

ДЭЛЕГАВАНЫ РЭГЛАМЕНТ КАМІСІІ (ЕС) 2021/1698 ад 13 лпеня 2021 г.

як дапаўняе Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета працэдурным патрабаваннем да прызнання кантрольных органаў кантрольных орган зацый, як я маюць кампетэнцыю праводзіць кантроль за аператарам групам аператараў, сертыфікаваным як орган чыны, за орган чыным прадуктам ў трэціх краінах, а таксама правам х нагляд, кантролю іншых дзеянняў, як я павінны выконвацца гэтым кантрольным органам кантрольным орган зацыям

(Тэкст, які мае дачыненне да ЕЭЗ)

ЕўРАПЕЙСКАЯ КАМІСІЯ,

Беручы пад увагу Дагавор аб функцыянаванні Еўрапейскага Саюза,

Улічваючы Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета ад 30 мая 2018 г. аб орган чынай вытворчасці маркіроўцы орган чыных прадуктаў, а таксама аб адмене Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 (1), ў прыватнасці Артыкул 22(1) у спалучэнні з артыкулам 45(3) пункта (b) артыкула 46(7) гэтага ж дакумента,

Улічваючы, што:

- (1) У адпаведнасці з артыкулам 46 Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Камісія можа прызнаваць кантрольныя органы кантрольныя орган зацы, як я маюць кампетэнцыю ажыццяўляць кантроль м'ясапрадуктаў орган чынай прадукцы выдаваць сертыфікаты орган чынай прадукцы ў трэціх краінах.
- (2) Каб забяспечыць роўнае стаўленне да кантрольных органаў кантрольных орган зацый, як я падаюць запыт на прызнанне ў Камісію, гэты Рэгламент павінен вызначыць працэдурныя патрабаванні, якія неабходна выконваць пры запыце на першапачатковае прызнанне або пры запыце на пашырэнне сферы прызнання на дадатковую трэцюю краіну або катэгорыю прадуктаў. У прыватнасці, гэты Рэгламент павінен вызначыць інфармацыю, якая павінна быць уключана ў тэхнічныя дадзеныя, якое з'яўляецца часткай запыту на прызнанне.
- (3) Раздзел VI Рэгламенту (ЕС) 2018/848, які ўстанаўлівае палажэнні аб кантролі сертыфікаваных аператараў іншых абавязак гэтых аператараў у Саюзе, не распаўсюджваецца на аператараў у трэціх краінах. Акрамя таго, орган чынай вытворчасці у Саюзе падлягае аф цыйнаму кантролю іншай аф цыйнай дзейнасці, якая ажыццяўляецца ў адпаведнасці з Рэгламентам (ЕС) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета (2), для праверкі выканання прав лаў орган чынай вытворчасці маркіроўкі орган чынай прадукцы. Так мчынам, каб забяспечыць паслядоўны падыход, гэты Рэгламент павінен усталяваць прав лаў кантролю аператараў у трэціх краінах, які ажыццяўляецца кантрольным органам кантрольным орган зацыям, прызнаным ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, які падобны да адпаведных палажэнняў раздзела VI гэтага Рэгламенту Рэгламенту (ЕС) 2017/625. Таксама неабходна ўсталяваць палажэнні, які тычацца некаторых аспектаў кантролю, спецыфічных для сертыфікацыі аператараў у трэціх краінах, напрыклад, у дачыненні да праверкі партый, прызначаных для м'ясапрадуктаў у Саюз.

(1) OJ L 150, 14.6.2018, стар. 1.

(2) Рэгламент (ЕС) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета ад 15 сакавіка 2017 г. аб аф цыйным кантролі іншай аф цыйнай дзейнасці, якая ажыццяўляецца для забеспячэння прымянення заканадаўства аб харчовых прадуктах кормах, прав лаў аховы здароўя дабрабыту жывёл, здароўя раслін і сродкаў абароны раслін, які ўносіць змены ў 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, Рэгламентаў Савета (ЕС) № 1/2005 (ЕС) № 1099/2009 Дырэктыў Савета 98/58/ЕС, 1999/74/ЕС, 2007/43/ЕС, 2008/119/ЕС 2008/120/ЕС, а таксама адмены Рэгламентаў (ЕС) № 854/2004 (ЕС) № 882/2004 Еўрапейскага парламента Савета, Дырэктыў Савета 89/608/ЕЭС, 89/662/ЕЭС, 90/425/ЕЭС, 91/496/ЕЭС, 96/23/ЕС, 96/93/ЕС 97/78/ЕС Рашэнне Савета 92/438/ЕЭС (Рэгламент аб аф цыйным кантролі) (OJ L 95, 7.4.2017, с. 1).

- (4) Што тычыцца груп аператараў, то з пункта (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вын кае, што палажэнн гэтага Рэгламенту адносна груп аператараў таксама распаўсюджваюцца на групы аператараў у трэц х кра нах. Так м чынам, мэтазгодна ўдакладн ць, што палажэнн , выкладзеныя ў дэлегаваных выканаўчых актах, прынятых у адпаведнасц з Рэгламентам (ЕС) 2018/848, прымяняюцца да груп аператараў у трэц х кра нах.
- (5) Каб Кам с я магла ажыццяўляць нагляд за кантрольным органам кантралюючым орган зацыям , прызнаным кампетэнтным для правядзення кантролю выдачы сертыф катаў у трэц х кра нах, яны пав нны штогод прадстаўляць Кам с справаздачу з нфармацыяй аб сваёй кантрольнай дзейнасц выкананн прав лаў орган чнай вытворчасц . У гэтым Палажэнн пав нна быць указана нфармацыя, якая пав нна быць уключана ў гэтую штогадовую справаздачу.
- (6) Для прымянення падрабязных прав лаў вытворчасц водарасцў аквакультуры, выкладзеных у Рэгламенце (ЕС) 2018/848 , у прыватнасц , у Дадатку II да гэтага Рэгламенту, мэтазгодна ўсталяваць пэўныя працэдурны для выканання так х абавязальстваў кантралюючым органам кантралюючым орган зацыям ў трэц х кра нах.
- (7) Кантрольныя органы кантрольныя орган зацы пав нны распрацаваць працэдурны для забеспячэння абмену нфармацыяй пам ж м Кам с яй, а таксама з ншым кантрольным органам кантрольным орган зацыям , органам па акрэдытацы дзяржавам -членам . Такая камун кацыя пав нна ажыццяўляцца праз камп'ютэрную с стэму, прадастаўленую Кам с яй, якая дазваляе электронны абмен дакументам нфармацыяй.
- (8) Акрамя прав лаў адносна невыканання патрабаванняў, выкладзеных у Рэгламенце (ЕС) 2018/848, неабходна прадугледзець правядзенне расследаванняў па падазронах ўстаноўленых выпадках невыканання патрабаванняў, а таксама ўсталяваць патрабаванн ў гэтым плане, у тым л ку неабходнасць распрацоўк каталога мер.
- (9) З пункта (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вын кае, што палажэнн аб мерах засцярог мерах, як я пав нны быць прыняты ў выпадку падазрэння або ўстаноўленага невыканання, выкладзеныя ў гэтым Рэгламенце, а таксама дэлегаваныя выканаўчыя акты, прынятыя ў адпаведнасц з м, распаўсюджваюцца на трэц я кра ны. Таму мэтазгодна ўсталяваць неабходныя прав лы ў дачыненн да трэц х кра н х канкрэтнай с туацы .
- (10) Раздзел III Рэгламенту (ЕС) 2018/848, а таксама дэлегаваныя выканаўчыя акты, прынятыя ў адпаведнасц з м, вызначаюць прав лы адносна пераходнага перыяду рэтраактыўнага прызнання папярэдн х перыядаў. Пераход да орган чнага метаду вытворчасц патрабуе пэўных перыядаў адаптацы ўс х выкарыстоўваных сродкаў. Патрабаваны пераходны перыяд пачынаецца не раней, чым пасля таго, як адпаведны аператар паведам ў аб дзейнасц кантралюючаму органу або кантрольнаму органу. У якасц выключэння пры пэўных умовах папярэдн перыяд можа быць прызнаны рэтраактыўна часткай пераходнага перыяду. Неабходна ўказаць дакументы, як я аператары ў трэц х кра нах пав нны прадстаўляць кантралюючаму органу або кантрольнаму органу з мэтай рэтраактыўнага прызнання папярэдняга перыяду.
- (11) Акрамя таго, неабходна ўсталяваць пэўныя патрабаванн да справаздачнасц ў дачыненн да агульных прав лаў вытворчасц , а таксама некаторыя канкрэтныя адступленн або дазволы ў адпаведнасц з Рэгламентам (ЕС) 2018/848.
- (12) Па аналог з прав лам , выкладзеным ў Дэлегаваным рэгламенце Кам с (ЕС) 2020/2146 (3) у дачыненн да дзяржаў-членаў, гэты Рэгламент пав нен вызначаць умовы, пры як х можа быць прадастаўлена дэрогацыя ў выпадку катастраф чных абстав н, як я адбываюцца ў трэц х кра нах, а таксама ролю абавязк кантрольнага органа або кантрольнай орган зацы ў гэтым плане.
- (3) Дэлегаваны рэгламент Кам с (ЕС) 2020/2146 ад 24 верасня 2020 г., як дапаўняе Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета адносна выключных прав лаў вытворчасц ў орган чнай вытворчасц (OJ L 428, 18.12.2020, с. 5).

(13) Падрабязныя правы вытворчасці, выкладзеныя ў Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, тычацца пэўных задач абавязкаў кампетэнтных органаў у дзяржавах-членах. Паколькі гэтыя правы па аналогу прымяняюцца да кантрольных органаў кантрольных органаў, прызнаных кампетэнтным для правядзення кантролю мпартнай арганізацыяй прадукцыі, выдачы арганізацыйных сертыфікатаў у трэціх краінах, мэтазгодна ўдакладніць, што некаторыя спасылкі на кампетэнтныя органы або на дзяржавы-члены варта чытаць як спасылкі на кантрольныя органы кантрольных органаў, прызнаныя ў адпаведнасці з Артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

(14) У мэтах яснасці прававой дакладнасці гэты Рэгламент павінен прымяняцца з даты ўступлення ў сілу Рэгламенту (ЕС) 2018/848,

ПРЫНЯЎ ГЭТАЕ ПРАВІЛА:

РАЗДЗЕЛ I

ПРАЦЭДУРНЫЯ ПАТРАБАВАННІ ДА ПРЫЗНАННЯ КАНТРОЛЬНЫХ ОРГАНАЎ І КАНТРОЛЬНЫХ ОРГАНАЎ

Артыкул 1

Патрабаванні, згаданыя ў пункце (n) артыкула 46(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848

1. Кантрольны орган або кантрольны орган падае заяўку на прызнанне, згаданую ў артыкуле 46(4) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, выкарыстоўваючы ўзор, прадастаўлены Камісіяй. Улучваюцца толькі поўныя заяўкі.

2. Тэхнічнае дасье, згаданае ў артыкуле 46(4) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінен утрымліваць наступную інфармацыю на адной з афіцыйных моў Саюза:

(a) наступная інфармацыя аб кантралюючым органе або кантралюючай арганізацыі:

(i) імя;

(ii) паштовы адрас;

(iii) нумар тэлефона;

(iv) кантактная асоба па электроннай пошце;

(v) для кантрольных органаў — назва органа па акрэдытацыі;

(b) агляд запланаванай дзейнасці кантрольнага органа або кантрольнага органа ў адпаведнай трэцяй краіне або трэціх краінах, у тым ліку ўказанне арганізацыйнай прадукцыі разам з кодамі Камбінаванай наменклатуры (CN) у адпаведнасці з Рэгламентам Савета (ЕЭС) № 2658/87 (4), размеркаваных па катэгорыях прадукцыі, як вызначана ў артыкуле 35(7) Рэгламента (ЕС) 2018/848, якія прызначаны для мпарту ў Саюз у адпаведнасці з пунктам (b)(i) Артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 на працягу першага года дзейнасці пасля прызнання Камісіяй;

(c) апісанне кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі адносна:

(я) яго структура памер;

(ii) яго сувязь з ІТ;

(iii) яго фізіялі, калі такія маюцца;

(iv) вядомыя дзейнасці, у тым ліку дэлегаваныя вядомыя дзейнасці, калі такія маюцца;

(v) яго арганізацыйная схема;

(vi) краванне якасцю;

(d) працэдуры сертыфікацыі, у прыватнасці, для выдачы або адмовы ў выдачы, прыпынення або адклікання сертыфіката, пра які дзе гаворка ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848;

(4) Рэгламент Савета (ЕЭС) № 2658/87 ад 23 ліпеня 1987 г. аб тарыфнай статыстычнай наменклатуры аб адзіным мытным тарыфе (ОJ L 256, 7.9.1987, с. 1).

- (e) пераклад прав лаў вытворчасц мер кантролю, выкладзеных у Рэгламенце (EC) 2018/848, а таксама дэлеганых выканаўчых актаў, прынятых у адпаведнасц з м, на мовы, зразумелыя для аператараў, з якім заключаны дамовы, у трэціх краінах, для якіх кантрольны орган або кантрольная арганізацыя запытвае прызнанне;
- (f) дакументы, якія пацвярджаюць выкананне крытэрыяў, выкладзеных у артыкуле 46(2) Рэгламенту (EC) 2018/848, у прыватнасці, копія сертыфіката акрэдытацыі, выдадзенага органам па акрэдытацыі, які ахоплівае ўсе катэгорыі прадуктаў, для якіх запытваецца прызнанне;
- (g) працэдурныя, якія падрабязна апісваюць функцыянаванне рэальнага кантрольных мер, якія будуць устаноўлены ў адпаведнасці з гэтым Рэгламентам, у тым ліку, пры неабходнасці, асабліва кантролю для групы аператараў;
- (h) каталог мер, якія неабходна прыняць у выпадках устаноўленага невыканання патрабаванняў, якія гэта прадугледжана ў артыкуле 22 гэтага Рэгулявання;
- (i) копія апошняга справаздачы аб ацэнцы, згаданай у другім падпункце артыкула 46(4) Рэгламенту (EC) 2018/848, складзенай органам па акрэдытацыі або, у залежнасці ад абставін, кампетэнтным органам, якая змяшчае інфармацыю, згаданую ў частцы А Дадатку I да гэтага Рэгламенту, у тым ліку справаздачу аб аўдыце сведка, праведзенай на працягу двух гадоў да падачы заяўкі на прызнанне, якая дае наступныя гаранты:
- (i) што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя быў здавальняюча ацэнены на прадмет х здольнасці гарантаваць, што прадукцыя, мпартаваная з трэціх краінаў, адпавядае ўмовам, выкладзеным у пунктах (a), (b)(i) і (c) артыкула 45(1) і ў артыкуле 46(2) Рэгламенту (EC) 2018/848;
- (ii) што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя мае магчымасць кампетэнцыі для эфектыўнага выканання патрабаванняў кантролю адпавядае крытэрыям, выкладзеным у артыкуле 46(2) Рэгламенту (EC) 2018/848 і гэтым Рэгуляваннем у кожнай трэцяй краіне, для якой яна запытвае прызнанне;
- (j) доказ таго, што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя паведамае аб сваёй дзейнасці адпаведным органам адпаведнай трэцяй краіны, сваё абавязацельства выконваць заканадаўчыя патрабаванні, устаноўленыя ўладамі адпаведнай трэцяй краіны;
- (k) адрас вэб-сайта з даступным прынамс на адной з афіцыйных моў Саюза зразумелым для аператараў, з якім заключаны дамовы, зместам, на якім можна знайсці спіс, згаданы ў пункце (a) артыкула 17 гэтага Рэгламенту;
- (l) абавязацельства кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі прадастаўляць доступ да ўсіх сваіх афіцыйных аб'ектаў незалежным экспертам, прызначаным Камісіяй, а таксама захоўваць у наяўнасці перадаваць усю інфармацыю, звязаную з яго кантрольнай дзейнасцю ў адпаведнай трэцяй краіне;
- (m) заява кантралюючага органа або кантралюючага органа аб тым, што яны не былі адкліканы Камісіяй, не былі адкліканы або прыпынены як м-небудзь органам па акрэдытацыі на працягу 24 месяцаў, якія папярэднічалі запыту на прызнанне для трэцяй краіны / або катэгорыі прадуктаў, для якіх яны запытваюць прызнанне. Гэта патрабаванне не распаўсюджваецца на выпадкі адклікання ў адпаведнасці з пунктам (k) артыкула 46(2a) Рэгламенту (EC) 2018/848;
- (n) любая іншая інфармацыя, якую лічыць актуальнай кантралюючы орган або кантралюючы орган, або орган па акрэдытацыі.
3. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны прадаставіць любую дадатковую інфармацыю, запытаную Камісіяй, з мэтай яго прызнання.
4. Калі Камісія палічыць, што інфармацыя, прадстаўленая ў адпаведнасці з пунктам 2 або 3, з'яўляецца няпоўнай, састарэлай або незадавальняючай, яна адхіляе просьбу аб прызнанні.

