

Avropa Komissiyasının 2018/848 sayılı (AB) Əsasnaməsinin tətbiqi

üçün ətraflı qaydaları

müəyyən edən 22 fevral 2021-ci il tarixli 2021/279 sayılı İCRA TƏNZİMLƏMƏSİ (AB)

Üzvi istehsalda və üzvi məhsulların etikətlənməsində izlənilə bilənliyi və uyğunluğu təmin edən nəzarət və digər tədbirlər üzrə Parlament və Şurasının

(AİB ilə əlaqəli mətn)

AVROPA KOMİSSİYASI,

Avropa İttifaqının Fəaliyyəti haqqında Müqaviləni nəzərə alaraq,

Avropa Parlamentinin və Şurasının 30 may 2018-ci il tarixli üzvi məhsulların istehsalı və etikətlənməsi haqqında (Aİ) 2018/848 sayılı Əsasnaməsinə və 834/2007 sayılı (1) Şura Əsasnaməsinin ləğvini nəzərə alaraq, və xüsusilə Onun 28(3)(a), 29(8)(a), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) və 43(7) maddələri,

Halbuki:

- (1) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının III Fəslə operatorlar üçün ümumi istehsal qaydalarını, o cümlədən icazəsiz məhsul və maddələrin mövcudluğunun qarşısını almaq üçün ehtiyat tədbirlərini və icazəsiz məhsul və ya maddələrin mövcudluğu halında görülməli tədbirləri müəyyən edir. Həmin Qaydanın tətbiqi üçün uyğunlaşdırılmış şərtləri təmin etmək məqsədilə bəzi əlavə qaydalar müəyyən edilməlidir.
- (2) 2018/848 sayılı Qaydanın (AB) 28-ci maddəsində göstərilən icazəsiz məhsul və maddələrin mövcudluğunun qarşısını almaq üçün operatorların görməli olduqları ehtiyat tədbirlərinin vacibliyini nəzərə alaraq, icazəsiz məhsulların və ya maddələrin mövcudluğu səbəbindən üzvi və ya konversiya məhsulu kimi istifadə edilməsi və ya satılması nəzərdə tutulan məhsulun 2018/848 sayılı Qaydaya (AB) uyğun olmadığından şübhələndikləri təqdirdə, prosedur addımlarının müəyyən edilməsi və müvafiq sənədlərin təqdim edilməsi məqsədəuyğundur.
- (3) Üzvi və ya çevrilmə məhsullarında icazəsiz məhsulların və ya maddələrin olması halında (AB) 2018/848 sayılı Əsasnamənin 29(1)(a) maddəsində göstərilən rəsmi araşdırma ilə bağlı Birlik daxilində uyğunlaşdırılmış yanaşmanı təmin etmək üçün rəsmi araşdırma aparılarkən müəyyən ediləcək elementləri, rəsmi araşdırmanın gözlənilən nəticələrini, eləcə də minimum hesabat öhdəliklərini əhatə edən əlavə qaydalar müəyyən edilməlidir.
- (4) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının IV Fəslə üzvi və emaldan sonrakı məhsulların etikətlənməsi ilə bağlı xüsusi müddəaları müəyyən edir. Həmin Qaydanın tətbiqi üçün vahid şərtləri təmin etmək məqsədilə etikətdə müəyyən işarələrin yeri və görünüşü ilə bağlı bəzi əlavə qaydalar müəyyən edilməlidir.
- (5) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının V Fəslə operatorların və operatorlar qruplarının sertifikatlaşdırılması qaydalarını müəyyən edir. Həmin Qaydanın tətbiqi üçün uyğunlaşdırılmış şərtləri təmin etmək məqsədilə operatorlar qrupunun sertifikatlaşdırılması üçün bəzi əlavə qaydalar müəyyən edilməlidir.
- (6) Daxili nəzarət (DNİ) sisteminin səmərəliliyi və əlverişli əməliyyat xərcləri baxımından, operatorlar qrupunun maksimum ölçüsünün təmin edilməsi məqsədəuyğundur. Bu limiti müəyyən etməklə, DNİ-nin daxili nəzarət və zəruri təlim vasitəsilə qrupun bütün üzvlərinin 2018/848 sayılı Qaydalara (AB) uyğunluğunu təmin edə biləcəyi gözlənilir. Bundan əlavə, səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda, qrupu sertifikatlaşdıran nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı ağılabatan sayda üzvü yenidən yoxlaya bilər. Ölçün məhdudlaşdırılması üzvlərin yenilənmiş siyahısı, nəzarət orqanları və ya nəzarət orqanları ilə sürətli və müntəzəm məlumat mübadiləsi üçün əlavə zəmanətlər verəcək və adekvat tədbirlərin həyata keçirilməsini təmin edəcək. Bununla belə, maksimum ölçü nəzərə alınmalıdır ki, operatorlar qrupu ixtisaslı işçilərə əsaslanaraq səmərəli DNİ yaratmaq üçün kifayət qədər resurs yarada bilməlidir.

(1) OJ L 150, 14.6.2018, səh. 1.

