоответствие/другой возникшей проблемы – прикрепите копию счета-фактуры или других подтверждающих документов:

Дата обнаружения несоблюдения /подозрения на несоответствие/иной возникшей проблемы (ДД/ММ/ГГ):

Место обнаружения несоответствия /подозрения на несоответствие/иной возникшей проблемы:

3) Анализ образцов/тестов (если есть) – приложите копию отчета об анализе:

Дата отбора проб/тестирования (ДД/ММ/ГГ):

Место отбора проб/испытаний:

Дата анализа – отчета (ДД/ММ/ГГ):

Подробности (название лаборатории, использованные методы, результаты):

Название обнаруженного вещества:

Уровень обнаруженных остатков:

Допускается ли уровень выше порога уровня в пищевых продуктах (или кормах) в целом?:

Превышен ли уровень маркировки содержания ГМО?:

D. Влияние рынка:

1) Товар с даты продажи, заблокирован?:

2) Какие действующие лица уже проинформированы?:

3) Затронуты ли другие государственные участники? Если да, то какие государственные участники?:

E. Принятые меры:

1) Были ли приняты какие-либо добровольные меры (по товару/оператору/рынку)?:

2) Были ли приняты какие-либо принудительные меры?:

3) Каковы масштабы мер (национальные, региональные, экспортные и т. д.)?:

4) Дата вступления в силу: (ДД/ММ/ГГ):

5) Продолжительность (в месяцах):

(З) Регламент (ЕС) 2018/848 Европейского парламента и Совета от 30 мая 2018 г. об органических производственных и маркировочных органических продуктах и отменяющий Регламент Совета (ЕС) № 834/2007 (ОЖ L 150, 14.6.2018, п. 1).

6) Обоснование/правовая основа мер:

7) Какой контролирующей орган или контролирующей орган приняла меры?: F.

Другая информация /Оценка:

Ж. Приложения :

Скопированная или отсканированная документация на изделие (пломбировка, этикетка и т. д.). Копия счета-фактуры, документально обоснованного счета или документа от транспортной или другой компании. Отчет об анализе и/или любые другие соответствующие документы:

(*). Обязательные поля .