Артыкул 2

Пашырэнне сферы прызнання

Кантрольны орган або кантрольны орган, прызнаны ў адпаведнасці з артыкулам 46 Рэгламенту (EC) 2018/848, можа падаць запыт на пашырэнне сферы дзеяння свайго прызнання на дадатковую трэцюю краіну або на дадатковую катэгорыю прадуктаў, выкарыстоўваючы мадэль, прадастаўленую Камісіяй.

Запит на пашырэнне сферы прызнання павнен складацца з абнаўлення адпаведных частак тэхнічнага дасье, згаданага ў артыкуле 1(2), з адпаведнай інфармацыяй аб дадатковай трэцяй краіне або дадатковай катэгорыі прадуктаў, на якія распаўсюджваецца пашырэнне сферы прызнання.

РАЗДЗЕЛ II

НАГЛЯД ЗА КАНТРОЛЬНЫМІ ОРГАНАМІ І КАНТРОЛЬНЫМІ ОРГАНАМІ З БОКУ КАМІСІІ

Артыкул 3

Агульныя патрабаванні да нагляду за кантралюючымі органамі кантралюючымі органамі зацыям

1. Наглядальная дзейнасць Камісіі ў дачыненні да кантрольных органаў кантрольных органаў зацыяў, прызнаных у адпаведнасць з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінна быць сканцэнтравана на ацэнцы аперацыйнай дзейнасці кантрольных органаў кантрольных органаў зацыяў з улікам вынікаў працы органаў па акрэдытацыі, згаданых у пункце (d) артыкула 46(2) гэтага Рэгламенту.

2. Інтэнсывнасць частата нагляднай дзейнасці, якая ажыццяўляецца Камісіяй, павінны быць адаптаваны ў залежнасць ад рызык невыканання патрабаванняў у адпаведнасць з артыкулам 46(6) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

3. Кантрольныя органы кантрольныя органы зацыяў, прызнаныя ў адпаведнасць з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінны падтрымліваць здольнасць выконваць умовы крытэрыяў, выкладзеныя ў пунктах (a), (b)(i) і (c) артыкула 45(1) і артыкуле 46(2) гэтага Рэгламенту, які гэта вызначана ў тэхнічным дасье на момант прызнання. Яны таксама павінны падтрымліваць здольнасць кампетэнцыі для выканання патрабаванняў, умоў мер кантролю, выкладзеных у артыкуле 46(2) і (6) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 ў гэтым Рэгламенце.

Для гэтай мэты яны павінны прадэманстраваць:

(a) што яны эфектыўна ажыццяўляюць сваю дзейнасць у адпаведнасць з умовамі крытэрыяў, згаданымі ў першым падпункце;

(b) выкананне х аперацыйных працэдур эфектыўнасць х кантрольных мер.

4. Для мэт штогадовай справаздачы кантрольныя органы павінны забяспечыць правядзенне сведкаў-аўдытаў у адпаведнасць з раздзелам 1 і 2 часткі В Дадатку I да гэтага Рэгламенту наступнымі правамі:

(a) перыяд паміж двума аўдытамі сведкаў не павінен перавышаць 4 гады;

(b) колькасць сведкаў-аўдытаў, праведзеных для першапачатковага запиту на прызнанне, не ўлічваецца пры разліку агульнай колькасці сведкаў-аўдытаў, якія будуць праведзены на працягу 4 гадоў, згаданых у пункце (a);

(c) праводзіцца яшчэ адна сведкавая праверка:

(i) кожныя 2 гады ў тых трэціх краінах, дзе вырабляецца прадукт высокай рызык, згаданы ў артыкуле 8, або апрацаваны;

(ii) для кожных 10 прызнаных трэціх краінаў. Гэты дадатковы аўдыт сведкаў павінен быць праведзены на працягу 4 гадоў;

(d) па запыце Камісіі або органа па акрэдытацыі праводзіцца больш аўдытаў сведкаў на падставе рызык аналізу, у прыватнасці, наступных фактараў:

(i) колькасць інспектараў;

(ii) колькасць аператараў;

(iii) вядомасць дзейнасці, якую ажыццяўляюць аператары;

(iv) колькасць сведкаў-аўдытаў, праведзеных органамі па акрэдытацыі;

(v) парушэнні, якія тычацца кантрольных органаў;

- (vi) колькасць сертыфікаваных груп аператараў і памер;
- (vii) крытычныя высновы для кантрольных органаў або канкрэтнага інспектара ці інспектараў;
- (viii) характар прадукцыі рызыка махлярства;
- (ix) водгук Камісіі на падставе папярэдняй гадавой справаздачы кантрольнага органа;
- (x) падазрэнні ў махлярстве з боку аператараў.
- (xi) аб'ём прадукцыі, імпартаванай з трэцяй краіны ў Саюз, дзейнасць кантралюючага органа або кантралюючы орган у прызнаных трэціх краінах.

5. Кантрольныя органы кантралюючыя арганізацыі павінны прадстаўляць дакументацыю аб сваёй працэдурі аналізу рызык па запыце Камісіі.

6. З мэтай нагляду за кантрольнымі органамі кантралюючымі арганізацыямі, прызнанымі Камісіяй, апошнія могуць карыстацца дапамогай дзвюх дзяржаў-членаў у якасці судакладчыкаў пры разглядзе тэхнічных дасье, прадстаўленых кантрольнымі органамі кантралюючымі арганізацыямі для першапачатковага прызнання або пашырэння сферы іх прызнання, краванна пераглядзе спісу прызнаных кантрольных органаў кантралюючых арганізацый, а таксама ацэнцы аперацыйнай дзейнасці, у тым ліку гадавых справаздач, кантрольных органаў кантралюючых арганізацый.

7. Камісія можа размеркаваць запыты паміж дзяржавамі-членамі прапарцыйна колькасці галасоў кожнай дзяржавы-члена ў Камітэце па арганізацыйнай вытворчасці.

Артыкул 4

Гадавая справаздача

Штогод да 28 лютага кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны прадстаўляць Камісіі штогадовую справаздачу.

У гэтай гадавой справаздачы павінна быць выкладзена дзейнасць кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі за папярэдні год у адпаведнасці з Дадаткам II.

Яна падаецца на адной з афіцыйных моў Саюза на англійскай мове, калі абраная афіцыйная мова не з'яўляецца англійскай.

Артыкул 5

Праверкі аўдыты на месцы

1. Камісія рэгулярна арганізуе праверкі на месцы і/або аўдыты кантрольных органаў кантрольных арганізацый на аснове ацэнкі рызык для ацэнкі якасці эфектыўнасці кантролю, як ажыццяўляецца кожным кантрольным органам або кантрольным органам. Гэтыя праверкі аўдыты могуць быць каардынаваны з адпаведнымі органамі па акрэдытацыі. Падчас гэтых праверак аўдытаў на месцы Камісія можа суправаджаць незалежных экспертаў.

2. Камісія можа запытаць любую дадатковую інфармацыю, у тым ліку прадстаўленне адной або некалькіх справаздач аб спецыяльных праверках на месцы, падрыхтаваных незалежнымі экспертамі, якіх яна прызначае.

3. Праверкі аўдыты на месцы могуць уключаць:

- (a) наведванні офісаў або памяшканняў кантрольных органаў кантрольных арганізацый, хостсінгавых паслуг аператараў або груп аператараў, якія знаходзяцца пад іх кантролем, у Саюзе ў трэціх краінах;
- (b) агляд адпаведных дакументаў, якія апісваюць структуру, функцыянаванне і краванне якасцю кантрольных органаў або кантрольных арганізацый;
- (c) праверка дакументацыі па справах супрацоўнікаў, у тым ліку пацвярджэння іх кампетэнцыі, запісаў аб навучанні, канфлікту інтарэсаў справаздачы запісы аб ацэнцы кантролю персаналу;

- (d) праверка файлаў аператараў або груп аператараў з мэтай праверкі апрацоўкі неадпаведнасцей скаргаў, мінимальнай частаты кантролю, выкарыстання рызыка-арыентаванага падыходу пры правядзенні праверак, ажыццяўлення наступных вэб-сайтаў вэб-сайтаў без папярэдняга паведамлення, палітык адбору проб абмену інфармацыяй з іншымі кантрольнымі органамі кантрольнымі ўстановамі;
- (e) аглядная праверка, якая ўключае сабой праверку аператараў або груп аператараў для праверкі адпаведнасці стандартным працэдурам кантролю ацэнкі рызык, як і прымаюцца кантралюючымі органамі або кантралюючымі органамі, для праверкі эфектыўнасці з улікам змены стуацыі аператараў з моманту апошняй праверкі кантралюючага органа або кантралюючага органа;
- (f) сведкавая праверка, якая ўключае сабой ацэнку эфектыўнасці фізічнай праверкі на месцы, праведзенай інспектарам кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі.

Артыкул 6

Праверка адсочвання

Камісія можа праводзіць праверкі адсочвання прадуктаў або партый, якія ахопліваюцца сферай прызнання кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі, прызнаных у адпаведнасці з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

З мэтай адсочвання інгрэдыентаў або этапаў вытворчасці арганічнага прадукту Камісія можа запытаць інфармацыю ў кампетэнтных органаў або ў кантрольных органаў і кантрольных арганізацый, якія ўдзельнічаюць у кантролі за гэтымі прадуктамі, якія знаходзяцца пад іх наглядам.

Камісія можа праводзіць праверкі адсочвання на падставе штогадовай ацэнкі рызык, якую яна праводзіць, скаргаў, атрыманых Камісіяй або дзяржавам-членам, або выпадковым чынам.

Камісія праводзіць праверкі адсочвання ў вызначаныя ёю тэрміны, пра якія своечасова паведамляюцца адпаведныя кампетэнтныя органы, кантрольныя органы і кантрольныя ўстановы.

Артыкул 7

Спецыяльны запыт Камісія

Камісія можа ў любы час, грунтуючыся на грунтоўным аналізе, які пацвярджае неабходнасць, звяртацца па спецыяльных запытах аб інфармацыі да кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі.

Артыкул 8

Спіс прадуктаў высокай рызык

Кантрольныя органы і кантрольныя арганізацыі, якія дзейнічаюць у дачыненні да трэціх краін, павінны ўжываць другі падпункт артыкула 9(8), а таксама артыкулы 12(5) і 16(6) гэтага Рэгламента ў дачыненні да прадуктаў высокай рызык, якія паходзяць з трэціх краін, пералічаных у выканаўчым акце, прынятым у адпаведнасці з артыкулам 46(8) Рэгламента (ЕС) 2018/848, на падставе адбору, зробленага пасля сур'ёзных, крытычных або паўторных парушэнняў, якія ўплываюць на цэласнасць арганічных або канверсібельных прадуктаў або вытворчасці.

РАЗДЗЕЛ III

КАНТРОЛЬ АПЕРАТАРАЎ І ГРУП АПЕРАТАРАЎ ЗА ЎЛІК КАНТРОЛЮЮЧЫХ ОРГАНАЎ І
ОРГАНЫ КАНТРОЛЮ

Артыкул 9

Агульныя палажэнні

1. Кантроль, як ажыццяўляецца кантрольным органам кантралюючым орган зацьям для праверк выканання Рэгламенту (ЕС) 2018/848 аператарам групам аператараў у трэц х кра нах, пав нен уключаць:

- (a) праверка прымянення праф лактычных засцерагальных мер, як пазначана ў артыкуле 9(6) ў Артыкул 28 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, на кожным этапе вытворчасц , падрыхтоўк распаўсюджвання;
- (b) кал гаспадарка ўключае неарган чныя або пераходныя вытворчыя адз нк , праверка зап саў мер, працэдур або механ змаў, як я выкарыстоўваюцца для забеспячэння выразнага эфектыўнага падзелу пам ж арган чным , пераходным неарган чным вытворчым адз нкам , а таксама пам ж адпаведнай прадукцыяй, вырабленай гэтым адз нкам , рэчывам прадуктам , як я выкарыстоўваюцца для арган чных, пераходных неарган чных вытворчых адз нак. Такая праверка пав нна ўключаць праверк участкаў, для як х папярэдн перыяд быў прызнаны рэтраактыўна як частка пераходнага перыяду, праверк неарган чных вытворчых адз нак;
- (c) кал арган чныя, канверс йныя неарган чныя прадукты зб раюцца аператарам адначасова, рыхтуюцца або захоўваюцца ў адным падрыхтоўчым блоку, зоне або памяшканн , або транспартуюцца ншым аператарам або блокам, праверка зап саў мер, працэдур або механ змаў, як я выкарыстоўваюцца для забеспячэння таго, каб аперацы выконвал ся асобна па месцы або часе, каб был ўжытыя адпаведныя меры ачыстк меры па прадух ленн замены прадуктаў, каб арган чныя прадукты прадукты канверс заўсёды дэнтэф кавал ся, каб арган чныя, канверс йныя неарган чныя прадукты захоўвал ся да пасля падрыхтоўчых аперацый асобна па месцы або часе адна ад адной, каб была забяспечана адсочванне кожнай парты ад асобных зямельных участкаў да цэнтра збору.