- (7) Uyğunluğun sübutlarını təmin etmək və məlumat mübadiləsinə və bilik paylaşımına imkan yaratmaq üçün bir qrup operatorun ICS məqsədləri üçün saxlamalı olduğu sənədlərin və qeydlərin siyahısı müəyyən edilməlidir.
- (8) İKS operatorlar qrupunun sertifikatlaşdırılması üçün əsas təşkil etməlidir. Buna görə də, İKS menecerlərindən səlahiyyətli orqana və ya müvafiq hallarda sertifikatı təqdim edən nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına ən vacib məsələlər, məsələn, uyğunsuzluq şübhələri, üzvlərin üzvlüyünün dayandırılması və ya geri çəkilməsi və məhsulların üzvi və ya çevrilmə məhsulları kimi bazara çıxarılmasının qadağan edilməsi barədə məlumat vermək tələb olunmalıdır.
- (9) 2018/848 sayılı (AB) Əsasnaməsinin VI fəslə rəsmi nəzarət və digər rəsmi fəaliyyətlər üçün qaydaları müəyyən edir. Həmin Əsasnamənin tətbiqi üçün uyğunlaşdırılmış şərtləri təmin etmək məqsədilə bəzi əlavə qaydalar müəyyən edilməlidir.
- (10) Üzv Dövlətlərdə mövcud milli nəzarət sistemlərinin davamlılığını təmin etmək üçün minimum qaydalar Rəsmi nəzarət və nümunə götürmə üçün faizlər müəyyən edilməlidir.
- (11) Üzv Dövlətlərdə milli tədbirlər kataloqlarının mövcud tətbiqindəki əsaslı fərqi aradan qaldırmaq məqsədilə tədbirlər kataloqu üçün ümumi şablon yaradılmalı və uyğunsuzluqların təsnifatı və müvafiq tədbirlər üzrə əlavə təlimatlar təqdim edilməlidir.
- (12) Üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulların bütövlüyünə təsir edən hər hansı uyğunsuzluq şübhəsi və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq barədə məlumat, əsasən, bütün aidyyəti olan səlahiyyətli orqanların rəsmi araşdırmalar aparmasına və (AB) 2018/848 sayılı Əsasnamənin 29(1) və (2)-ci maddələrində, 41(1), (2) və (3)-cü maddələrində və 42-ci maddəsində tələb olunduğu kimi zəruri tədbirləri görməsinə imkan vermək üçün Üzv Dövlətlər və Komissiya arasında birbaşa və mümkün qədər effektiv şəkildə paylaşılmalıdır. Bundan əlavə, Üzvi Əkinçilik Məlumat Sisteminin funksionallığı da daxil olmaqla, həmin məlumatın paylaşılması üçün təfərrüatları və prosedurları müəyyən etmək məqsədə uyğundur. Bu kontekstdə, bu Əsasnamə həmçinin aydınlaşdırmalıdır ki, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı tərəfindən üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulların bütövlüyünə təsir edən hər hansı bir şübhə və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq halında, bu cür məlumatlar dərhal onların səlahiyyətli orqanlarına ötürülməlidir. Nəhayət, bu Qayda nəzarət orqanları və nəzarət orqanları tərəfindən ən azı hansı məlumatların digər nəzarət orqanları və nəzarət orqanları və onların səlahiyyətli orqanları ilə paylaşılmalı olduğunu göstərməli və səlahiyyətli orqanlar üçün öz ərazilərində bu cür məlumat mübadiləsinə təmin etmək üçün müvafiq tədbirlər görmək və sənədləşdirilmiş prosedurlar müəyyən etmək öhdəliyi müəyyən etməlidir.
- (13) 834/2007 sayılı Şura Qaydalarına (2) və 889/2008 sayılı Komissiya Qaydalarına (3) və (EC) 1235/2008 (4) uyğun olaraq fəaliyyət göstərən üçüncü ölkələrdəki operatorlar qruplarının üzvlərinin sayı bu Qayda ilə müəyyən edilmiş maksimum ölçüdə xeyli çox ola bilər. Bu yeni tələbə uyğun yeni operatorlar qruplarının yaradılması müvafiq hüquqi şəxs, İKS-nin yaradılması və nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı tərəfindən sertifikatlaşdırma üçün zəruri elementlərin nəzərəcarpacaq dərəcədə uyğunlaşdırılmasını nəzərdə tutma bilər. Beləliklə, yeni maksimum ölçüyə uyğunlaşmaq üçün zəruri uyğunlaşmaları həyata keçirmələri üçün imkan vermək məqsədilə həmin operatorlar qruplarına münasibətdə 1 yanvar 2022-ci il tarixindən etibarən maksimum 3 illik keçid dövrü təmin edilməlidir.
- (14) Milli tədbirlər kataloqu ilə bağlı tələb, Üzv Dövlətlərdə indiyə qədər Qaydalara (EC) uyğun olaraq hazırlanmış mövcud milli tədbirlər kataloqlarının dəyişdirilməsini nəzərdə tutma bilər. № 834/2007 və (EC) № 889/2008. Beləliklə, bütün üzv dövlətlərə mövcud milli tədbirlər kataloqları ilə bağlı 1 yanvar 2022-ci il tarixindən etibarən maksimum 1 illik keçid dövrü təmin edilməlidir ki, yeni tələblərə uyğun olaraq milli tədbirlər kataloqlarının zəruri təkmilləşdirilməsini və ya dəyişdirilməsini həyata keçirsinlər.

(2) Üzvi məhsulların istehsalı və etikətlənməsi və 2092/91 sayılı (EEC) Qaydasının ləğvi haqqında 28 iyun 2007-ci il tarixli 834/2007 sayılı Şura Qaydası (EC) (OJ L 189, 20.7.2007, səh. 1).

(3) Üzvi məhsulların üzvi istehsalı və etikətlənməsi ilə bağlı 834/2007 sayılı Şura Əsasnaməsinin (ŞB) üzvi istehsal, etikətləmə və nəzarətlə bağlı tətbiqi üçün ətraflı qaydaları müəyyən edən 5 sentyabr 2008-ci il tarixli 889/2008 sayılı Komissiya Əsasnaməsi (AK) (OJ L 250, 18.9.2008, səh. 1).

(4) Üçüncü ölkələrdən üzvi məhsulların idxalı ilə bağlı tənzimləmələrlə bağlı 834/2007 sayılı Şura Qaydalarının (EC) tətbiqi üçün ətraflı qaydaları müəyyən edən 8 dekabr 2008-ci il tarixli 1235/2008 sayılı Komissiya Qaydası (OJ L 334, 12.12.2008, səh. 25).

(15) Aydınlıq və hüquqi müəyyənlik naminə, bu Qayda Qaydanın tətbiq olunduğu tarixdən etibarən tətbiq olunmalıdır.
(AB) 2018/848.

(16) Bu Qaydada nəzərdə tutulan tədbirlər Üzvi Komitənin rəyinə uyğundur
İstehsal,

BU QAYDANI QƏBUL EDİB:

Maddə 1

İcazəsiz məhsul və ya maddələrin mövcudluğu səbəbindən uyğunsuzluq şübhəsi yarandıqda operator tərəfindən yerinə yetirilməli prosedur addımları

1. Şübhənin (Aİ) 2018/848 sayılı Qaydasının 28(2)(b) maddəsinə uyğun olaraq əsaslandırılıb-əsaslandırılı bilməyəcəyini yoxlamaq üçün operator aşağıdakı elementləri nəzərə almalıdır:

(a) uyğunsuzluq şübhəsi daxil olan üzvi və ya çevrilmə mərhələsində olan məhsulla bağlı olduqda, operator
olub olmadığını yoxlayın:

(i) üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulun etiketindəki və müşayiət olunan məhsulun üzərindəki məlumatlar
sənədlər uyğun gəlir;

(ii) təchizatçı tərəfindən təqdim edilən sertifikatdakı məlumatlar faktiki olaraq alınmış məhsula aiddir;

(b) icazəsiz məhsulların və ya maddələrin mövcudluğunun səbəbinin operatorun nəzarəti altında olduğuna dair şübhə olduqda, operator icazəsiz məhsulların və ya maddələrin mövcudluğunun mümkün səbəblərini araşdırmalıdır.

2. Operator səlahiyyətli orqana və ya müvafiq hallarda, 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 28(2)(d) maddəsinə uyğun olaraq nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına əsaslandırılmış şübhə barədə məlumat verdikdə və ya şübhə aradan qaldırılı bilmədikdə, operator, müvafiq hallarda və mümkün olduqda, aşağıdakı elementləri təqdim etməlidir:

(a) təchizatçı haqqında məlumat və sənədlər (çatdırılma qeydi, faktura, təchizatçının sertifikatı, Üzvi məhsulların yoxlanılması (ÜMY));

(b) məhsulun partiyasının identifikasiyası, stok miqdarı və satılan məhsulun miqdarı ilə izlənilə bilməsi;

(c) müvafiq və mövcud olduqda akkreditə olunmuş laboratoriyadan alınan laboratoriya nəticələri;

(d) nümunənin götürülmə vaxtı, yeri və metodu ətraflı şəkildə göstərilən nümunə götürmə vəərəqi;

(e) icazəsiz məhsul və ya maddə ilə bağlı əvvəlki hər hansı bir şübhə barədə hər hansı məlumat;

(f) işi aydınlaşdırmaq üçün bütün digər müvafiq sənədlər.

Maddə 2

Rəsmi araşdırma metodologiyası

1. (EU) 2018/848 sayılı Əsasnamənin 38(2)-ci maddəsinə xələl gətirmədən, həmin Əsasnamənin 29(1)(a) maddəsində göstərilən rəsmi araşdırma aparılarkən səlahiyyətli orqanlar və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanları və ya nəzarət orqanları ən azı aşağıdakıları müəyyən etməlidirlər:

(a) müvafiq üzvi və ya emal olunmuş məhsulların adı, partiyasının identifikasiyası, mülkiyyəti və fiziki yeri;

(b) müvafiq məhsulların hələ də bazara üzvi və ya emal olunmuş məhsullar kimi çıxarılıb-çıxarılmadığı və ya üzvi olaraq istifadə edilib-edilmədiyi istehsal;

(c) mövcud icazəsiz məhsulların və ya maddələrin növü, adı, miqdarı və digər müvafiq məlumatları;

(d) istehsalın, hazırlığın, saxlanmanın və ya paylanmanın hansı mərhələsində və xüsusilə bitki istehsalı üçün icazəsiz məhsulların və ya maddələrin mövcudluğunun dəqiq aşkar edildiyi yer, nümunənin məhsul yığımından əvvəl və ya məhsul yığımından sonra götürülüb-götürülməməsi;

(e) təchizat zəncirindəki digər operatorların təsirlənib-

təsirlənməməsi; (f) üzvi və ya emal prosesində olan məhsullar və operatorlar üzrə əvvəlki rəsmi araşdırmaların nəticələri.

2. Rəsmi araşdırma, Avropa Parlamentinin və Şurasının (EU) 2017/625 sayılı Əsasnaməsinin 14-cü maddəsində və 137(3)-cü maddəsində göstərilənlər də daxil olmaqla, müvafiq metod və üsullardan istifadə etməklə aparılmalıdır (5).

3. Rəsmi araşdırma ən azı aşağıdakılarla yekunlaşmalıdır:

(a) üzvi və emal prosesində olan məhsulların bütövlüyü; (b)

icazəsiz məhsulların və ya maddələrin mövcudluğunun mənbəyi və səbəbi; (c) 2018/848 sayılı

(AB) Qaydasının 29(2)(a), (b) və (c) maddələrində nəzərdə tutulmuş elementlər.

4. Səlahiyyətli orqanlar və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanları və ya nəzarət orqanları hər bir rəsmi araşdırma üçün yekun hesabat tərtib etməlidirlər. Həmin yekun hesabatda aşağıdakılar

olmalıdır: (a) bu Maddəyə uyğun olaraq tələb olunan xüsusi elementlərin

qeydləri; (b) bu rəsmi araşdırma ilə bağlı səlahiyyətli orqan, digər nəzarət orqanları və nəzarət orqanları və Komissiya ilə mübadilə edilən məlumatların qeydləri.

Maddə 3

Müəyyən göstəricilərin istifadəsi şərtləri

1. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 30(3)-cü maddəsində qeyd edilmiş kimi, bitki mənşəli emal olunmuş məhsullar üçün nəzərdə tutulmuş göstərici aşağıdakı formalarda

olmalıdır: (a) məhsulun satış təsvirindən daha diqqət çəkməyən rəng, ölçü və yazı tərzini, bütünlüklə isə işarədə hərflərin ölçüsü eyni olmalıdır;

(b) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 32(1)(a) maddəsində qeyd edilmiş kimi, nəzarət orqanının və ya nəzarət orqanının kod nömrəsi ilə eyni vizual sahə.

2. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 32(1)(a) maddəsində göstərilən nəzarət orqanının və ya nəzarət orqanının kod nömrəsinin göstərilməsi, etikətləmədə istifadə edilmiş Avropa İttifaqının üzvi istehsal loqosu ilə eyni vizual sahədə görünməlidir.

3. Məhsulun tərkib hissəsi olan kənd təsərrüfatı xammalının becərildiyi yerin göstərilməsi, (AB) 2018/848 sayılı Qaydanın 32(2)-ci maddəsində qeyd edilmiş kimi, bu maddənin 2-ci bəndində qeyd olunan kod nömrəsinin dərhal altında yerləşdirilməlidir.

Maddə 4

Bir qrup operatorun tərkibi və ölçüsü

Operatorlar qrupunun üzvü, müəyyən bir məhsul üçün yalnız bir operator qrupunda qeydiyyatdan keçməlidir, həmçinin operator həmin məhsulla bağlı müxtəlif fəaliyyətlərlə məşğul olduqda belə.

Operatorlar qrupunun maksimum sayı 2000 üzv olmalıdır.

(5) Avropa Parlamentinin və Şurasının 15 mart 2017-ci il tarixli, qida və yem qanunvericiliyinin, heyvan sağlamlığı və rifahı, bitki sağlamlığı və bitki mühafizəsi məhsulları ilə bağlı qaydaların tətbiqini təmin etmək üçün həyata keçirilən rəsmi nəzarət və digər rəsmi fəaliyyətlər haqqında (EU) 2017/625 sayılı Əsasnaməsi, (EC) 999/2001 sayılı, (EC) 396/2005 sayılı, (EC) 1069/2009 sayılı, (EC) 1107/2009 sayılı, (EU) sayılı Əsasnamələrə dəyişiklik edilməsi. Avropa Parlamentinin və Şurasının 1151/2012 sayılı, (EU) 652/2014 sayılı, (EU) 2016/429 və (EU) 2016/2031 sayılı, Şura Qaydaları (EC) 1/2005 və (EC) 1099/2009 sayılı və Şura Direktivləri 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC və 2008/120/EC sayılı, eləcə də Avropa Parlamentinin və Şurasının 854/2004 və (EC) 882/2004 sayılı Qaydalarının ləğvi, Şura Direktivləri 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC sayılı, 96/93/EC və 97/78/EC və 92/438/EEC sayılı Şura Qərarı (Rəsmi Nəzarət Qaydaları) (OJ L 95, 7.4.2017, səh. 1).