2. Кантроль з боку кантрольных органаў кантрольных орган зацый для праверк адпаведнасц Рэгламенту (ЕС) 2018/848 пав нен праводз ца ў дачыненн да ўс х аператараў груп аператараў у трэц х кра нах рэгулярна, на аснове рызык з адпаведнай частатой, на працягу ўсяго працэсу на ўс х этапах вытворчасц , падрыхтоўк распаўсюджвання на падставе верагоднасц неадпаведнасц , як гэта вызначана ў пункце (57) артыкула 3 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, якая вызначаецца з ул кам наступных элементаў:

- (a) тып, памер, у тым л ку нядаўна дададзеныя зямельныя ўчастк , структура аператараў груп аператараў, а таксама колькасць новых членаў, як я далучаюцца да групы аператараў;
- (b) месцазнаходжанне складанасць дзейнасц або аперацый аператараў груп аператараў;
- (c) працягласць часу, на працягу якога аператары групы аператараў займал ся арган чнай вытворчасцю, падрыхтоўка распаўсюджванні;
- (d) вын к кантролю, праведзенага ў адпаведнасц з гэтым артыкулам, у прыватнасц , адносна выканання Рэгламент (ЕС) 2018/848;
- (e) у выпадку групы аператараў, вын к ўнутраных праверак, праведзеных у адпаведнасц з дакументаваным працэдурам с стэмы ўнутранага кантролю групы аператараў;
- (f) ц ўключае гаспадарка неарган чныя або пераходныя вытворчыя адз нк ;
- (g) в д, колькасць кошт прадукцы ;
- (h) рызыка змешвання прадуктаў або забруджвання несанкцыянаваным прадуктам або рэчывам ;
- (i) прымяненне адступленняў або выключэнняў з прав лаў аператарам групам аператараў;
- (j) крытычныя пункты неадпаведнасц на кожным этапе вытворчасц , падрыхтоўк распаўсюджвання;
- (k) субпадрадная дзейнасць;

(l) ц змян л аператары або груп аператараў свой сертыф куючы кантрольны орган або кантрольную орган зацыю;

(m) любая нфармацыя, якая сведчыць аб верагоднасц ўвядзення спажыўцоў у зман;

(n) любая нфармацыя, якая можа сведчыць аб невыкананн Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

3. Артыкул 2 Дэлегаванага рэгламенту Кам с (ЕС) 2021/771 (5) артыкулы 4, 5 6 Рэгламенту Кам с (ЕС) 2021/279 (6) прымяняюцца з адпаведным зменам да кантролю ў дачыненн да груп аператараў у трэч х кра нах.

4. Кантрольны орган або кантрольны орган пав нны праводз ць праверку адпаведнасц Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для ўс х аператараў груп аператараў не радзей за адз н раз на год. Праверка адпаведнасц пав нна ўключаць ф з чную праверку на месцы.

5. Кантрольны орган або кантрольны орган пав нны гарантаваць, што штогод яны праводзяць не менш за 10% дадатковых кантрольных мерапрыемстваў акрамя тых, што згаданы ў пункце 4. З ус х ф з чных праверак на месцы, як я праводзяцца кантрольным органам або кантрольным органам, не менш за 10% пав нны праводз цца без папярэдняга паведамлення.

6. Кантроль, як праводз цца ў якасц наступных мер у сувяз з падазрэннем на неадпаведнасць або ўстаноўленым неадпаведнасцю, не ўл чваецца ў дадатковы кантроль, згаданы ў пункце 5.

7. Штогод кантрольны орган або кантрольная орган зацыя пав нны паўторна правяраць не менш за 5% членаў груп аператараў, але не менш за 10 членаў. Кал група аператараў мае 10 членаў або менш, усе члены пав нны быць паўторна правяраны.

8. Ф з чная праверка на месцы адбор проб праводзяцца кантралюючым органам або кантралюючай орган зацыяй у найбольш прыдатны час для праверак адпаведнасц крытычным кантрольным кропкам.

Для прадуктаў высокай рызык , згаданых у артыкуле 8, кантрольны орган або кантрольная орган зацыя пав нны праводз ць не менш за дзве ф з чныя праверак на месцы ў год аператараў або груп аператараў. Адна з гэтых ф з чных праверак на месцы пав нна праводз цца без папярэдняга паведамлення.

9. Кал аператары або груп аператараў к руюць некальк м вытворчым адз нкам або памяшканням , у тым л ку цэнтрам закупак збору, усе вытворчыя адз нк або памяшканн , у тым л ку цэнтры закупак збору, як я выкарыстоўваюцца для неарган чнай прадукцы , таксама падпадаюць пад патрабаванн кантролю, выкладзеныя ў пункце 4.

10. Выдача або падаўжэнне сертыф ката, згаданага ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, пав нна грунтавацца на вын ках праверак адпаведнасц , згаданай у гэтым артыкуле.

Артыкул 10

Праверак сертыф кацы аператараў або груп аператараў

1. Перад тым, як прыняць сертыф кацыю аператараў або груп аператараў, кантралюючы орган або кантралюючая орган зацыя пав нны пераканацца, што аператары або груп аператараў прадастав л наступнае:

(а) дакумент у форме падп санай дэкларацы , у як м пазначана:

(i) ап санне орган чнай /або пераходнай вытворчай адз нк , пры неабходнасц , неарган чных вытворчых адз нак дзейнасц , якая будзе выконвацца ў адпаведнасц з Рэгламентам (ЕС) 2018/848;

(5) Дэлегаваны рэгламент Кам с (ЕС) 2021/771 ад 21 студзеня 2021 г., як дапаўняе Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета шляхам устанавлення канкрэтных крытэрыяў ўмоў для праверак дакументальнай справаздачнасц ў рамках аф цыйнага кантролю ў орган чнай вытворчасц аф цыйнага кантролю груп аператараў (OJ L 165, 11.5.2021, с. 25).

(6) Рэгламент Кам с (ЕС) 2021/279 ад 22 лютага 2021 г., як ўстанаўл вае падрабязныя прав лы рэал зацы Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета аб кантрол ншых мерах, як я забяспечваюць прасочвальнасць адпаведнасць у орган чнай вытворчасц , марк роўцы орган чнай прадукцы (OJ L 62, 23.2.2021, с. 6).

(ii) адпаведныя меры, якія павінны быць прыняты на ўзроўні арганізацыі /або пераходнай адзінкі /або памяшканняў, /або мерапрыемствы па забеспячэнні выканання Рэгламенту (ЕС) 2018/848;

(iii) меры засцярогі, якія неабходна прыняць для зніжэння рызык забруджвання несанкцыянаванымі прадуктамі або рэчывамі, меры ачысткі, якія неабходна прымаць на ўсіх этапах вытворчасці, падрыхтоўкі і распаўсюджвання;

(b) пацверджанне таго, што аператары або групы аператараў не былі сертыфікаваныя ншым кантралюючым органам у дачыненні да дзейнасці, якая ажыццяўляецца ў той жа трэцяй краіне адносна той жа катэгорыі прадуктаў, у тым ліку ў выпадках, калі аператары або групы аператараў працуюць на розных этапах вытворчасці, падрыхтоўкі або распаўсюджвання;

(c) пацверджанне членам групы аператараў таго, што яны не былі сертыфікаваныя на індывідуальнай аснове для той жа дзейнасці для дадзенага прадукту, на які распаўсюджваецца сертыфікацыя групы аператараў, да якой яны належаць;

(d) падпарадкаванне абавязальнасці, паводле якога аператары або групы аператараў абавязваюцца:

(i) даць кантрольнаму органу або кантрольнаму органу доступ да ўсіх частак усіх вытворчых адзінкаў і памяшканняў у мэтах кантролю, а таксама да бухгалтарскай справаздачнасці адпаведных пацвярдальных дакументаў;

(ii) прадастаўляць кантрольнаму органу або кантрольнаму органу любую інфармацыю, неабходную для мэтаў кантролю;

(iii) прадастаўляць па запыце кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі вынікі ўласнага забеспячэння якасці праграмы;

(iv) інфармаваць пакупнікоў аб прадукцыі ў пэўнай форме без непатрэбнай затрымкі, а таксама абменьвацца адпаведнай інфармацыяй з кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй у выпадку, калі падзэрэнне аб неадпаведнасці пацвердзілася, калі падзэрэнне аб неадпаведнасці не можа быць ліквідавана або калі ўстаноўлена неадпаведнасць, якая ўплывае на цэласнасць адпаведнай прадукцыі;

(v) пагадзіцца на перадачу кантрольнага файла ў выпадку змены кантралюючага органа або кантрольнага органа, або, у выпадку адмовы ад арганізацыі вытворчасці, на захоўванне кантрольнага файла на працягу 5 гадоў апошнім кантралюючым органам або кантрольным органам;

(vi) неадкладна паведаміць кантралюючы орган або кантрольны орган у выпадку спынення вытворчасці арганізацыі прадукцыі;

(vii) у выпадку, калі субпадрадчык аператараў або груп аператараў падпадаюць пад кантроль з боку розных кантрольных органаў або кантрольных арганізацый, дазваляючы абмен інфармацыяй паміж гэтымі кантрольнымі органамі або кантрольнымі арганізацыямі;

(viii) выконваць дзейнасць у адпаведнасці з правамі арганізацыі вытворчасці;

(ix) прыняць прымяненне карэкцыйных мер, устаноўленых кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй у выпадку неадпаведнасцей.

2. Перад сертыфікацыяй аператараў або груп аператараў кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны правесці:

(a) што аператары або групы аператараў выконваюць палажэнні раздзелаў II, III і IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848 артыкула 36 гэтага Рэгламенту. Праверка павінна ўключаць як мінімум адну фізічную праверку на месцы;

(b) што ў выпадках, калі аператары або групы аператараў перадаюць любую са сваіх даў дзейнасці трэцім асобам па субпадрадчыку, які аператары або групы аператараў, так трэцяя асоба, як і гэтыя вядомыя дзейнасці, былі перададзены па субпадрадчыку, былі сертыфікаваны прызнаным кантрольным органам або кантралюючым арганізацыяй, якія пацвярджаюць адпаведнасць раздзелам II, III і IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848 артыкула 36 гэтага Рэгламенту, калі толькі аператары або групы аператараў не паведамяць адпаведнаму кантрольнаму органу або кантралюючаму органу, што яны застаюцца адказнымі за арганізацыю вытворчасці, што яны не перадалі гэтую адказнасць субпадрадчыку. У такіх выпадках кантрольны орган або кантралюючы орган павінны правесці, адпавядае перададзенай па субпадрадчыку дзейнасці раздзелам II, III і IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848 артыкула 36 гэтага Рэгламенту ў кантэксце кантрольнай дзейнасці, якую ён ажыццяўляе ў дачыненні да аператараў або груп аператараў, якія перадалі сваю дзейнасць па субпадрадчыку.

3. Акрамя любых іншых элементаў, якія могуць лічыцца важнымі кантралюючымі органамі або кантралюючымі органамі, перад сертыфікацыяй аператараў або груп аператараў, якія раней былі сертыфікаваныя іншымі кантралюючымі органамі або кантралюючымі органамі, новы кантралюючы орган або кантралюючы орган павінен ацаніць наступную інфармацыю, якая павінна быць перададзена папярэднім кантралюючым органам або кантралюючым органам:

- (a) статус тэрміна дзеяння сертыфікацыі, у тым ліку выпадкі скарачэння аб'ёму, прыпынення адкладання, які пазначана ў Стандарт М міжнароднай арганізацыі па стандартызацыі (ISO) ISO/IEC 17065;
- (b) справаздачы аб праверках, праведзеных за папярэднія 3 гады;
- (c) пералік неадпаведнасцей меры, прынятыя для хл кв дацы, а таксама той факт, што ўсе неадпаведнасці былі адраасаваны;
- (d) дазволеныя адступленні або запыты на адступленне, якія апрацоўваюцца папярэднім кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй;
- (e) інфармацыя, якая тычыцца любых бягучых спрэчак, якія маюць дачыненне да сертыфікацыі аператараў або груп аператараў.

Калі папярэднім кантралюючы орган або кантралюючы орган не перадаць інфармацыю, якая патрабуецца ў артыкуле 21(5) гэтага Рэгламенту, новаму кантралюючаму органу або кантралюючаму органу, або ў выпадку сумневаў адносна перададзенай інфармацыі, новы кантралюючы орган або кантралюючы орган не павінен выдаваць сертыфікат, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, аператарам або групам аператараў, пакуль гэты новы кантралюючы орган або кантралюючы орган не ліквідуе сумневы іншымі спосабамі кантролю.

4. Кантрольны орган або кантрольны орган не павінен сертыфікаваць аператараў або групы аператараў, сертыфікацыя якіх была адкладана папярэднім кантрольным органам або кантрольным органам за апошнія 2 гады, калі толькі прызнанне папярэдняга кантрольнага органа або кантрольнага органа не было адкладана Камісіяй у адпаведнасць з артыкулам 46(2a) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для канкрэтнай трыцятай катэгорыі прадуктаў.

Артыкул 11

Метады прыёмы кантролю

1. Метады прыёмы кантролю, якія ўжываюцца кантралюючымі органамі або кантралюючай арганізацыяй, павінны ўключаць наступнае:

- (a) праверка таго, ці адпавядаюць карты або эскізы з напрамкамі свету геаграфічным размяшчэннем вытворчых адзінак памяшканняў быць фізічна правяраны, якія гэта прадугледжана аператарам або групам аператараў, з'яўляецца актуальным;
- (b) праверка, пры неабходнасці:
 - (i) вытворчыя адзінкі, абсталяванне, транспартныя сродкі, памяшканні і іншыя месцы, якія знаходзяцца пад кантролем аператара або група аператараў;
 - (ii) жывёлы, расліны тавары, у тым ліку паўфабрыкаты, сыравіна, інгрэдыенты, дапаможныя рэчывы для апрацоўкі і іншыя прадукты, якія выкарыстоўваюцца для падрыхтоўкі вытворчых тавараў або для кармлення цялячання жывёл, а таксама рэчывы, дазволеныя для выкарыстання ў арганічнай вытворчасці;
 - (iii) адсочванне, маркіроўка, прэзентацыя, рэклама адпаведных упакаванчых матэрыялаў;
- (c) праверка дакументаў, запісаў аб адсочванні іных запісаў, а таксама практычных працэдур, якія маюць дачыненне да ацэнкі адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848. Гэта ўключае дакументы, якія суправаджаюць харчовыя прадукты, кормовыя рэчывы або матэрыялы, якія ўваходзяць у ўстаноў або пакідаюць яе;
- (d) інтэрв'ю з аператарамі іх персаналам;
- (e) адбор проб лабараторны аналіз;
- (f) праверка сямпы кантролю, якую ўкаранілі аператары групы аператараў, у тым ліку ацэнка яго эфектыўнасці;
- (g) праверка неадпаведнасцей, выяўленых падчас папярэдніх праверак, меры, прынятыя аператарам або групам аператараў для іх вырашэння;
- (h) любыя іншыя дзеянні, неабходныя для выяўлення выпадкаў невыканання патрабаванняў.

2. Штогадовая фінансавая праверка на месцы, згаданая ў артыкуле 9(4), павінна ўключаць праверку адсочвання праверку масавага балансу аператараў або груп аператараў, якія праводзяцца шляхам праверкі дакументальнай справаздачнасці любых іншых адпаведных элементаў, якія кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя лічыць неабходным.

3. Для праверкі адсочвальнасці праверкі балансу масы выбар прадуктаў, груп прадуктаў перыяду праверкі павінен грунтавацца на ацэнцы рызык, праведзенай кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй.