Maddə 5

Bir qrup operatorun sənədləri və qeydləri

Operatorlar qrupu daxili nəzarət sisteminin məqsədləri üçün aşağıdakı sənədləri və qeydləri saxlamalıdır (ICS):

(a) operatorlar qrupunun üzvlərinin siyahısı, onların hər bir üzvün qeydiyyatına əsaslanır və aşağıdakılardan ibarətdir: operatorlar qrupunun hər bir üzvü üçün aşağıdakı elementlər:

(i) ad və şəxsiyyət vəsiqəsi (kod nömrəsi);

(ii) əlaqə məlumatları;

(iii) qeydiyyat tarixi; (iv)

üzvün idarəçiliyində olan ümumi torpaq sahəsi və onun üzvi, çevrilmə prosesində olan və ya qeyri-üzvi istehsal vahidinin bir hissəsi olub-olmaması;

(v) hər bir istehsal vahidi və/və ya fəaliyyət haqqında məlumat: ölçüsü, yeri, o cümlədən mümkün olduqda xəritə, məhsul, çevrilmə dövrünün başlanğıc tarixi və məhsuldarlıq təxminləri; (vi) ICS

müfəttişinin adı ilə son daxili yoxlamanın tarixi; (vii) səlahiyyətli orqan və ya müvafiq

hallarda nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı tərəfindən aparılan son rəsmi yoxlamanın tarixi, müfəttişin adı ilə;

(viii) siyahının tarixi və versiyası;

(b) üzv ilə hüquqi şəxs kimi operatorlar qrupu arasında imzalanmış üzlük müqavilələri, bu müqavilələrə üzvün hüquq və vəzifələri daxil edilməlidir;

(c) ICS müfəttişi və operatorlar qrupunun yoxlanılan üzvü tərəfindən imzalanmış daxili yoxlama hesabatları və ən azı aşağıdakı elementləri əhatə edir:

(i) üzvün adı və istehsal bölməsinin və ya binasının yeri, o cümlədən yoxlamaya tabe olan (AB) 2018/848 sayılı Əsasnamənin 36(1)(a) maddəsində göstərilən fəaliyyətlərin həyata keçirildiyi alış və toplama mərkəzləri;

(ii) daxili yoxlamanın tarixi və başlama və bitmə saati;

(iii) yoxlamanın nəticələri; (iv) auditin

əhatə dairəsi/perimetri; (v)

hesabatın verilmə tarixi; (vi) daxili

müfəttişin adı;

(d) ICS müfəttişlərinin aşağıdakılardan ibarət təlim qeydləri:

(i) təlimin tarixləri; (ii) təlimin

mövzusu; (iii) təlimçinin adı; (iv) təlim alanın

imzası; (v) lazım olduqda, əldə

edilmiş biliklərin qiymətləndirilməsi;

(e) operatorlar qrupunun üzvlərinin təlim qeydləri;

(f) ICS meneceri tərəfindən riayət edilməməsi halında görülən tədbirlərin qeydləri, bunlara aşağıdakılar daxildir:

(i) uyğunsuzluq halında tədbirlərə məruz qalan üzvlər, o cümlədən üzvlüyü dayandırılmış, geri götürülmüş və ya tələb olunan üzvlər yeni dönmüşüm dövrünə uyğunlaşmaq;

(ii) müəyyən edilmiş uyğunsuzluğun sənədləşdirilməsi;

(iii) tədbirlərin izlənməsinin sənədləşdirilməsi;

(g) müvafiq hallarda aşağıdakı fəaliyyətlər üzrə miqdarlar haqqında məlumatlar da daxil olmaqla izlənilə bilənlik qeydləri:

(i) qrup tərəfindən bitki reproduktiv materialları da daxil olmaqla, təsərrüfat məhsullarının alınması və paylanması;

(ii) məhsul yığılı da daxil olmaqla istehsal;

- (iii) saxlama;
- (iv) hazırlıq;
- (v) hər bir üzvdən məhsulların birgə marketinq sisteminə çatdırılması;
- (vi) operatorlar qrupu tərəfindən məhsulların bazara çıxarılması;
- (h) subpodratçı fəaliyyətlərinin mahiyyəti haqqında məlumatları da əhatə edən operatorlar qrupu və subpodratçılar arasında yazılı razılaşmalar və müqavilələr;
- (i) ICS menecerinin təyin edilməsi;
- (j) ICS müfəttişlərinin təyinatı, eləcə də ICS müfəttişlərinin siyahısı.

Birinci abzasın (a) bəndində göstərilən üzvlərin siyahısı (a)(i)-dən (viii)-yə qədər bəndlərdə sadalanan elementlərdə hər hansı bir dəyişiklik edildikdən sonra ICS meneceri tərəfindən yenilənəcək və daxili yoxlamalar və ya rəsmi nəzarət nəticəsində yaranan uyğunsuzluq halında tədbirlərə görə üzvlərdən hər hansı birinin üzvlüyünün dayandırılıb-dayandırılmadığı və ya geri götürülüb-çəkilmədiyini göstəriləcək.

Maddə 6

ICS menecerindən bildirişlər

ICS meneceri dərhal səlahiyyətli orqana və ya lazım olduqda nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına aşağıdakı məlumatlar barədə məlumat verməlidir:

- (a) ciddi və kritik uyğunsuzluqla bağlı hər hansı bir şübhə;
- (b) üzvün, istehsal vahidinin və ya binasının, o cümlədən satın alma və yığımın dayandırılması və ya geri çəkilməsi qrupdan mərkəzlər;
- (c) üzvi və ya emal olunmuş məhsul kimi bazara çıxarılmasına qoyulan hər hansı qadağa, o cümlədən müvafiq üzvün və ya üzvlərin adı, müvafiq miqdarlar və partiyanın identifikasiyası.

Maddə 7

Nəzarət və nümunə götürmənin minimum faizləri

Minimum faizlər üzrə aşağıdakı qaydalar Əsasnamənin 38(4)-cü maddəsində göstərilən rəsmi nəzarətlərə tətbiq edilir.

(AB) 2018/848, uyğunsuzluq riskinə uyğun olaraq hər bir səlahiyyətli orqan və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı tərəfindən həyata keçiriləcək:

- (a) operatorların və ya operatorlar qruplarının bütün rəsmi nəzarətlərinin minimum 10%-i əvvəlcədən xəbərdarlıq edilmədən həyata keçirilməlidir hər il;
- (b) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 38(3)-cü maddəsində göstərilənlərə əlavə nəzarətlərin minimum 10%-i həyata keçirilməlidir hər il çıxır;
- (c) 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 34(2) və 35(8) maddələrinə uyğun olaraq azad edilmiş operatorlar istisna olmaqla, operatorların sayının minimum 5%-i hər il 2017/625 sayılı (AB) Qaydasının 14(h) maddəsinə uyğun olaraq nümunə götürülməlidir;
- (d) hər bir operator qrupunun üzvlərinin minimum 2%-i 14(h) maddəsinə uyğun olaraq nümunə götürülməlidir. hər il 2017/625 sayılı (AB) Qaydalarının;
- (e) operatorlar qrupunun üzvü olan, lakin 10 üzvdən az olmayan operatorların minimum 5%-i hər il təkrar yoxlamadan keçirilməlidir. Operatorlar qrupunun 10 və ya daha az üzvü olduqda, bütün üzvlər (AB) 2018/848 Qaydalarının 38(3)-cü maddəsində göstərilən uyğunluğun yoxlanılması ilə əlaqədar nəzarət altına alınmalıdır.

Maddə 8

Müəyyən edilmiş uyğunsuzluq halında tədbirlər

Səlahiyyətli orqanlar, (AB) 2018/848 sayılı Əsasnamənin 41(4)-cü maddəsində qeyd edildiyi kimi, milli tədbirlər kataloqunu hazırlamaq üçün bu Əsasnamənin I Əlavəsində göstərilən vahid tənzimləmələrdən istifadə edə bilirlər.

Həmin milli tədbirlər kataloqu ən azı aşağıdakıları əhatə etməlidir:

- (a) 2018/848 sayılı Qaydaların (AB) və ya səlahiyyətli şəxsin xüsusi qaydalarına istinadla uyğunsuzluqların siyahısı həmin Əsasnaməyə uyğun olaraq qəbul edilmiş aktın icrası;
- (b) ən azı nəzərə alınmaqla, uyğunsuzluqların üç kateqoriyaya təsnifatı: kiçik, böyük və kritik aşağıdakı meyarlar:
 - (i) 2018/848 sayılı (Aİ) Qaydasının 28(1)-ci maddəsində göstərilən ehtiyat tədbirlərinin tətbiqi və özünün (AB) 2017/625 sayılı Əsasnamənin 9(1)(d) maddəsində göstərilən nəzarət vasitələri;
 - (ii) məhsulların üzvi və ya emal mərhələsindəki vəziyyətinin bütövlüyünə təsiri;
 - (iii) izləmə sisteminin təchizat zəncirində təsirə məruz qalan məhsul(lar)ı tapmaq qabiliyyəti;
 - (iv) səlahiyyətli orqan və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı tərəfindən əvvəlki sorğulara verilən cavab və ya nəzarət orqanı;
- (c) müxtəlif uyğunsuzluq kateqoriyalarına uyğun tədbirlər.

Maddə 9

Məlumat mübadiləsi

1. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 43(1)-ci maddəsinin məqsədləri üçün səlahiyyətli orqanlar aşağıdakı qaydalara uyğun olaraq Komissiya və digər Üzv Dövlətlərlə məlumat mübadiləsi aparmaq üçün Üzvi Kənd Təsərrüfatı Məlumat Sistemindən (OFIS) və bu Qaydanın II Əlavəsində göstərilən şablonlardan istifadə etməlidirlər:

- (a) Üzv Dövlət (Üzv Dövləti xəbərdar edən) ən azı aşağıdakı hallarda Komissiyaya və müvafiq Üzv Dövlətə və ya Üzv Dövlətlərə (xəbərdar edilmiş Üzv Dövlətə və ya Üzv Dövlətlərə) məlumat verməlidir:
 - (i) şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq üzvi və ya emal prosesindəki məhsulların bütövlüyünə təsir etdikdə başqa bir üzv dövlətdən gələn;
 - (ii) şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq 2018/848 sayılı (AB) Qaydalarının 45(1)-ci maddəsinə və ya 57-ci maddəsinə uyğun olaraq üçüncü ölkədən idxal edilən üzvi və ya konversiya prosesindəki məhsulların bütövlüyünə təsir etdikdə;
 - (iii) şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq bildiriş verən Üzv Dövlətdən gələn üzvi və ya çevrilmə prosesindəki məhsulların bütövlüyünə təsir etdikdə, çünki bu, bildiriş verilən bir və ya daha çox Üzv Dövlət üçün nəticələrə səbəb ola bilər. Ştatlar (xəbərdarlıq bildirişi);
- (b) (a)(i) və (ii) bəndlərində göstərilən hallarda, bildiriş göndərilən Üzv Dövlət və ya Üzv Dövlətlər bildirişin alındığı tarixdən etibarən 30 təqvim günü ərzində cavab verməli və rəsmi araşdırmanın nəticələri də daxil olmaqla görülən tədbirlər və tədbirlər barədə məlumat verməli və bildiriş göndərən Üzv Dövlət tərəfindən mövcud və/və ya tələb olunan hər hansı digər məlumatı təqdim etməlidirlər;
- (c) bildiriş verən Üzv Dövlət bildiriş verən Üzv Dövlətdən və ya Üzv Dövlətlərdən zəruri əlavə məlumat tələb edə bilər məlumat;
- (d) bildiriş verən Üzv Dövlət, mümkün qədər tez bir zamanda, OFIS-də lazımi qeydləri və yeniləmələri, o cümlədən öz rəsmi araşdırmalarının nəticələri ilə bağlı yeniləmələri;
- (e) (a) (ii) bəndində göstərilən vəziyyətdə və Komissiyaya Üzv Dövlət tərəfindən bildiriş göndərildikdə, Komissiya səlahiyyətli orqana və ya müvafiq hallarda üçüncü ölkənin nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına məlumat verməlidir.

2017/625 sayılı (AB) Qaydasının 32(b) maddəsində göstərilən məlumat öhdəliyinə əlavə olaraq, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı, həmin Qaydanın 4(3) və 28(1) maddələrinə və ya 31-ci maddələrinə uyğun olaraq müəyyən rəsmi nəzarət tapşırıqlarını və ya digər rəsmi fəaliyyətlərlə bağlı müəyyən tapşırıqları ona həvalə etmiş və ya həvalə etmiş səlahiyyətli orqana üzvi və ya emaldan sonrakı məhsulların bütövlüyünə təsir edən hər hansı şübhə və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq barədə dərhal məlumat verməlidir. O, həmçinin həmin səlahiyyətli orqan tərəfindən tələb olunan digər məlumatları da təqdim etməlidir.

3. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 43(3)-cü maddəsinin məqsədləri üçün, operatorlar və ya operatorlar qrupları və/və ya onların subpodratçıları müxtəlif nəzarət orqanları və ya nəzarət orqanları tərəfindən idarə olunduqda, həmin nəzarət orqanları və nəzarət orqanları nəzarətləri altında olan əməliyyatlar barədə müvafiq məlumatları mübadilə etməlidirlər.

4. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 43(3)-cü maddəsinin məqsədləri üçün, operatorlar və ya operatorlar qrupları və/və ya onların subpodratçıları nəzarət səlahiyyətlərini və ya nəzarət orqanını dəyişdirdikdə, həmin operatorlar və/və ya müvafiq nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı dərhal səlahiyyətli orqana bu dəyişiklik barədə məlumat verməlidirlər.

Yeni nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı əvvəlki nəzarət orqanından və ya nəzarət orqanından aidiyyəti operatorun və ya operatorlar qrupunun nəzarət faylına tələb etməlidir. Əvvəlki nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı, 2018/848 sayılı Qaydanın 38(6)-cı maddəsində göstərilən yazılı qeydlər, sertifikatlaşdırmanın statusu, uyğunsuzluqların siyahısı və əvvəlki nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı tərəfindən görülən müvafiq tədbirlər daxil olmaqla, aidiyyəti operatorun və ya operatorlar qrupunun nəzarət faylına dərhal yeni nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına təhvil verməlidir.

Yeni nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı əvvəlki nəzarət orqanının və ya nəzarət orqanının qeydlərində qeyd olunan uyğunsuzluqların operator tərəfindən həll edildiyini və ya həll ediləcəyini təmin etməlidir.

5. 2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 43(3)-cü maddəsinin məqsədləri üçün, operatorlar və ya operatorlar qrupları izlənilə bilənlik yoxlamasından və kütlə balans yoxlamasından keçdikdə, nəzarət orqanları və nəzarət orqanları bu yoxlamaların yekunlaşdırılmasına imkan verən müvafiq məlumatları mübadilə etməlidirlər.