4. Акрамя любога іншага адпаведнага элемента, які кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя лічыць неабходным, праверка адсочвальнасці павінна ахопліваць наступныя элементы, пацверджаныя адпаведнымі дакументамі, у тым ліку справаздачамі аб запасах фінансавай дзейнасці:

(a) мясца адрас пастаўшчыка, калі яны адрозніваюцца, уладальнік або прадаўца, або экспарцёра прадукцыі;

(b) мясца адрас атрымальніка, калі яны адрозніваюцца, пакупнік або імпартёра прадукцыі;

(c) сертыфікат пастаўшчыка ў адпаведнасці з выканаўчымі актамі, прынятымі ў адпаведнасці з артыкулам 45(4) Рэгламенту (ЕС) 2018/848;

(d) інфармацыя, згаданая ў першым абзацы пункта 2.1 Дадатку III да Рэгламенту (ЕС) 2018/848;

(e) адпаведная дэнтыфікацыя партыі;

(f) у выпадку перапрацоўшчыкаў, неабходная інфармацыя для забеспячэння ўнутранага адсочвання гаранты арганізацыянага статусу нгрэдыенты.

5. Праверка балансу масы павінна ахопліваць наступныя элементы, пацверджаныя адпаведнымі дакументамі, у тым ліку, пры неабходнасці, справаздачамі аб запасах фінансавымі дакументамі:

(a) характар колькасці прадукцыі, якая пастаўляецца ў падраздзяленне, пры неабходнасці, набытых матэрыялаў выкарыстанне такія матэрыялы, пры неабходнасці, склад прадуктаў;

(b) характар колькасці прадуктаў, які захоўваюцца ў памяшканнях, у тым ліку на момант фінансавога знаходжання на месцы-выбарачная праверка;

(c) характар колькасці прадуктаў, якія пакінулі падраздзяленне аператараў або груп аператараў памяшканні або складскія памяшканні атрымальніка;

(d) у выпадку аператараў або груп аператараў, якія купляюць або прадаюць прадукцыю(-ы) без захоўвання або фінансавога апрацоўкі прадукт(ы), характар колькасці прадуктаў, які былі набыты прададзены;

(e) ураджайнасць прадукцыі, атрыманай, сабранай або вырашчанай за папярэдні год;

(f) меркаваны або фактычны ўраджай прадукцыі, атрыманай, сабранай або вырашчанай на працягу бягучага года;

(g) колькасць / або вага жывёлы, якая ўтрымліваецца ў бягучым папярэднім годзе;

(h) любыя страты, павелічэнне або памяншэнне колькасці прадукцыі на любым этапе вытворчасці, падрыхтоўкі распаўсюджвання;

(i) агульны аб'ём вытворчасці гаспадаркі ў выглядзе арганічнай неарганічнай прадукцыі.

Артыкул 12

Адбор проб, метады адбору проб, выбар лабараторый для аналізу проб

1. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен браць аналіз заваць узоры для выяўлення выкарыстання несанкцыянаваных прадуктаў рэчываў для арганічнай вытворчасці, для праверкі вытворчых метадаў, якія не адпавядаюць правіламі арганічнай вытворчасці, або для выяўлення магчымага забруджвання несанкцыянаванымі прадуктамі рэчывамі для арганічнай вытворчасці.

2. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен праводзіць адбор проб не менш чым у 5% ад колькасці асобных аператараў, якія знаходзяцца пад яго кантролем. Для груп аператараў кантрольны орган або кантрольны орган праводзіць адбор проб не менш чым у 2% членаў кожнай групы.

3. Выбар аператараў груп аператараў, у якіх павінны брацца ўзоры, павінны грунтавацца на ацэнцы рызык, уключаючы верагоднасць невыканання прав лаў орган чнай вытворчасц , з улікам ус х этапаў вытворчасц , падрыхтоўк распаўсюджвання.

Акрамя мінимальнай частаты адбору проб, устаноўленай у пункце 2, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны браць 4. аналіз заваць пробы ў кожным выпадку, калі ёсць падазрэнне на выкарыстанне несанкцыянаваных прадуктаў рэчываў або метадаў для орган чнай вытворчасц , калі толькі кантралюючы орган або кантрольны орган не лічыць, што дастатковых доказаў няма без адбору проб.

5. Для прадуктаў высокай рызык , згаданых у артыкуле 8, кантралюючы орган або кантрольны орган, акрамя частаты адбору проб, устаноўленай у пунктах 2 і 3 гэтага артыкула, штогод адбывае якая мінимум адзін палявы ўзор культуры. Гэты ўзор бярэцца з культур у полі ў найбольш прыдатны момант для выяўлення патэнцыйнага выкарыстання несанкцыянаваных рэчываў у адпаведнасць з ацэнкай кантралюючага органа або кантрольнага органа. Для аператараў, якія не вырошчваюць культуры, бярэцца адпаведны ўзор уваходнай сыравіны, прамежкавага прадукту або перапрацаванага прадукту.

6. Кантрольны орган кантрольны орган павінны гарантаваць, што выкарыстоўваныя лабараторы адпавядаюць наступным патрабаванням:

(а) яны з'яўляюцца акрэдытаванымі лабараторыямі, якія адпавядаюць дзеючым патрабаванням стандарту ISO/IEC 17025 «Агульныя патрабаванні да кампетэнтнасці выпрабавальных калібрных лабараторый»;

(b) усе органы па акрэдытацы з'яўляюцца падпарадкаванымі Пагадненням аб узаемнай дзейнасці Міжнароднага супрацоўніцтва па акрэдытацы лабараторый (ILAC) прызнанне;

(c) яны маюць дастатковыя магчымасці для аналізу выпрабаванняў, якія могуць гарантаваць, што ўзоры заўсёды правяраюцца адпаведнымі метадамі, якія ўключаны ў сферу акрэдытацы;

(d) што тычыцца выпрабаванняў на рэшткі пестыцыдаў, яны акрэдытаваны для газавай вадкаснай спектравымі, каб мець магчымасць ахопіць пералічаныя рэшткі пестыцыдаў, якія кантралююцца ў рамках скаардынаванай шматгадовай праграмы кантролю Саюза, выкладзенай у Рэгламенце Камісіі (ЕС) 2019/533 (7).

7. Кантрольны орган або кантрольны орган можа дэлегаваць задачы па адборы проб іншым кантрольным органам або кантрольным органам, прызнаным Камісіяй, або органам, акрэдытаваным у адпаведнасць са стандартамі ISO/IEC 17025 «Агульныя патрабаванні да кампетэнтнасці выпрабавальных калібрных лабараторый».

Артыкул 13

Дакументаваныя працэдуры кантролю

1. Кантрольныя органы кантрольныя органы павінны ажыццяўляць кантроль за аператарамі групамі аператараў у адпаведнасць з дакументаванымі працэдурамі.

Гэтыя дакументаваныя працэдуры павінны ахопіць:

(а) заява аб мэтах, якія павінны быць дасягнуты;

(b) задачы, абавязкі адказнасці персаналу;

(c) стратэгія, працэдуры метады адбору проб, метады прыёму кантролю, у тым ліку лабараторны аналіз, выпрабаванні ітэрпрэтацыя ацэнка вынікаў адпаведных рашэнняў;

(d) супрацоўніцтва камунікацыяў з іншымі кантрольнымі органамі, іншымі кантрольнымі органамі Камісіі;

(e) працэдура ацэнкі рызык, звязанай з аператарамі або групамі аператараў, правядзення фізічных праверак на месцы адбору проб;

(7) Рэгламент Камісіі (ЕС) 2019/533 ад 28 сакавіка 2019 г. адносна скаардынаванай шматгадовай праграмы кантролю Саюза на 2020, 2021 і 2022 гады для забеспячэння выканання максімальнага узроўня рэшткі пестыцыдаў ацэнкі ўздзеяння рэшткі пестыцыдаў на спажываўцоў у прадуктах харчавання расліннага жывёльнага паходжання (OJ L 88, 29.3.2019, с. 28).

- (f) праверка прыдатнасці метадаў адбору проб лабараторнага аналізу, выпрабаванняў дыягностык ;
- (g) любая іншая дзейнасць або інфармацыя, неабходная для эфектыўнага функцыянавання кантролю, у тым ліку ў дачыненні да навучання інспектараў ацэнкі іх кампетэнцыі ;
- (h) для груп аператараў, эфектыўнасць сістэмы ўнутранага кантролю.
2. Кантрольныя органы кантралюючыя органы павінны:
- (a) прымаць карэктныя меры ва ўсіх выпадках, калі працэдуры, прадугледжаныя ў пункце 1, выяўляюць недахопы;
- (b) абнаўляць дакументаваныя працэдуры, прадугледжаныя ў пункце 1, па меры неабходнасці .

Артыкул 14

П'сьмовыя запісы кантролю

1. Кантрольныя органы кантралюючыя органы павінны складаць п'сьмовыя запісы кожнага кантролю, якіяны праводзяць, каб правесці адпаведнасць Рэгламенту (ЕС) 2018/848. Гэтыя запісы могуць быць на папяровым або электронным носбіце. Кантрольныя органы кантралюючыя органы павінны захоўваць гэтыя запісы на працягу 5 гадоў з дня прыняцця рашэння аб сертыфікацыі кантралюючым органам або кантрольным органам.

Гэтыя запісы павінны ўтрымлівацца, у прыватнасці :

- (a) апісанне мэты кантролю;
- (b) ужываныя метады прыёмы кантролю;
- (c) вынікі кантролю, у прыватнасці, вынікі праверкі элементаў, пералічаных у артыкулах 11 і 12 гэтага Рэгулявання;
- (d) дзеянні, якія аператар або група аператараў павінны выканаць у выніку кантролю, праведзенага кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй, з указаннем тэрміну выканання дзеянняў.
2. П'сьмовыя запісы павінны быць падпісаны аператарам або правяраным членам групы аператараў у якасці пацверджання атрымання ім гэтага п'сьмовага запісу. Копія гэтага запісу павінна захоўвацца аператарам або правяраным членам групы аператараў альбо на папяровым, альбо ў электронным выглядзе.

Артыкул 15

Канкрэтныя патрабаванні да кантролю за вытворчасцю водарасцяў аквакультурных жывёл

1. З мэтай вызначэння пачатку пераходнага перыяду, прадугледжанага ў артыкуле 10(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны гарантаваць, што аператары або групы аператараў, якія вырабляюць водарасці або жывёл аквакультуры, паведамляюць кантралюючаму органу або кантралюючаму органу аб адпаведнай дзейнасці .
2. Кантрольны орган або кантралюючыя органы павінны гарантаваць, што арганічная вытворчасць водарасцяў або жывёл аквакультуры ажыццяўляецца ў месцы без рызыкі забруджвання ў адпаведнасці з пунктамі 1.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848. У прыватнасці, кантралюючы орган або кантралюючыя органы павінны гарантаваць, што былі прыняты адэкватныя меры па падзеле ў адпаведнасці з пунктамі 1.2 гэтай часткі III.
3. Для мэта пункта 3.1.3.1(c) часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 кантралюючы орган або кантралюючыя органы павінны гарантаваць, што раслінная фракцыя корму з'яўляецца арганічнай, а фракцыя корму, атрыманая з водных жывёл, паходзіць з арганічнай аквакультуры або з рыбалоўства, сертыфікаванага як устойлівае ў адпаведнасці з Крэдытам ФАО 2009 года па экалагічнай маркіроўцы рыбы рыбалоўнай прадукцыі з марскога рыбалоўства.
4. Для мэта пункта 3.1.4.2(e) часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантрольны орган або кантралюючыя органы павінны гарантаваць наяўнасць інфармацыі аб усіх апрацоўках правярацца, ці гэтыя апрацоўкі праводзяцца ў адпаведнасці з патрабаваннямі гэтага Рэгламенту.

5. З мэтай дазволу на выкарыстанне дз карослага насення ў значэнні пункта 3.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны забяспечыць выкананне пунктаў (a), (b) і (c) гэтага пункта.

Артыкул 16

Праверка грузаў, прызначаных для імпарту ў Саюз

1. Адпаведны кантрольны орган або кантрольная арганізацыя правярае партыі, прызначаныя для імпарту ў Саюз, на предмет адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 гэтаму Рэгламенту. Гэтая праверка павінна ўключаць сям'ятычныя дакументальныя праверкі, пры неабходнасці ў адпаведнасці з ацэнкай рызык, фазныя праверкі, перш чым партыя пакіне тэрыторыю краіны экспарту або паходжання.

2. Для мэтаў гэтага артыкула адпаведным кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй з'яўляецца:

(a) кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя вытворцы або перапрацоўшчыка адпаведнай прадукцыі; або

(b) калі аператар або група аператараў, якія выконваюць апошнюю аперацыю з мэтай падрыхтоўкі, адрозніваюцца ад вытворцы або перапрацоўшчыка прадукту, кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя аператара або груп аператараў, якія выконваюць апошнюю аперацыю з мэтай падрыхтоўкі, якія гэта вызначана ў пункце (44) артыкула 3 Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

Адпаведны кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны быць прызнаны ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для адпаведных прадуктаў для тэрыторыі краіны, з якой паходзяць прадукты, або, пры неабходнасці, у якой была праведзена апошняя аперацыя з мэтай падрыхтоўкі.

3. Дакументальныя праверкі, згаданыя ў пункце 1, павінны быць такімі, як раваны на праверку:

(a) прасочвальнасць прадуктаў інгрэдыентаў;

(b) што аб'ём прадукцыі, якая ўваходзіць у партыю, адпавядае праверкам балансу масы адпаведных аператараў або груп аператараў згодна з ацэнкай, праведзенай кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй;

(c) адпаведныя транспартныя дакументы камерцыйныя дакументы (у тым ліку рахункі-фактуры) на прадукцыю;

(d) у выпадку перапрацаванай прадукцыі, што ўсе арганічныя інгрэдыенты такой прадукцыі былі выраблены аператарам або групам аператараў, сертыфікаваным у тэрыторыі краіны кантрольным органам або кантрольнай арганізацыяй, прызнаным ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) або згаданым у артыкуле 57 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, або тэрыторыі краіны, прызнанай у адпаведнасці з артыкулам 47 і 48 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, або былі выраблены сертыфікаваны ў Саюзе ў адпаведнасці з гэтым Рэгламентам.

Гэтыя дакументальныя праверкі павінны грунтавацца на ўсё адпаведных дакументах, у тым ліку на сертыфікатах, згаданым у пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, апошнім з іх праверак, плане вытворчасці адпаведнага прадукту запасах, якія захоўваюцца аператарам або групам аператараў, даступных транспартных дакументах, камерцыйных фінансавых дакументах любых іншых дакументах, якія кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя лічаць адпаведным.

4. У дачыненні да ацэнкі рызык, якая папярэднічае фазным праверкам, згаданым у пункце 1, адпаведны кантрольны орган або кантралюючая арганізацыя павінны ўлічваць наступныя крытэры:

(a) адпаведныя крытэры, пералічаныя ў артыкуле 9(2);

(b) ці ёсць некалькі аператараў, якія ўдзельнічаюць у ланцужку распаўсюджвання прадукцыі, якія не захоўваюць фазныя неапрацоўваючы арганічныя прадукты;

(c) прадукты высокай рызык, згаданыя ў артыкуле 8;

(d) любыя крытэры, якія лічацца адпаведным кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй.