6. Səlahiyyətli orqanlar özləri ilə müəyyən rəsmi nəzarət tapşırıqlarını və ya digər rəsmi fəaliyyətlərlə bağlı müəyyən tapşırıqları həvalə etdikləri və ya həvalə etdikləri nəzarət orqanları və/və ya nəzarət orqanları arasında, eləcə də həmin nəzarət orqanları və/və ya nəzarət orqanları arasında məlumat mübadiləsini təmin etmək üçün müvafiq tədbirlər görməli və sənədləşdirilmiş prosedurlar müəyyən etməlidirlər.

Maddə 10

Keçid müddəaları

1. 834/2007 sayılı (EC), 889/2008 sayılı (EC) və (EC) sayılı Qaydalara uyğun olaraq üçüncü ölkələrdəki operatorlar qrupları Bu Qaydanın tətbiq olunma tarixindən əvvəl qüvvədə olan və bu Qaydanın 4-cü maddəsinin ikinci abzasında göstərilən operatorlar qrupunun maksimum ölçüsü ilə bağlı mühüm inzibati, hüquqi və struktur dəyişikliklərinin zəruri olduğu 1235/2008 nömrəli Qaydalar, ən gec 1 yanvar 2025-ci il tarixindən etibarən həmin müddəaya uyğun olmalıdır.

2. 8-ci maddəyə uyğun olaraq hazırlanmış tədbirlərin milli kataloqu ən gec 1 yanvar 2023-cü il tarixindən etibarən tətbiq olunacaq.

Maddə 11

Qüvvəyə minmə və tətbiq

Bu Qayda Avropa İttifaqının Rəsmi Jurnalında dərc edildiyi gündən sonrakı iyirminci gün qüvvəyə minir.

2022-ci il yanvarın 1-dən qüvvədə olacaq.

Bu Qayda bütövlükdə məcburi olacaq və bütün Üzv Dövlətlərdə birbaşa tətbiq olunacaq.

22 fevral 2021-ci il tarixində Brüsseldə imzalanmışdır.

Komissiya üçün
Prezident
Ursula fon der Leyen

ƏLAVƏ I

8-ci maddədə qeyd edildiyi kimi, milli tədbirlər kataloqunun hazırlanması və tətbiqi üçün vahid tədbirlər

1. Səlahiyyətli orqanlar təsnifata əsasən riayət etməmə hallarını kiçik, böyük və ya kritik kimi təsnif edə bilərlər.

Aşağıdakı hallardan biri və ya bir neçəsi tətbiq edildikdə, 8-ci maddədə göstərilən meyarlara:

(a) aşağıdakı hallarda riayət etməmə halı kiçikdir:

(i) ehtiyat tədbirləri mütənasib və müvafiqdir və operatorun tətbiq etdiyi nəzarət tədbirləri yer səmərəlidir;

(ii) uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulun bütövlüyünə təsir göstərmir;

(iii) izləmə sistemi təsirə məruz qalan məhsul(lar)ı təchizat zəncirində tapa bilər və üzvi istehsala istinadən məhsulların bazara çıxarılmasının qadağan edilməsi mümkündür;

(b) aşağıdakı hallarda riayət etməmə halı ciddi hesab olunur:

(i) ehtiyat tədbirləri mütənasib və uyğun deyil və operatorun tətbiq etdiyi nəzarət tədbirləri səmərəli deyil;

(ii) uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir;

(iii) operator kiçik bir uyğunsuzluğu vaxtında düzəltməyib;

(iv) izləmə sistemi təsirə məruz qalan məhsul(lar)ı təchizat zəncirində tapa bilər və məhsulların üzvi istehsala istinadən bazara çıxarılmasının qadağan edilməsi mümkündür;

(c) aşağıdakı hallarda riayət edilməmə halı vacibdir:

(i) ehtiyat tədbirləri mütənasib və uyğun deyil və operatorun tətbiq etdiyi nəzarət tədbirləri səmərəli deyil;

(ii) uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə prosesində olan məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir;

(iii) operator əvvəlki əsas uyğunsuzluqları düzəltmədikdə və ya digər kateqoriyaları dəfələrlə düzəltmədikdə uyğunsuzluqlar;

(iv) izləmə sistemindən təsirlənmiş məhsul(lar)ı təchizat zəncirində tapmaq üçün heç bir məlumat yoxdur və üzvi istehsala istinadən məhsulların bazara çıxarılmasının qadağan edilməsi mümkün deyil.

2. Tədbirlər

Səlahiyyətli orqanlar və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanları və ya nəzarət orqanları aşağıdakı tədbirlərdən birini və ya bir neçəsini sadalanan uyğunsuzluq halları kateqoriyalarına mütənasib şəkildə tətbiq edə bilərlər:

Uyğunsuzluq kateqoriyası	Ölçmə
Kiçik	Uyğunsuzluğun düzəldilməsi üçün müəyyən edilmiş müddət ərzində operator tərəfindən fəaliyyət planının təqdim edilməsi
Major	2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 42(1)-ci maddəsinə uyğun olaraq, bütün partiyanın və ya istehsal dövrünün (təsirə məruz qalan məhsul(lar) və ya heyvan(lar)) etiketlənməsi və reklamında üzvi istehsala istinad edilmir. Yeni konversiya dövrü tələb olunur Sertifikatın əhatə dairəsinin məhdudlaşdırılması

	<p>Uyğunluğu təmin etmək üçün operator tərəfindən tətbiq edilən ehtiyat tədbirlərinin və nəzarət tədbirlərinin tətbiqinin təkmilləşdirilməsi</p>
Kritik	<p>2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 42(1)-ci maddəsinə uyğun olaraq, bütün partiyanın və ya istehsal dövrünün (təsirə məruz qalan məhsul(lar) və ya heyvan(lar)) etiketlənməsi və reklamında üzvi istehsala istinad edilmir.</p> <p>2018/848 sayılı (AB) Qaydasının 42(2)-ci maddəsinə uyğun olaraq müəyyən bir müddət ərzində üzvi istehsala aid məhsulların marketinqinin qadağan edilməsi.</p> <p>Yeni konversiya dövrü tələb olunur Sertifikatın əhatə dairəsinin məhdudlaşdırılması Sertifikatın dayandırılması Sertifikatın geri alınması</p>

ƏLAVƏ II

9-cu maddədə göstərilən OFIS şablonları

1. Şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq barədə standart bildiriş şablonu

*Ana dili:

İkinci dil:

A. Üzv Dövlətə Bildiriş Verilməsi:

1) Ölkə:

2) Səlahiyyətli orqan – əlaqə məlumatları:

*3) Bildiriş tarixi (GG/AA/İİİİ):

*4) İstinad

B. Bildiriş verilmiş Üzv Dövlət və ya Üzv Dövlətlər:

*1) Ölkə/ölkələr:

2) Səlahiyyətli orqan/orqanlar – əlaqə məlumatları:

C. Məhsul:

*1) Məhsulun kateqoriyası:

*2) Məhsul/ticarət adı:

*3) Mənşə ölkəsi:

4) Məhsulun təsviri (qablaşdırma ölçüsü və forması və s.) – xahiş olunur surəti çıxarılmış və ya skan edilmiş möhür və ya etiket əlavə edin:

5) Partiyanın identifikasiyası (məsələn, partiya nömrəsi, çatdırılma nömrəsi, çatdırılma tarixi və s.):

6) Digər məlumatlar:

D. İzlənilə bilənlik:

Zəhmət olmasa, tam təchizat zəncirini ətraflı təsvir edin:

1) İstehsalçı – əlaqə məlumatları – səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

2) Mənşə ölkəsindəki emalçı/satıcı – əlaqə məlumatları – səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

3) Bildiriş verən ölkədəki idxalçı – əlaqə məlumatları – səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda nəzarət orqanı
və ya nəzarət orqanı:

4) Topdansatış satıcısı – əlaqə məlumatları – səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

5) Uyğunsuzluq aşkar edildiyi bildiriş verən ölkədəki pərakəndə satıcı və ya digər operator – əlaqə məlumatları –
səlahiyyətli orqan və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

Səlahiyyətli orqan(lar):

Digər aktyorlar:

E. Uyğunsuzluq, uyğunsuzluq şübhəsi, digər problemlər:

*1) Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsinin/dönmüş digər problemin mahiyyəti.
Hansı uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/digər problem yaranıb?:

*Bu, hansı aspektdə Avropa Parlamentinin və Şurasının (1) 2018/848 sayılı (Aİ) Əsasnaməsi ilə qaldırılan uyğunsuzluğu/uyğunsuzluq şübhəsinin/digər problemi təmsil edir ?:

2) Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/dördüncü problemin aşkarlanması konteksti – zəhmət olmasa, əlavə edin faktura və ya digər təsdiqedicə sənədlərin surəti:

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/döşən digər problemin aşkarlama tarixi (GG/AA/İİİİ):

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/dörd problemin aşkar edildiyi yer:

3) Nümunələrin/testlərin təhlili (əgər varsa) – zəhmət olmasa, təhlil hesabatının surətini əlavə edin:

Nümunə/test tarixi (GG/AA/İİİİ):

Nümunə/test yeri:

Təhlil hesabatının tarixi (GG/AA/İİİİ):

Təfərrüatlar (laboratoriyanın adı, istifadə olunan metodlar, nəticələr):

Tapılan maddələrin adı:

Aşkarlanan qalıqların səviyyəsi:

Ümumiyyətlə, qidada (və ya yemdə) həddən yuxarı səviyyəyə icazə verilirmi?:

GMO tərkibli məhsulların etiketlenməsi səviyyəsi həddindən artıqdırmi?

F. Bazar təsiri:

1) Məhsul bazardan çıxarılıb, bloklandı və ya satışa çıxarılbımı?:

2) Hansı aktyorlar artıq məlumatlandırılıb?:

3) Digər üzv dövlətlər təsirlənirmi? Əgər təsirlənirsə, hansı üzv dövlətlər təsirlənir?:

G. Görülən tədbirlər:

1) (Məhsul/operator/bazar üzrə) hər hansı könüllü tədbir görülmübü?:

2) Hər hansı məcburi tədbirlər görülmübü?:

3) Tədbirlərin əhatə dairəsi nədir (milli, regional, ixrac və s.)?:

4) Qüvvəyə minmə tarixi: (GG/AA/İİİİ):

5) Müddət (aylarla):

6) Tədbirlərin əsaslandırılması/hüquqi əsası:

7) Tədbirləri hansı səlahiyyətli orqan və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı görüb?

H. Digər məlumat/Qiymətləndirmə:

I. Əlavələr:

Məhsulun surəti və ya skan edilmiş sənədləri (möhür, etiket və s.). Faktura, sənədli hesab və ya nəqliyyat və ya çatdırılma sifariş sənədinin surəti. Təhlil hesabatı və/və ya digər müvafiq sənədlər:

2. Şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq barədə standart bildirişə standart cavab üçün şablon

*Ana dili:

İkinci dil:

Cavab versiyası:

A. Bildiriş verilmiş üzv dövlət:

1) Ölkə:

2) Səlahiyyətli orqan – əlaqə məlumatları:

*3) Tarix (GG/AA/İİİ):

*4) İstinad:

B. Bildiriş:

1) Ölkə:

2) Səlahiyyətli orqan – əlaqə məlumatları:

*3) Bildiriş tarixi (GG/AA/İİİ):

*4) Bildirişin istinadı (bildirişin A.4 bəndində olduğu kimi):

*5) Məhsul:

6) Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/döşən digər problem:

C. İstintaq

1) İstintaq hansı səlahiyyətli orqan(lar) və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı(ları) və/və ya nəzarət orqanı(ları) tərəfindən həyata keçirilir/keçirilirdi?:

2) Müxtəlif operatorlar və səlahiyyətli orqan(lar) arasında əməkdaşlığı və ya lazım olduqda nəzarəti təsvir edin Müxtəlif ölkələrdə (əgər varsa) iştirak edən orqan(lar) və/və ya nəzarət orqanı(ları)?:

3) Hansı tədqiqat metodlarından/prosedurlarından istifadə olunub?:

Məsələn, müvafiq operatorlar müəyyən bir nəzarətə məruz qalıblarmı?:

Nümunələr götürülüb təhlil edilibmi?:

4) Tədqiqatın nəticəsi nədir?

Yoxlamaların/təhlillərin nəticələri (əgər varsa) nələrdir?:

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/qabaqlanan digər problemin mənşəyi aydınlaşdırılıbmı?:

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/qazanılan digər problemin ciddiliyi ilə bağlı qiymətləndirməniz nədir?

5) Çirkənmənin/uyğunsuzluğun/uyğunsuzluq şübhəsinin/digər problemin mənşəyinin ortaya qoyulması və iştirakçıların məsuliyyəti aydın şəkildə müəyyən edilib və müəyyən edilibmi?:

Müəyyən edilmiş operatorlar son 3 ildə digər uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/digər problemlə hallarda iştirak ediblərimi?

D. Tədbirlər və cəzalar:

*1) Hansı profilaktik və düzəldici tədbirlər görüldü (məsələn, məhsulun paylanması/dövriyyəsi ilə bağlı) Birlik bazarı və üçüncü ölkə bazarları?:

2) Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/dönmüş digər problem halında hansı tədbirlər görülüb?
operatorlar və/və ya müvafiq məhsullar? (2):

*Tədbirlərin görülmə üsulu (yazılı forma, xəbərdarlıq

və s.): İstehsalçının/emaalçının sertifikatlaşdırılması məhdudlaşdırılıbmi, dayandırılıbmı və ya

geri götürülmübü? Tədbirlərin qüvvəyə minmə tarixi (əgər varsa) (GG/AA/İİİİ):

Tədbirlərin müddəti (əgər varsa) (aylarla):

Tədbirləri qəbul edən və tətbiq edən səlahiyyətli orqan və ya müvafiq hallarda nəzarət orqanı və/və ya nəzarət orqanı (əgər varsa):

3) Aidiyyəti operatorlarda əlavə yoxlamalar planlaşdırılıbmı?:

4) Səlahiyyətli orqan və ya lazım olduqda, nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı oxşar halların baş verməsinin qarşısını almaq üçün hansı digər tədbirləri planlaşdırır?