5. Для партый орган чных прадуктаў на вагу адпаведны кантрольны орган або кантрольная ўстанова павінны склаць план падарожжа ў Стамбуле кантролю экспертнай экспертызы гандлю (TRACES), уключаючы ўсе памяшканні, якія будуць выкарыстоўвацца падчас падарожжа з трэцяй краіны паходжання або экспарту ў Саюз.

6. Для партый прадуктаў высокай рызыка, згаданых у артыкуле 8, адпаведны кантрольны орган або кантрольны орган павінны праводзіць сяматычныя фізічныя праверкі браць прынамс адзін рэпрэзентатыўны ўзор з кожнай партыі. Акрамя таго, кантрольны орган або кантрольны орган павінны мець поўную дакументацыю аб прасочвальнасці аператараў або груп аператараў прадукту, у тым ліку транспартныя камерцыйныя дакументы, у тым ліку рахунк-фактуры. Па запыце Камітэта або кампетэнтнага органа дзяржавы-члена кантрольны орган або кантрольны орган павінны накіраваць гэтую дакументацыю аб прасочвальнасці, а таксама вынікі аналізу проб кантрольнаму органу або кантрольнаму органу мпарцёра кампетэнтнаму органу дзяржавы-члена, дзе партыя правяраецца.

7. У выпадку падазрэння на неадпаведнасць, Камітэт або кампетэнтны орган дзяржавы-члена можа запытаць у адпаведнага кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі неадкладна прадаставіць спіс усіх аператараў і груп аператараў у ланцужку арганізацыйнай вытворчасці, часткай якога з'яўляецца партыя, а таксама спіс усіх кантрольных органаў або кантрольных арганізацый.

РАЗДЗЕЛ IV

ІНШЫЯ ДЗЕЯННІ, ЯКІЯ ПАВІННЫ ВЫКОНВАЦЬ КАНТРОЛЮЮЧЫЯ ОРГАНЫ І КАНТРОЛЮЮЧЫЯ ОРГАНЫ

Артыкул 17

Спіс аператараў і іншая адпаведная інфармацыя, якая павінна быць даступная грамадскасці

Кантрольны орган або кантролюючая арганізацыя павінны размяшчаць на сваім вэб-сайце наступную інфармацыю прынамс на адной з афіцыйных моў Саюза:

(а) спіс сертыфікаваных аператараў і сертыфікаваных груп аператараў, які змяшчае:

(i) для аператараў — іх назва і адрас;

(ii) для груп аператараў — назва і адрас групы, а таксама колькасць яе членаў;

(iii) інфармацыя, якая тычыцца сертыфікатаў, у прыватнасці, нумар сертыфіката, катэгорыя прадукцыі, на якую распаўсюджваецца сертыфікацыя, статус тэрміну дзеяння сертыфікацыі, у тым ліку выпадкі скарачэння аб'ёму дзеяння, прыпынення адкладання, які гэта вызначана ў стандарце ISO/IEC 17065;

(b) у выпадку кантрольных органаў, абноўленая інфармацыя аб іх акрэдытацыі, у тым ліку спасылка на апошнюю акрэдытацыю сертыфіката, выдадзеныя яго органам па акрэдытацыі.

Спіс, згаданы ў пункце (а), павінен быць неадкладна абноўлены пасля любога змянення статусу сертыфікацыі. У выпадку адкладання інфармацыя, згаданая ў пункце (а)(iii), павінна захоўвацца ў спісе на працягу 5 гадоў пасля адкладання;

Артыкул 18

База дадзеных аператараў і груп аператараў

Кантрольны орган або кантрольны орган павінны весці абноўленую электронную базу дадзеных аператараў і груп аператараў. Гэтая база дадзеных павінна ўключаць наступную інфармацыю:

(а) назва і адрас аператараў або груп аператараў. У выпадку групы аператараў, памер групы, назва і адрас кожнага члена групы;

(b) інфармацыя адносна сферы сертыфікацыі, нумара сертыфіката, статусу тэрміну дзеяння сертыфіката;

(c) статус аператараў або груп аператараў, іх знаходзяцца яны ў стане канверсіі (у тым ліку ў перыяд канверсіі), і з'яўляюцца арганізацыямі;

- (d) узровень рызык аператараў або груп аператараў у адпаведнасць з артыкулам 9;
- (e) у выпадку субпадрадных мерапрыемстваў, якія знаходзяцца пад кантролем сертыфікаваных аператараў або груп аператараў, назва адрас субпадрадчыка трэцяга боку або трэціх бакоў;
- (f) геаграфічныя каардынаты плошчаў іх вытворчых адзінкаў памяшканняў;
- (g) справаздачи аб праверках вынікаў аналізу проб, а таксама вынікаў любых іншых праведзеных кантрольных мерапрыемстваў, у тым ліку кантроль, які праводзіцца над партыямі грузаў;
- (h) неадпаведнасць прынятыя меры;
- (i) апавяшчэнні праз сцэму, згаданую ў артыкуле 20(1);
- (j) дазволеныя адступленні адпаведных пацвярдзальных дакументаў ў адпаведнасць з патрабаваннямі гэтага Рэгламенту;
- (k) любая іншая інфармацыя, якую кантралюючы орган або кантралюючы орган лічыць актуальнай.

Інфармацыя павінна захоўвацца кантралюючым органам або кантралюючым органам на працягу 5 гадоў. Кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны прадаставіць гэтую інфармацыю Камісіі па запыце.

Артыкул 19

Патрабаванні да інфармацыі

- Пасля прызнання кантрольным органам або кантрольнай арганізацыяй павінны своечасова паведаваць Камісію, не пазней чым на працягу 30 календарных дзён з моманту ўнясення змяненняў у змест яго тэхнічнага дадзенага.
- Кантрольны орган або кантрольны орган павіннен захоўваць у наяўнасці перадаваць па запыце Камісіі або кампетэнтных органаў дзяржаў-членаў усю інфармацыю, звязаную з яго кантрольнай дзейнасцю ў трэцім краіне.
- Пацвярдзальныя дакументы, якія тычацца запыту на прызнанне ў адпаведнасць з артыкулам 46 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, тыя, што патрабуюцца ў адпаведнасць з гэтым Рэгламентам, павінны захоўвацца кантралюючым органам або кантралюючым арганізацыям ў распараджэнні Камісіі дзяржаў-членаў на працягу 5 гадоў пасля года, у якім праводзіўся кантроль або быў прадстаўлены сертыфікат, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, дакументальныя доказы.

Артыкул 20

Сцэмы працэдур абмену інфармацыяй

- Кантрольны орган або кантрольны орган павіннен выкарыстоўваць Інфармацыйную сцэму па арганізацыі сельскай гаспадарцы (OFIS) для абмену інфармацыяй з Камісіяй, іншым кантрольным органам або іншым кантрольным арганізацыям, а таксама з кампетэнтным органам дзяржаў-членаў зацэкаваленых трэціх краін.
- Кантрольны орган або кантрольны орган прымае адпаведныя меры ўстаўляе дакументаваныя працэдурныя для забеспячэння своечасовага абмену інфармацыяй з Камісіяй з іншым кантрольным органам або кантрольным арганізацыям.
- Калі дакумент або працэдура, прадугледжаныя ў артыкуле 46 Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або ў дэлегаваных выканаўчых актах, прынятых у адпаведнасць з гэтым артыкулам, патрабуюць падпісу ўпаўнаважанай асобы або зацвярджэння асобай на адным або некалькіх этапах гэтай працэдурны, камп'ютэрныя сцэмы, створаныя для перадачы гэтых дакументаў, павінны дазваляць дэнтэфікаваць кожную асобу гарантаваць, што цэласнасць зместу дакументаў, у тым ліку ў дачыненні да этапаў працэдурны, не можа быць зменена, у адпаведнасць з заканадаўствам Саюза, ў прыватнасці з Рашэннем Камісіі 2004/563/ЕС, Еўратам (8).

(8) Рашэнне Камісіі 2004/563/ЕС, Еўратам ад 7 ліпеня 2004 г. аб унясенні змяненняў у яе Правілы працэдурны (ОJ L 251, 27.7.2004, с. 9).

Артыкул 21

Абмен інфармацыяй паміж Камісіяй, кантралюючымі органамі, кантралюючымі органамі заціяма кампетэнтнымі органамі

1. Кантрольны орган або кантралюючы орган неадкладна абменьваецца інфармацыяй з Камісіяй, іншым кантрольным органамі кантрольнымі органамі, а таксама з кампетэнтнымі органамі дзяржаў-членаў зацкаўленых трэціх краінаў або любых падазрэннях на неадпаведнасць, як я ўплываюць на цэласнасць арганізацыйных або канверсійных прадуктаў.

2. Калі Камісія паведамляе кантралюючы орган або кантралюючы орган, пасля таго, як Камісія атрымае паведамленне ад дзяржавы-члена ў адпаведнасць з артыкулам 9 Рэгламенту рэалізацыі (ЕС) 2021/279 адносна падазронага або ўстаноўленага неадпаведнасць, якая ўплывае на цэласнасць мпартаванай арганізацыйнай прадукцыі або прадукцыі, атрыманай у перыяд канверсіі, яна праводзіць расследаванне ў адпаведнасць з артыкулам 22 гэтага Рэгламенту. Кантралюючы орган або кантралюючы орган інфармуе Камісію дзяржаву-член, якая даслала першапачатковае паведамленне (дзяржаў-член, якая паведамляе), выкарыстоўваючы шаблон, выкладзены ў Дадатку III да гэтага Рэгламенту. Кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны адказаць на працягу 30 календарных дзён з даты атрымання гэтага паведамлення паведаміць аб прынятых дзеяннях мерах, у тым ліку аб выніках расследавання, прадаставіць любую іншую інфармацыю, калі такая маеца /або патрабуецца дзяржавай-членам, якая паведамляе.

3. Апавешчаны кантрольны орган або кантралюючы орган павінны прадаставіць дадатковую неабходную інфармацыю па запыце апавяшчаючай дзяржавы-члена.

4. Калі аператары або групы аператараў /або субпадрадчыкі падпадаюць пад кантроль з боку розных кантрольных органаў або кантрольных органаў заціяма, гэтыя кантрольныя органы або кантрольныя органы заціяма абменьваюцца адпаведнай інфармацыяй аб аперацыях, як я ахопліваюцца кантрольнай дзейнасцю.

5. Калі аператары або групы аператараў /або субпадрадчыкі мяняюць свой кантралюючы орган або кантралюючы орган, новы кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны запытаць кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў у папярэдняга кантралюючага органа або кантралюючага органа. Папярэдні кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны на працягу 30 дзён прадаставіць новаму кантралюючаму органу або кантралюючаму органу кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў п'сьмовыя запісы, згаданыя ў артыкуле 14, статус сертыфікацыі, спіс неадпаведнасцей адпаведныя меры, прынятыя папярэднім кантралюючым органам або кантралюючым органам.

Новы кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны гарантаваць, што неадпаведнасць, адзначаная ў справядачы папярэдняга кантралюючага органа або кантралюючага органа, былі вырашаны аператарамі або групамі аператараў.

6. Калі аператары або групы аператараў падлягаюць праверцы адсочвання праверцы балансу масы, кантралюючыя органы кантрольныя органы заціяма абменьваюцца адпаведнай інфармацыяй, якая дазваляе завяршыць гэтыя праверкі.

Артыкул 22

Дадатковыя правы адносна дзеянняў, як я неабходна прымаць у выпадку невыканання

1. Акрамя мер, згаданых у артыкуле 29(1), (2) (3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 артыкуле 2 Выканаўчага рэгламенту (ЕС) 2021/279, калі кантрольны орган або кантралюючы орган падазрае або атрымае пацверджаную інфармацыю, у тым ліку інфармацыю ад іншых кантрольных органаў або кантрольных органаў, што прадукт, як можа не адпавядаць Рэгламенту (ЕС) 2018/848, прызначаны для мпарту з трэціяй краінаў з гэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку ў Саюзе, але як мае тэрміны, як я адносяцца да арганізацыйнай вытворчасці, або калі так кантрольны орган або кантралюючы орган былі праінфармаваны аператарамі аб падазрэнні ў неадпаведнасць ў адпаведнасць з

Артыкул 27 гэтага Палажэння:

(а) яна неадкладна праводзіць расследаванне з гэтай праверкі адпаведнасць Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або дэлеганымі цы выканаўчымі актам, прынятым у адпаведнасць з гэтым Рэгламентам; такое расследаванне павінна быць завершана як мага хутчэй, на працягу разумнага перыяду, павінна ўлічваць даўгавечнасць прадукту складанасць справы;

(b) яна забараняе мпарт з гэтай трэцяй кра ны з мэтай размяшчэння адпаведнага прадукту на рынку ў Саюзе ў якасц арган чнага або прадукту, вырашчанага ў перыяд пераходу на сельскую гаспадарку, да атрымання вын каў расследавання, згаданага ў пункце (a).
Перад прыняццем такога папярэдняга рашэння кантралюючы орган або кантралюючая арган зацыя пав нны даць аператару або групе аператараў магчымасць выказаць свае заўваг .

2. У выпадку, кал вын к расследавання, згаданага ў пункце (a) пункта 1, не паказваюць н як х неадпаведнасцей, як я ўплываюць на цэласнасць арган чных або канверс йных прадуктаў, гэтыя прадукты могуць выкарыстоўвацца марк равацца як арган чныя або канверс йныя прадукты.

3. Кантрольны орган або кантрольны орган распрацоўвае каталог мер, як я неабходна прыняць у выпадку ўстаноўленага неадпаведнасц . Гэты каталог мер пав нен грунтавацца на элементах, указаных у Дадатку IV да гэтага Рэгламенту, пав нен ахопл ваць як м н мум:

(a) сп с неадпаведнасцей са спасылкай на канкрэтныя прав лы Рэгламента (EC) 2018/848 або дэлегаваных ц выканаўчых актаў, прынятых у адпаведнасц з гэтым Рэгламентам. Гэты сп с пав нен уключаць, прынамс , неадпаведнасц , перал чаныя ў частцы В Дадатку IV да гэтага Рэгламента;

(b) клас ф кацыя неадпаведнасцей па трох катэгорыях: нязначныя, стотныя крытычныя, як выкладзена ў частцы А Дадатку IV да гэтага Палажэння, ул чваючы прынамс наступныя крытэры :

(i) прымяненне мер засцярог , згаданых у артыкуле 28(1) Рэгламенту (EC) 2018/848, практычных мер, згаданых у пункце (a)(ii) артыкула 10(1) гэтага Рэгламенту, надзейнасць уласнага кантролю, як ажыццяўляецца аператарам або групай аператараў у адпаведнасц з пунктам (f) артыкула 11(1) гэтага Рэгламенту;

(ii) уплыў на цэласнасць арган чных або канверс йных прадуктаў;

(iii) здольнасць с стэмы адсочвання вызначаць адпаведны(ыя) прадукт(ы) ў ланцужку паставак забарона на мпарт з трэцяй кра ны з мэтай размяшчэння прадукту(-аў) на рынку ў межах Саюза са спасылкай на арган чную вытворчасць;

(iv) адказ аператара або групы аператараў на папярэдн я запыты ад кантралюючага органа або кантрольнага органа цела;

(c) меры, як я будуць ужытыя ў выпадку кожнага невыканання.

4. Кантрольны орган або кантралюючая арган зацыя пав нны дакументаваць вын к расследаванняў, згаданых у пункце (a) артыкула 29(1) Рэгламенту (EC) 2018/848.

Артыкул 23

Дадатковыя прав лы адносна мер у выпадку невыканання

1. У выпадку неадпаведнасц , якая ўплывае на цэласнасць арган чных або пераходных прадуктаў на любым з этапаў вытворчасц , падрыхтоўк распаўсюджвання, напрыклад, у вын ку выкарыстання несанкцыянаваных прадуктаў, рэчываў або метадаў, або змешвання з неарган чным прадуктам , кантралюючы орган або кантрольная арган зацыя пав нны гарантаваць, акрамя мер, як я пав нны быць прыняты ў адпаведнасц з пунктам 2 3 гэтага артыкула, каб у марк роўцы рэкламе ўсёй парты або вытворчай серы прадукту, прызначанага для мпарту з трэцяй кра ны з мэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку ў Саюзе, не было спасылак на арган чную вытворчасць, як гэта вызначана ў главе IV Рэгламента (EC) 2018/848.

2. У выпадку ўстанаўлення неадпаведнасц кантралюючы орган або кантралюючая арган зацыя пав нны:

(a) прыняць любыя неабходныя меры для вызначэння паходжання ступен невыканання патрабаванняў ўстанаўлення адказнасц аператара або групы аператараў;

(b) прыняць адпаведныя меры для забеспячэння таго, каб аператар або група аператараў л кв давал неадпаведнасць прадух л л далейшыя выпадк такога невыканання.

Пры прыняцц рашэння аб тым, як я меры прыняць, кантралюючы орган або кантралюючая арган зацыя пав нны ўл чваць характар гэтага невыканання м нулыя дадзеныя аператара або групы аператараў адносна выканання патрабаванняў.

3. Дзеючы ў адпаведнасць з пунктам 2 гэтага артыкула, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя прымае любыя меры, якія з'яўляюцца мэтазгоднымі для забеспячэння выканання Рэгламенту (ЕС) 2018/848 дэлегаваных выканаўчых актаў, прынятых у адпаведнасць з гэтым Рэгламентам, у тым ліку:

- (a) прымяненне каталога мер, згаданых у артыкуле 22(3) гэтага Рэгламенту;
- (b) забеспячэнне таго, каб аператар або група аператараў павялічылі частату ўласных кантрольных мерапрыемстваў;
- (c) забеспячэнне таго, каб пэўныя віды дзейнасці аператара або групы аператараў падвяргаліся ўзмоцненаму або спецыяльнаму кантролю з боку кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі.

4. У выпадку сур'ёзных, паўторных або працяглых парушэнняў, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны забяспечыць, каб аператару або групе аператараў, у дадатак да мер, выкладзеных у пунктах 2 і 3, было забаронена размяшчаць на рынку ў межах Саюза на працягу пэўнага перыяду прадукты, якія адносяцца да арганічнай вытворчасці, каб хімічныя сертыфікаты, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, былі прыпынены або адклічаны, у залежнасці ад абставін.

5. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны паведаміць аператару або групе аператараў пэўнага аб'ёму аб сваім рашэнні адносна дзеянняў або мер, якія павінны быць прыняты ў адпаведнасць з гэтым артыкулам, разам з прычынамі гэтага рашэння.

Артыкул 24

Праверка, якая неабходна праводзіцца з мэтай рэтраактыўнага прызнання папярэдняга перыяду

Перад тым, як прызнаць папярэдні перыяд рэтраактыўна як частку пераходнага перыяду ў межах пункта 1. (b) артыкула 10(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны гарантаваць, што аператар прадставіць наступныя дакументы, якія пацвярджаюць, што зямельны ўчастак быў прыродным або сельскагаспадарчым тэрыторыям, якія на працягу не менш за 3 гадоў не апрацоўваліся або не былі забруджаныя прадуктам або рэчывам, якія не дазволены для выкарыстання ў арганічнай вытворчасці ў адпаведнасць з Рэгламентам (ЕС) 2018/848:

(a) карты, якія выразна вызначаюць кожны зямельны ўчастак, на які распаўсюджваецца запыт на рэтраактыўнае прызнанне, інфармацыю аб агульнай плошчы гэтых зямельных участкаў, пры неабходнасці, аб характары аб'ёме бягучай вытворчасці, а таксама хімікацы;

(b) любыя іншыя адпаведныя дакументы, якія кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя лічыць неабходнымі для ацэнкі запыту на рэтраактыўнае прызнанне.

2. Акрамя таго, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінны зрабіць наступныя крокі:

(a) ён праводзіць падрабязны аналіз рызык на аснове дакументальных доказаў, каб ацаніць, ці быў зямельны ўчастак, на які распаўсюджваецца запыт на рэтраактыўнае прызнанне, апрацаваны прадуктам або рэчывам, якія не дазволены для выкарыстання ў арганічнай вытворчасці, на працягу не менш за 3 гадоў, улічваючы, у прыватнасці, памер агульнай плошчы, да якой адносіцца запыт, агра-тэхнічныя практыкі, якія праводзіліся на працягу гэтага перыяду на кожным зямельным участку, на які распаўсюджваецца запыт. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны захоўваць дакументы па аналізе рызык;

(b) яна бярэ пробы глебы і/або раслін з кожнага зямельнага ўчастка ў адпаведнасць з вынікам аналізу рызык, згаданага ў пункце (a), у тым ліку тыя зямельныя ўчасткі, якія вызначаны як такія, што ўяўляюць рызык забруджвання;

(c) пасля фінансаванай праверкі аператара, у тым ліку зямельных участкаў, якія ахопліваюцца просьбай аб рэтраактыўным прызнанні, яна складае справаздачу аб праверцы на адной з аффіцыйных моў Саюза, у тым ліку фатаграфіі зямельных участкаў, з мэтай праверкі адпаведнасці сабранай інфармацыі, але да таго, як аператар прыме якія-небудзь меры па вырашчванні.

3. На падставе інфармацыі, прадстаўленай аператарам у адпаведнасць з пунктам 1, пасля выканання крокаў, выкладзеных у пункце 2, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя складае канчатковую пэўнага аб'ёму справаздачу. Канчатковая пэўнага аб'ёму справаздача павінна ўтрымліваць абгрунтаванне таго, чаму папярэдні перыяд можа быць прызнаны рэтраактыўна як частка пераходнага перыяду. У гэтай канчатковай пэўнага аб'ёму справаздачы таксама павінны быць указаны пачатковы перыяд, які лічыцца арганічным, для кожнага адпаведнага зямельнага ўчастка, а таксама агульная плошча зямельных участкаў, якія карыстаюцца гэтым рэтраактыўным прызнаннем перыяду.

4. Кантрольны орган або кантрольны орган неадкладна паведамляе Камісію, дзяржавы-члены, у выпадку кантрольнага органа, свой орган па акрэдытацыі аб любым рэтраактыўным прызнанні. Па кожным рэтраактыўным прызнанні кантрольны орган або кантрольны орган павінен прадаставіць канчатковую пэрсональную справаздачу, згаданую ў пункце 3.

5. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен гарантаваць, што аператар, да якога распаўсюджваецца рэтраактыўнае прызнанне, захоўвае дакументальныя доказы, якія тычацца гэтага прызнання, а таксама дакументальныя доказы выкарыстання зямельных участкаў, на якія распаўсюджваецца гэта прызнанне, на працягу 3 гадоў.

Артыкул 25

Дазволы на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу

1. Перад тым, як выдаць дазволы на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу, які гэта вызначана ў пункце 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінен ацаніць наступную інфармацыю падрыхтаваць абгрунтаванне для кожнага дазволенага адступлення:

(a) навуковая агульнаўжывальная назва (агульнаўжывальная лацінская назва);

(b) разнастайнасць;

(c) агульная вага насення або колькасць адпаведных раслін;

(d) наяўнасць арганічнага або пераходнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу;

(e) дакументацыя або заява аператара, якая пацвярджае выкананне патрабаванняў, выкладзеных у пункце 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

2. Для кожнага дазволу на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу, які вызначана ў пункце 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінен ўключыць адпаведную інфармацыю ў гадавую справаздачу, згаданую ў артыкуле 4 гэтага Рэгламенту.

Артыкул 26

Адступленні адносна выкарыстання неарганічных жывёл маладняку аквакультуры

1. Перад тым, як прадаставіць дазволы на выключэнне з правілаў адносна выкарыстання неарганічных в даў жывёлы (буйной рагатай жывёлы, коней, авечак, коз, свінней, аленяў, трусаў, птушкі) у адпаведнасць з пунктамі 1.3.4.3 і 1.3.4.4 часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінен ацаніць наступную інфармацыю падрыхтаваць абгрунтаванне для кожнага выключэння:

(a) навуковая агульнаўжывальная назва (агульнаўжывальная лацінская назва, г.зн. в дадзеным роду);

(b) пароды і штамы;

(c) вытворчыя мэты: мяса, малако, яйкі, падвойнае прызначэнне або развядзенне;

(d) агульная колькасць жывёл;

(e) наяўнасць адпаведных в даў арганічнай жывёлы;

(f) дакументацыя або заява аператара, якая пацвярджае выкананне патрабаванняў, выкладзеных у пунктах 1.3.4.3 і 1.3.4.4 Патрабаванні часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 былі выкананы.

2. Для кожнага в дадзеным неарганічнай жывёлы (быка, коня, авечка, козы, свінні, аленя, труса, птушка) кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінен ўключыць адпаведную інфармацыю аб адступленнях, прадастаўленых у адпаведнасць з пунктамі 1.3.4.3 і 1.3.4.4 часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у гадавую справаздачу, згаданую ў артыкуле 4 гэтага Рэгламенту.

3. Перад тым, як прадаставіць адступленні ў дачыненні да выкарыстання маладняку неарганічнай аквакультуры ў адпаведнасць з пунктамі 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінен ацаніць наступную інфармацыю падрыхтаваць абгрунтаванне для кожнага адступлення:

(a) в дадзеным роду (агульная лацінская назва);

(b) пароды штамы, кал гэта дастасавальна;

(c) стадыя жыцця (напрыклад, кра, маляўк, маладняк), даступная для продажу як арганічная;

(d) даступная колькасць, паводле ацэнкі аператара;

(e) агульная колькасць непаўналетніх асобін;

(f) наяўнасць адпаведных в даў арганічнай аквакультуры;

(g) дакументацыя або заява аператара, якая пацвярджае выкананне патрабаванняў, выкладзеных у пункце 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

4. Для кожнага адступлення, прадастаўленага ў дачыненні да выкарыстання маладзёна неарганічнай аквакультуры ў адпаведнасць з пунктам 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя павінны ўключыць адпаведную інфармацыю ў штогадовую справаздачу, згаданую ў артыкуле 4 гэтага Рэгламенту.

Артыкул 27

Справаздача аб часовым дазvole на выкарыстанне неарганічных сельскагаспадарчых інгрэдыентаў для перапрацаваных арганічных прадуктаў харчавання

Кантрольны орган або кантрольны орган неадкладна паведамляе Камісію, дзяржавам-членам, органам па акрэдытацыі і іншым кантрольным органам кантрольным органам, прызначаным у адпаведнасць з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, аб любым часовым дазvole, выдадзеным на выкарыстанне неарганічных сельскагаспадарчых інгрэдыентаў для перапрацаваных арганічных прадуктаў харчавання ў адпаведнасць з артыкулам 25(4) гэтага Рэгламенту. Гэтае паведамленне павінна ўключаць абгрунтаванне, прадастаўленае ў спецыяльнай форме, прадастаўленай Камісіяй, таго, што так дазвол быў выдадзены ў адпаведнасць з артыкулам 25(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

CHAPTER V

АДХІЛЕННІ АД РЭГЛАМЕНТУ (ЕС) 2018/848 ПРЫ КАТАСТРАФІЧНЫХ АБСТАВІНАХ

Артыкул 28

Распазнаванне катастрофічных абставін

Для мэтай выключных прав лаў вытворчасці, згаданых у артыкулах 22(1) і 45(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, каб с'туацыя кваліфікавалася як катастрофічная абставіна, як я ўзнёсць у выніку «неспрыяльнай кліматычнай падзеі», «хвароб жывёл», «экалагічнага нцыдэнту», «стыхійнага бедства» або «катастрофічнай падзеі», а таксама любой параўнальнай с'туацыі, кантрольны орган або кантрольны орган можа прызнаць с'туацыю катастрофічнай абставінай на падставе заявы, выдадзенай адпаведным органам трэцяй краіны, у якой адбылася с'туацыя, калі такая заява адсутнічае, любое такое прызнанне кантрольным органам або кантрольным органам павінна грунтавацца на дадзеных, прадастаўленых афіцыйным органамі трэцяй краіны, якія абгрунтаваюць катастрофічную абставіну.

Артыкул 29

Умовы для адступленняў

1. Пасля прызнання, згаданага ў артыкуле 28, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя можа, пасля дэнтафікацыі аператараў, якіх гэта тычыцца ў адпаведнай зоне, або па запыце асобнага аператара або члена групы адпаведных аператараў, прадаставіць адпаведны адступленні, выкладзеныя ў артыкуле 3 Дэлегавага рэгламенту (ЕС) 2020/2146, ўмовах, звязаных з ім, пры ўмове, што гэтыя адступленні ўмовы прымяняюцца:

(a) на абмежаваны перыяд, не даўжэй, чым неабходна, і ў якім разе не даўжэй за 12 месяцаў, каб працягнуць або аднавіць арганічную вытворчасць, якая ажыццяўлялася да даты пачатку прымянення гэтых адступленняў;

(b) у дачыненні да канкрэтных закранутых у даў вытворчасці або, пры неабходнасці, зямельных участкаў;

(c) асобнаму аператару або члену адпаведнай групы аператараў.

2. Ужыванне адступленняў, згаданых у пункце 1, не ўплывае на дзеянне сертыфікатаў, згаданых у пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, на працягу перыяду, калі прымяняюцца адступленні, пры ўмове, што адпаведны аператар або аператары выконваюць умовы, пры якіх былі прадастаўлены адступленні.

3. Кантрольныя органы кантрольныя органы зацы неадкладна паведамляюць Камісію, дзяржавы-члены, у выпадку кантрольнага органа, свайго органа па акрэдытацыі, аб адступленнях, прадастаўленых ім у адпаведнасці з гэтым Рэгламентам, праз сям'я, згаданую ў артыкуле 20(1). У прыватнасці, кантрольны орган або кантрольны орган павінны ўказаць назву адпаведнага аператара або аператараў, перыяд дзеяння адступлення, тып вытворчасці або, пры неабходнасці, зямельны ўчастак, абгрунтаванне адступлення ўключыць заяву адпаведнага органа трэцяй краіны, як гэта згадана ў артыкуле 28. Калі такая заява адсутнічае, кантрольны орган або кантрольны орган павінны абгрунтаваць неўключэнне такой заявы прадастаўленай адпаведнага дадзенага, на якіх грунтуецца прызнанне.