E. Digər məlumatlar:

F. Əlavələr:

3. Xəbərdarlıq bildirişi üçün şablon

1. Xəbərdarlığın məşəyi və statusu

Xəbərdarlıq edən

Ölkə: Səlahiyyətli orqan:

2. Xəbərdarlıq edilən ölkə və ya ölkələr

Ölkə 3.

Səlahiyyətli orqan

Koordinator

Əhatə dairəsi

Uyğunsuzluq, saxtakarlıq, digər məsələ və şübhə (bundan sonra "uyğunsuzluq")

Başlıq:

Təsvir:

Uyğunsuzluğun ciddiliyi ilə bağlı qiymətləndirməniz nədir?

Hansı aktyorlar artıq məlumatlandırılıb?

Aşkarlama konteksti

Tarix:

Yer:

Uyğunsuzluğu aşkar edən şəxs/orqan:

Mübahisədə olan Birlik qanunvericiliyi

(istinad(lar)): 4. Məhsulun

izlənilə bilməsi Təsviri

Ad:

Brend/ticarət adı:

Digər aspektlər:

Konsiqnasiya

Konsiqnasiya/lot/çatdırılma nömrəsi:

Mənşə ölkəsi:

Ümumi xalis/brutto çəki, həcm:

Digər məlumatlar:

Təchizat zənciri – operatorların təsviri (adı – növü – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı/nəzarət orqanı (əlaqə məlumatları ilə))

5. Görülən tədbirlər

0. Hələ ki, heç bir tədbir görülməyib (zəhmət olmasa səbəbini izah edin)

1. Məhsulun bazara çıxarılmasının qadağan edilməsi (əsas – tarix – miqdar)
2. Məhsulun ənənəvi səviyyəyə endirilməsi (əsas – tarix – miqdar – başlanğıc/sonra)
3. Operator sertifikatının dayandırılması (əhatə dairəsindən/ərazisinə)
4. Operatorun sertifikatının ləğvi (başlanğıcdan)
5. Digər tədbirlər (xahiş olunur təsvir edin)

6. Digər məlumatlar

7. Fayllar

4. Şübhəli və ya müəyyən edilmiş uyğunsuzluq barədə standart beynəlxalq bildiriş üçün şablon

Bildiriş verən ölkə:

Ölkə:

Aktyorun məlumatları:

Bildirişli Aktyor Növü:

Aktyor kodu:

Aktyor versiyası:

Ad:

Küçə:

Poçt kodu:

Yerləşmə:

Telefon:

Poçt:

Faks

Veb sayt linki:

Saytın URL-i:

Şərhlər:

A. Məhsul:

*1) Mənşə ölkəsi:

*2) Məhsulun kateqoriyası:

*3) Məhsul/ticarət adı:

4) Məhsulun təsviri (qablaşdırma ölçüsü və forması və s.) – xahiş olunur surəti çıxarılmış və ya skan edilmiş möhür və ya etiket əlavə edin:

5) Partiyanın identifikasiyası (məsələn, partiya nömrəsi, çatdırılma nömrəsi, çatdırılma tarixi və s.):

6) Digər məlumatlar:

B. İzlənilə bilənlik:

Zəhmət olmasa, tam təchizat zəncirini ətraflı təsvir edin:

1) İstehsalçı – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

2) Mənşə ölkəsində emalçı/satıcı/ixracatçı – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

3) Bildiriş verən ölkədəki idxalçı – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

4) Topdansatış satıcısı – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

5) Uyğunsuzluq aşkar edildiyi bildiriş verən ölkədəki pərakəndə satıcı və ya digər operator – əlaqə məlumatları – nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı:

Səlahiyyətli orqan(lar):

Digər aktyorlar:

C. Uyğunsuzluq, uyğunsuzluq şübhəsi, yaranan digər problem:

*1) Uyğunsuzluğun/uyğunsuzluq şübhəsinin/dönmüş digər problemin mahiyyəti.
Hansı uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/digər problem yaranıb?:

*Bu, hansı aspektdə Avropa Parlamentinin və Şurasının (3) 2018/848 sayılı Əsasnaməsi (AB) ilə bağlı qaldırılan uyğunsuzluğu/uyğunsuzluq şübhəsinə/digər problemi təmsil edir ?

2) Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/dördüncü problemin aşkarlanması konteksti – zəhmət olmasa, əlavə edin faktura və ya digər təsdiqedicə sənədlərin surəti:

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/döşən digər problemin aşkarlanma tarixi (GG/AA/İİİİ):

Uyğunsuzluq/uyğunsuzluq şübhəsi/dördüncü problemin aşkar edildiyi yer:

3) Nümunələrin/testlərin təhlili (əgər varsa) – zəhmət olmasa, təhlil hesabatının surətini əlavə edin:

Nümunə/test tarixi (GG/AA/İİİİ):

Nümunə/test yeri:

Təhlil hesabatının tarixi (GG/AA/İİİİ):

Təfərrüatlar (laboratoriyanın adı, istifadə olunan metodlar, nəticələr):

Tapılan maddələrin adı:

Aşkarlanan qalıqların səviyyəsi:

Ümumiyyətlə, qidada (və ya yemdə) həddən yuxarı səviyyəyə icazə verilmirmi?:

GMO tərkibli məhsulların etiketlenməsi səviyyəsi həddindən artıqdırımı?

D. Bazar təsiri:

1) Məhsul bazardan çıxarılıb, bloklanıbmi?:

2) Hansı aktyorlar artıq məlumatlandırılıb?:

3) Digər üzv dövlətlər təsirlənirmi? Əgər təsirlənsə, hansı üzv dövlətlər təsirlənir?:

E. Görülən tədbirlər:

1) (Məhsul/operator/bazar üzrə) hər hansı könüllü tədbir görülmübü?:

2) Hər hansı məcburi tədbirlər görülmübü?:

3) Tədbirlərin əhatə dairəsi nədir (milli, regional, ixrac və s.)?:

4) Qüvvəyə minmə tarixi: (GG/AA/İİİİ):

5) Müddət (aylarla):

(3) Avropa Parlamentinin və Şurasının 30 may 2018-ci il tarixli üzvi məhsulların istehsalı və etiketlenməsi və Şuranın 834/2007 sayılı Əsasnaməsinin (EC) ləğv edilməsi haqqında Əsasnaməsi (EU) 2018/848 (OJ L 150, 14.6.2018, səh. 1).

6) Tədbirlərin əsaslandırılması/hüquqi əsası:

7) Tədbirləri hansı nəzarət orqanı və ya nəzarət orqanı qəbul edib?: F.

Digər məlumat/qiymətləndirmə:

G. Əlavələr:

Məhsulun surəti və ya skan edilmiş sənədləri (möhür, etiket və s.). Faktura, sənədli hesab və ya nəqliyyat və ya çatdırılma sifariş sənədinin surəti. Təhlil hesabatı və/və ya digər müvafiq sənədlər:

(*) Məcburi xanalar.