4. Кантрольны орган або кантролер павінны гарантаваць, што любы аператар, на якога распаўсюджваюцца прадастаўленыя адступленні, захоўвае дакументальныя доказы, якія тычацца прадастаўленых адступленняў, а таксама дакументальныя доказы выкарыстання гэтых адступленняў на працягу перыяду, на які гэтыя адступленні распаўсюджваюцца. Кантрольны орган або кантролер павінны правяраць выкананне аператарам або аператарам умоў прадастаўленых адступленняў.

РАЗДЗЕЛ VI

АГУЛЬНЫЯ І ЗАКЛЮЧНЫЯ ПАЛАЗЖЭННІ

Артыкул 30

Спасылка на кампетэнтныя органы дзяржавы-члены ў Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848

1. Спасылка на кампетэнтныя органы ў наступных пунктах Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 чытаюцца як са спасылкай на кантрольныя органы кантрольныя органы зацы, прызнаныя ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) гэтага Рэгламенту:

(a) пункт 1.7.2 першы абзац пункта 1.7.3 часткі I;

(b) пункты 1.3.4.3, 1.3.4.4.3, 1.6.7, 1.7.5, 1.7.8, 1.9.3.1, 1.9.4.1 і 1.9.4.2 часткі II;

(c) пункты 3.1.2.1 і 3.1.3.1 часткі III.

Інфармацыя, згаданая ў пункце 1.9.4.1 часткі II, павінна быць на карыстанне толькі ў Камісію.

2. Спасылка на дзяржавы-члены ў пункце 1.9.4.4(с) часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 павінна тлумачыцца як спасылка на кантрольныя органы кантрольныя органы зацы, прызнаныя ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) гэтага Рэгламенту.

Артыкул 31

Уступленне ў сілу прымяненне

Гэты Рэгламент уступае ў сілу на дваццаты дзень пасля яго публікацыі ў Аф цыйным часоп с Еўрапейскага Саюза.

Ён будзе ўжывацца з 1 студзеня 2022 года.

Гэты Рэгламент з'яўляецца абавязковым у поўным аб'ёме непасрэдна прымяняецца ва ўсіх дзяржавах-членах.

Здзейснена ў Брусэл , 13 л пенья 2021 г.

Для Камітэту
Прэзідэнт
Урсула фон дэр Ляен

ДАДАТАК I

Змест справаздачы аб ацэнцы, згаданай у артыкуле 1(2)(i)

ЧАСТКА А

Справаздача аб ацэнцы, згаданая ў пункце (i) артыкула 1(2), павінна складацца са справаздачы аб праверцы дакументаў запісаў, справаздачы аб ацэнцы на месцы справаздачы аб сведкавай праверцы, а таксама можа ўтрымліваць любую іншую інфармацыю, якую орган па акрэдытацыі або кампетэнтны орган палічыць неабходнай.

1. Справаздача аб праверцы дакументаў запісаў

Справаздача аб праверцы дакументаў запісаў павінна ўтрымліваць наступныя элементы:

1.1. Ацэнка наступнага:

(a) структура памер;

(b) састэма кіравання ІТ;

(c) філіялы;

(d) вядомы дзейнасць, у тым ліку дзейнасць па субпадрадных аперацыях, акрамя інспекцыі адбору проб;

(e) арганізацыйная схема;

(f) кіраванне якасцю;

1.2. Ацэнка працэдур абмену інфармацыяй паміж штаб-кватэрай філіялаў, а таксама лабараторыям субпадрадчыкам, а таксама з Камісіяй, дзяржавам-членам, іншым кантрольным органам і іншым кантрольным арганізацыям;

1.3. Ацэнка ведаў кваліфікацыі персаналу ў дачыненні да заканадаўства Саюза аб правах арганізацыйнага вытворчасці

элементы кіравання;

1.4. Праверка таго, што абраны моўны рэжым дакументаў, выдадзеныя кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй, зразумелыя для апэратараў або груп апэратараў, з якімі заключаны дагаворы, у прыватнасці, унутраныя працэдурныя для персаналу, які ўдзельнічае ў працэсе сертыфікацыі або кантролю;

1.5. Ацэнка праграм бесперапыннага навучання эфектыўны маніторынг з боку кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі кампетэнтнай, набытых падчас навучання;

1.6. Ацэнка вопыту кампетэнтнасці персаналу па катэгорыі (ях) прадуктаў, які вызначана ў артыкуле 35(7) Рэгламента (ЕС) 2018/848, які падпадаюць пад кантроль, у кожнай трэцяй краіне, на якую распаўсюджваецца прызнанне, у тым ліку статус заняцасці адпаведных інспектараў і дагаворныя адносіны з кантралюючым органам;

1.7. Ацэнка ўнутраных працэдур, звязаных з кантрольнай дзейнасцю ў дачыненні да апэратараў груп апэратараў, калі такія маюцца, а таксама спецыяльных навыкаў падрыхтоўкі, неабходных для інспектараў кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі, якія кантралююць састэму ўнутранага кантролю груп апэратараў;

1.8. Апазіцыя ацэнка эфектыўнасці састэмы кантролю, якая будзе ўкаранёна для кожнай трэцяй краіны, у тым ліку, дзе гэта дарэчы, асабліва кантролю для груп апэратараў;

1.9. Любая іншая інфармацыя, якую орган па акрэдытацыі палічыць неабходнай.

2. Справаздача аб ацэнцы на месцы

Справаздача аб ацэнцы на месцы, праведзеная органам па акрэдытацыі або, пры неабходнасці, кампетэнтным органам, павінна ўтрымліваць наступныя элементы:

2.1. Ацэначная справаздача офіса(аў), дзе(які) прымаюцца рашэнні аб сертыфікацыі, якая змяшчае наступную інфармацыю:

(a) вынікі праверкі файлаў усёх катэгорый прадуктаў, які вызначана ў артыкуле 35(7) Рэгламента (ЕС) 2018/848, для якіх запытаецца прызнанне, пацверджанне таго, што кантрольны орган правільна выканаў патрабаванні да кантролю ў дачыненні да апэратараў груп апэратараў, які вызначана ў главе III гэтага Палажэння, ў прыватнасці артыкулы 9 і 10;

(b) ацэнка каталога мер, як я неабходна прыняць у выпадку ўстаноўленага невыканання;

(c) ацэнка працэдур аналізу рызык для мэта праверак, у тым ліку праверак без папярэдняга

паведамлення;

(d) ацэнка стратэгіі, працэдур метадалогіі адбору проб;

(e) ацэнка камунікацыі з Камісіяй і іншымі кантрольнымі органамі і іншымі кантралюючымі органамі зацыяма;

(f) высновы з інтэрв'ю з супрацоўнікамі кампаніі па кантролі сертыфікацыі адносна іх працы кампетэнтнасці задач па сертыфікацыі кантролі;

(g) пацверджанне таго, што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя мае сродкі для ўкаранення і стэмы кантролю ў адпаведнасць з гэтым Рэгламентам у кожнай трэцяй краіне, для якой ён запытвае прызнанне, у прыватнасці, дастатковую колькасць інспектараў для правядзення любых фізічных праверак на любым этапе вытворчасці, падрыхтоўкі распаўсюджвання, у залежнасці ад абставін, на падставе іх ацэнкі рызык, дадатковыя праверкі або адбор проб, а таксама дакументы на мовах, зразумелых аператарам, з якіх заключаны дагаворы, калі гэтыя дакументы прызначаны для аператараў або груп аператараў;

(h) пацверджанне здольнасці кампетэнцыі кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі выконваць свае задачы для кожнай трэцяй краіны, для якой ён запытвае прызнанне, з улікам, у прыватнасці, меркаванай колькасці аператараў або членаў груп аператараў, аб'ёму экспертаванай прадукцыі, характару паходжання прадукцыі, уключаючы ацэнку файлаў аператараў інспектараў.

2.2. Справаздача аб аўдыце сведкаў, якая складаецца з вынікаў аўдыту сведкаў, праведзенага ў адпаведнасць з часткай В, якая змяшчае наступныя элементы:

(a) назва аператара, інспектара, які праходзіць аўдыт, ацэншчыка органа па акрэдытацыі;

(b) агульная інфармацыя пра сведкавую праверку, такая як месца правядзення, час, план аўдыту або ўдзельнікі, а таксама вопыт аператара або груп аператараў у галіне праваў арганізацыйнай вытворчасці;

(c) аб'ём праверак;

(d) падрыхтоўка веды інспектара, так як планаванне працы, рабочыя інструкцыі, дакументы матэрыялы, якія прадастаўляюцца інспектару, веды інспектара па адпаведнай катэгорыі прадукцыі, ацэнка надзейнасці плана арганізацыйнай і стэмы аператара або і стэмы ўнутранага кантролю групы аператараў, праверка канфіліктнага рэсурсаў, веды па Рэгламенце (ЕС) 2018/848, веданне ўнутраных працэдур яго кантрольнага органа ў дачыненні да функцыянавання або рэалізацыі і стэмы кантролю працэсу сертыфікацыі;

(e) дзейнасць інспектара, такая як актуальнасць працягласці праверак, ацэнка інтэрв'ю, праверка папярэдніх парушэнняў, збор адпаведнай інфармацыі, аўтарытэт аналітычных навыв, тэхніка выдзянення размовы, задавання пытанняў, эфектыўныя моўныя навывы, веданне мясцовых сельскагаспадарчых умоў сельскагаспадарчай практыкі, практыкі перапрацоўкі ў гэтай краіне сацыяльныя навывы;

(f) якасць фізічнай праверак аб'екта/гаспадаркі/адзінкі, такая як метадыка якасці выкарыстання кантрольнага спісу праверак, інфармацыя, прадстаўленая аператарам у плане арганізацыйнай і стэмы, надзейнасці праверак балансу масы адсочвання, метадыка, якая выкарыстоўваецца для адбору проб праверак крытычных зон;

(g) высновы, статус выяўленых неадпаведнасцей прынятыя карэкцыйныя меры;

(h) ацэнка неадпаведнасцей, выяўленых ацэншчыкам органа па акрэдытацыі, але не выяўленых інспектарам;

(i) якасць паўната праведзенага выхаднога інтэрв'ю;

(j) агульная ацэнка эфектыўнасці праверак;

(k) спіс выяўленых неадпаведнасцей, апісанне тэрмінаў карэкцыйных мераў, якія павінны быць выкананы кантралюючымі органамі або кантралюючай арганізацыяй для іх вырашэння;

(l) у выпадку групы аператараў, спецыяльны раздзел з апісаннем ацэнкі эфектыўнасці і стэмы ўнутранага кантролю;

(m) агульная ацэнка магчымасцей надзейнасць кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі для выканання дзейнасці па сертыфікацыі з улікам вынікаў ацэнкі, праведзенай у адпаведнасць з раздзелам 2.1. Любая іншая інфармацыя, якую орган па акрэдытацыі або кампетэнтны орган лічыць неабходнай, у тым ліку, напрыклад, справядзачы высновы дадатковых сведкаў-аўдытаў.

ЧАСТКА Б

1. Аўдыт сведкаў, згаданы ў пункце 2.2 часткі А, павінен быць:

- (a) праводзіцца органам па акрэдытацыі або, у залежнасць ад абставінаў, кампетэнтным органам;
- (b) заснаваны на аналізе рызык дакументуюць усю дзейнасць, якая знаходзіцца пад назіраннем;
- (c) ажыццяўляюцца фізічна могуць ажыццяўляцца дыстанцыйна толькі па рашэнні Камітэта.

2. Акрамя раздзела 1, аўдыт сведкаў праводзіцца:

- (a) для кожнай катэгорыі прадуктаў, як вызначана ў артыкуле 35(7) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, для якой запытваецца прызнанне. Усе неадпаведнасці, выяўленыя органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам, павінны быць цалкам вырашаны адпаведна кантралюючым органам або кантралюючым органам пацверджаны органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам;
- (b) для кожнай катэгорыі прадуктаў у розных трэцяях краінах, калі кантрольны орган або кантрольны орган запытвае або ўжо прызнаны для больш чым адной трэцяй краіны;
- (c) у прыярытэтным парадку ў групах аператараў, у выпадку, калі кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя сертыфікуе групы аператары.

3. Для кантрольнага органа або кантрольнай арганізацыі, прызнанага ў адпаведнасць з артыкулам 33(3) Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 (1) ўключанага ў спіс, створаны ў адпаведнасць з артыкулам 57(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, інфармацыя, згаданая ў пункце 2.2 часткі А гэтага Дадатку, павінна быць атрымана ў выніку аўдытаў сведкаў, праведзеных:

- (a) на працягу апошніх 2 гадоў х органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам з мэтай х прызнання ў адпаведнасць з Рэгламентам (ЕС) № 834/2007 для кожнай катэгорыі прадуктаў, для якіх кантрольны орган або кантрольны орган запытвае прызнанне ў адпаведнасць з артыкулам 46 Рэгламента (ЕС) 2018/848;
- (b) у трэцяй краіне, для якой кантрольны орган або кантрольная арганізацыя прызнаны ў адпаведнасць з артыкулам 33(3) Рэгламенту (ЕС) № 834/2007.

Аднак для кожнага з гэтых аўдытаў сведкаў орган па акрэдытацыі або кампетэнтны орган павінен пацвердзіць, што ўсе неадпаведнасці былі цалкам вырашаны кантралюючым органам або кантралюючым органам.

(1) Рэгламент Савета (ЕС) № 834/2007 ад 28 чэрвеня 2007 г. аб арганізацыйнай вытворчасці маркіроўцы арганічнай прадукцыі, а таксама аб адмене Рэгламенту (ЕЭС) № 2092/91 (ОJ L 189, 20.7.2007, с. 1).

ДАДАТАК II

Агульныя спецыфічныя патрабаванні да гадавой справаздачы, згаданай у артыкуле 4

1. У штогадовай справаздачы павінны быць абноўлены ўсе элементы, якія змяшчаюцца ў тэхнічным дакуменце, які гэта вызначана ў артыкуле 1(2).
2. Гадавая справаздача павінна ўтрымліваць інфармацыю аб кантралюючым органе або кантралюючым органе, якая падлягае абнаўленню для мэтаў гадавай справаздачы, павінна ўключаць назву код кантралюючага органа або кантралюючага органа, паштовы адрас, нумар тэлефона, кантактную інфармацыю па электроннай пошце адрас вэб-сайта, які павінен уключаць прамую спасылку з лёгкім доступам з галоўнай вэб-старонкі на абноўлены спіс аператараў або груп аператараў.
3. Для мэтаў штогадовай справаздачы тэхнічнае дадзенае павінна быць запісана наступным:
 - (a) кантрольная дзейнасць кантрольнага органа або кантрольнага органа ў трэцяй краіне або трэчых краінах за папярэдні год па катэгорыях прадуктаў, які вызначана ў артыкуле 35(7) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, уключаючы інфармацыю аб колькасці аператараў груп аператараў, а таксама аб колькасці членаў (у тым ліку субпадрадчыкаў, калі аператары або групы аператараў не нясуць адказнасць за субпадрадчыкаў), які падпадаў пад кантроль на 31 снежня папярэдняга года, з падрабязным разбіўкай па трэчых краінах катэгорыях прадуктаў;
 - (b) гарантыя таго, што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя выканалі неабходныя абнаўленні перакладу прав лаў вытворчасці ў адпаведнасць з артыкулам 1(2)(e) гэтага Рэгламенту або любых іншых адпаведных дакументаў, неабходных для мэтаў артыкула 46(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або гэтага Рэгламенту;
 - (c) любое абнаўленне ўнутраных працэдур, у тым ліку састэмы сертыфікацыі кантролю, створанай кантрольным органам орган улады або кантралюючы орган у адпаведнасць з гэтым Палажэннем;
 - (d) спасылка на вэб-сайт кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі з інфармацыяй, неабходнай у адпаведнасць з Артыкул 17;
 - (e) штогадовая справаздача аб ацэнцы офіса(аў), дзе(я) прымаюцца рашэнні аб сертыфікацыі, які пазначана ў пункце 2.1 Частка А Дадатку I:
 - (i) забеспячэнне таго, каб орган кантролю або кантрольная арганізацыя былі здавальняюча ацэнены органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам у папярэдні год адносна х здольнасці гарантаваць адпаведнасць прадукцыі, мпартаванай з трэчых краін, Рэгламенту (ЕС) 2018/848;
 - (ii) пацвярджэнне таго, што кантрольны орган або кантрольная арганізацыя ўсё яшчэ мае магчымасць кампетэнцы для выканання патрабаванняў, умоў мер кантролю, выкладзеных у артыкуле 46(2) (б) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 ў гэтым Рэгламенце, у кожнай трэцяй краіне, для якой ён прызнаны;
 - (iii) уключэнне любой абноўленай інфармацыі з гадавой справаздачы аб ацэнцы адносна вынікаў ацэнкі:
 - праверка файлаў аператараў або груп аператараў;
 - спіс неадпаведнасцей, а таксама колькасць неадпаведнасцей у адноснах да колькасці сертыфікаваных аператары або групы аператараў;
 - разгляд неадпаведнасцей скаргаў, калі такія маюцца, з тлумачэннем карэкцыйных мер, прынятых аператарам або групам аператараў для канчатковага ліквідацыі неадпаведнасцей;
 - каталог мер х рэалізацыі;
 - працэдура аналізу рызык;
 - гадавы план кравання рызыкам;
 - стратэгія, працэдура метады адбору проб;
 - змены ў любой з працэдур;

- абмен інфармацыяй з іншым кантрольным органам, кантралюючым органам Кам с яй;
- кампетэнтнасць персаналу, як ўдзельн чае ў працэсе праверк сертыф кацы ;
- праграмы навучання;
- веды кампетэнтнасць новых супрацоўн каў;
- эфектыўнасць надзейнасць наз ранай дзейнасц агульная ацэнка яе выканання кантралюючы орган або кантралюючая арган зацыя;
- іншыя элементы, як я орган па акрэдытацы або кампетэнтны орган л чыць важным для мэт Рэгламент (ЕС) 2018/848;

(iv) пацвярджэнне ў дачыненн да пашырэння сферы прызнання на дадатковыя трэц я кра ны або катэгоры прадуктаў у папярэдн м годзе, магчымасцей кампетэнцый кантрольнага органа або кантрольнай арган зацы ажыццяўляць кантроль у адпаведнасц з гэтым Рэгламентам у кожнай новай трэцяй кра не або для кожнай новай катэгоры адпаведнай прадукцы , кал ёсць актыўныя аператары або групы аператараў.

4. Штогадовая справаздача пав нна ўключаць наступную інфармацыю адносна выпадкаў невыканання прынятых мер узята:

- (a) колькасць ф з чных праверак на месцы з папярэдн м паведамленнем без яго;
- (b) колькасць узораў, сабраных падчас праверак з папярэдн м паведамленнем без яго, , пры неабходнасц , прынятыя меры;
- (c) колькасць узораў, сабраных з-за падазрэнняў, скаргаў або падчас расследавання, як пазначана ў пункце (a) Артыкул 22(1), апавешчаны праз OFIS, як згадана ў артыкуле 21(2) (справа OFIS);
- (d) колькасць выпадкаў падазрэння або ўстаноўленага невыканання OFIS;
- (e) колькасць выяўленых неадпаведнасцей, падзеленых на нязначныя, стотныя крытычныя ў адпаведнасц з клас ф кацыяй неадпаведнасцей арган чных або пераходных прадуктаў, выкладзеных у Дадатку IV;
- (f) меры, згаданыя ў Дадатку IV, прынятыя ў дачыненн да аператараў або груп аператараў у выпадках невыканання патрабаванняў.

5. Кал кантралюючы орган або кантрольны орган сертыф каваў аператараў або групы аператараў ад ншага кантралюючага органа або кантрольнага органа, у гадавой справаздачы кантралюючага органа або кантрольнага органа, як прымае, для кожнага перададзенага аператара або групы аператараў пав нна быць указана:

- (a) назва аператара або групы аператараў, х геаграф чнае месцазнаходжанне нумар папярэдняга сертыф ката;
- (b) назва папярэдняга кантрольнага органа або кантрольнай арган зацы ;
- (c) дата перадачы кантрольнага файла;
- (d) перал к характар адкрытых парушэнняў меры, як я патрабуе папярэдн кантрольны орган або кантрольны орган цэла, кал такое маецца:
- (e) меры, прынятыя аператарам або групай аператараў для забеспячэння таго, каб неадпаведнасц не паўтарыл ся, дата(ы) праверк (ак), праведзенай(ых) новым кантралюючым органам або кантралюючай арган зацыяй для праверк прав льнасц выканання карэкт руючых мер;
- (f) указанне на тое, ц быў аператар або група аператараў уцягнуты ў якую-небудзь справу, звязаную з OFIS.

6. Адносна прадуктаў высокай рызык , згаданых у артыкуле 8, пав нна быць прадстаўлена наступная інфармацыя:

- (a) сп с аператараў або груп аператараў, адказных за прадукты высокай рызык ;
- (b) для кожнага аператара або групы аператараў:
 - (i) праведзеныя праверк з указаннем даты кожнай праверк ;

- (ii) праведзеныя адборы проб аналізы;
- (iii) выяўленыя неадпаведнасці;
- (iv) ужытыя меры;
- (v) для кожнага аператара або груп аператараў, якія змянялі свой кантралюючы орган або кантрольны орган, карэкцыйныя меры /або санкцыі, якія былі ўжытыя, калі ў справядзачы папярэдняга кантралюючага органа або кантрольнага органа былі адзначаны неадпаведнасці;
- (с) для кожнай партыі, якая паказвае неадпаведнасць:
- (i) спасылка на сертыфікат аб правярцы імпортных грузаў;
- (ii) агляд вынікаў аналізу проб, якія паказваюць на наяўнасць рэшткаў несанкцыянаваных рэчываў;
- (iii) расследаваныя наступныя меры, прынятыя кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй у выпадку выяўлення ў партыі змешвання або рэшткаў несанкцыянаваных рэчываў, у тым ліку рашэнне адносна партыі, а таксама пацверджанне таго, што аператары прынялі карэкцыйныя меры.
7. Для дазволу на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу ў адпаведнасць з пунктам 1.8.5.2 часткі I У Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 павінна быць прадстаўлена наступная інфармацыя:
- (a) навуковая агульнаўжывальная назва (агульнаўжывальная лацінская назва);
- (b) разнастайнасць;
- (c) колькасць адступленняў агульная вага насення або колькасць раслін, на якія распаўсюджваюцца адступленні;
- (d) колькасць аператараў груп аператараў, якім былі выдадзены дазволы.
8. Для адступленняў, прадастаўленых у адпаведнасць з пунктам 1.3.4.3 1.3.4.4 часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для кожнага неарганічнага вяду жывёлы (буйная рагатую жывёлу, коней, авечак, коз, свінней, аленяў, трусаў, птушкі), павінна быць прадстаўлена наступная інфармацыя:
- (a) навуковая агульнаўжывальная назва (агульнаўжывальная лацінская назва, г.зн. вяду род);
- (b) пароды штამы;
- (c) вытворчыя мэты: мяса, малако, яйкі, падвойнае прызначэнне або развядзенне;
- (d) колькасць адступленняў агульная колькасць жывёл, на якія распаўсюджваюцца адступленні;
- (e) колькасць аператараў груп аператараў, якім была прадастаўлена дэрагацыя.
9. Для дазволу, выдадзеных на выкарыстанне маладзёна неарганічнай аквакультуры ў адпаведнасць з пунктам 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, павінна быць прадстаўлена наступная інфармацыя:
- (a) вяду род (агульная лацінская назва);
- (b) пароды штамы, калі гэта дастасавальна;
- (c) агульная колькасць адступленняў колькасць маладых асобін для кожнага вяду;
- (d) колькасць аператараў груп аператараў, якім былі выдадзены дазволы.
10. Гадавая справядача павінна ўтрымліваць любую іншую інфармацыю, якая ласца неабходнай для задавальнення канкрэтнага патрабавання Палажэння (ЕС) 2018/848 кантралюючым органам, кантралюючым органам або органам па акрэдытацыі.

ДАДАТАК III

Шаблон OFIS, як згадана ў артыкуле 21(2)

Шаблон стандартнага адказу на стандартнае міжнароднае паведамленне аб падазрэнні або ўстаноўленым невыкананні

A. Расследаванне

1) Як (-я) кантралюючы(-я) орган(-ы) /або кантрольны(-я) орган(-ы) адказвал /адказвал за расследаванне?:

2) Апішыце супрацоўніцтва паміж рознымі аператарамі кампетэнтным(-ым) органам(-ам) або, пры неабходнасці, кантролем уплываваных органаў улады /або кантралюючыя органы ў розных краінах, якія ўдзельнічаюць (калі так існуюць)?

3) Якія метады/працэдуры расследавання былі выкарыстаны?:

Напрыклад, ці праходзілі адпаведныя аператары спецыяльны кантроль?:

Ці былі ўзятыя прааналізаваныя ўзоры?:

4) Які вынікі расследавання?:

Якія вынікі праверак/аналізаў (калі так і былі)?:

Ці была высветлена прычына неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы, якая ўзнікла?

Якія вынікі сур'ёзнасці невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншай праблемы, пра якую вы кажаце?:

5) Ці была ўзнята прычына забруджвання/неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы адказнасць удзельнікаў была выразна вызначана ўстаноўлена?:

Пракаментуйце паходжанне забруджвання/неадпаведнасці / ншай узнятай праблемы адказнасць удзельнікаў:

6) Ці былі выяўленыя аператары ўцягнутыя ў ншыя неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншыя праблемы ўзнятыя справы за апошнія 3 гады?

Пракаментуйце аператараў, выяўленых у ншых выпадках неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншых праблемах за апошнія 3 гады:

B. Меры пакарання:

*1) Якія прафілактычныя карэкцыйныя меры былі прыняты (напрыклад, адносна распаўсюджвання/абарачэння прадукту на рынку Саюза рынках трэціх краін)?

*2) Якія дзеянні былі прыняты ў выпадку неадпаведнасці /падазрэння на неадпаведнасці/ ншай праблемы, узнікшай у аператары /або адпаведных прадуктах? (1):

*Спосаб дзеянняў (псіхалагічная форма, папярэджанне і г.д.):

Ці была сертыфікацыя вытворцы/перапрацоўшчыка абмежаваная, прыпыненая або адкліканая?

Дата ўступлення ў сілу дзеянняў (калі так існуюць) (ДД/ММ/ГГГГ):

Працягласць дзеянняў (калі так існуюць) (у месяцах):

Кантрольны орган /або кантрольны орган, які прыняў ўжываныя дзеянні (калі так існуюць):

3) Ці плануецца дадатковыя праверкі ў адпаведных аператараў?

4) Якія ншыя меры плануе прыняць кантралюючы орган або кантрольны орган для прадухілення ўзнікнення падобных выпадкаў?:

(1) Мера, прынятая ў адпаведнасці з артыкулам 29(1) (2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 артыкулам 22(1), (2) (3), а таксама артыкулам 23(1) (4) гэтага Рэгулявання.

C. Іншая нфармацыя

D. Дадатк

Адказаць на каментары :

Кантактны пункт

* Абавязковыя пал .

ДАДАТАК IV

Каталог мер, згаданых у артыкуле 22(3)

ЧАСТКА А

Элементы для распрацоўкі прымянення каталога мер

1. З улікам часткі В, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя можа класіфікаваць выпадкі неадпаведнасці як нязначныя, стотныя або крытычныя на падставе крытэрыяў класіфікацыі, выкладзеных у пункце (b) артыкула 22(3), калі мае месца адна або некалькі наступных сітуацый:

(a) выпадкі невыканання з'яўляюцца нязначнымі, калі:

(i) меры засцярогі, прынятыя аператарам, з'яўляюцца прапарцыйным адпаведным, а меры кантролю, уведзеныя аператарам, эфектыўныя, згодна з ацэнкай кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі;

(ii) неадпаведнасць не ўплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;

(iii) сітуацыя адсочвання дазваляе вызначыць месцазнаходжанне адпаведнага(-ых) прадукту(-аў) у ланцужку паставак, імпарт прадукту з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку можа быць забаронены. Саюз у дачыненні да арганічнай вытворчасці;

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

(i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйным адпаведным, а меры кантролю, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя, згодна з ацэнкай кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі;

(ii) неадпаведнасць ўплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;

(iii) аператар не выправіў своечасова нязначнае неадпаведнасць;

(iv) адсочванне дазваляе вызначыць месцазнаходжанне адпаведнага(-ых) прадукту(-аў) у ланцужку паставак, можна прадухаліць імпарт прадукту з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку ў межах Саюза са спасылкай на арганічную вытворчасць;

(c) выпадкі невыканання патрабаванняў з'яўляюцца крытычнымі, калі:

(i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйным адпаведным, а меры кантролю, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя, згодна з ацэнкай кантралюючага органа або кантралюючай арганізацыі;

(ii) неадпаведнасць ўплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;

(iii) аператар не выпраўляе папярэднія сур'ёзныя неадпаведнасці або неаднаразова не выпраўляе нішыя катэгорыі неадпаведнасці;

(iv) сітуацыя адсочвання не мае нфармацыі, якая б дазваляла вызначыць месцазнаходжанне адпаведнага(-ых) прадукту(-аў) у пастаўках, нельга перашкодзіць імпарту прадуктаў з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку ў Саюзе са спасылкай на арганічную вытворчасць.

2. Меры

Кантрольныя органы або кантралюючыя арганізацыі могуць ужываць адну або некалькі наступных мер прапарцыйна да пералічаных катэгорый выпадкаў невыканання:

Катэгорыя неадпаведнасці	Вымерайце
Непаўналетні	Прадстаўленне аператарам плана дзеянняў у вызначаны тэрмін па выпраўленні неадпаведнасцей

Маёр	<p>Адсутнасць спасылка на арганічную вытворчасць у марк роўцы рэкламе ўсёй партыі або вытворчай серыі (пацярпелых культур або жывёл) у адпаведнасць з артыкулам 42(1) Рэгламент (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на імпарт з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтай прадукцыі на рынку ў Саюзе ў якасці арганічнай прадукцыі на працягу пэўнага перыяду ў адпаведнасць з артыкулам 42(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Патрабаванні новага перыяду пераўтварэння</p> <p>Абмежаванне вобласці дзеяння сертыфіката</p> <p>Паляпшэнне рэальнага мер засяргоў кантролю, якія аператар увёў для забеспячэння адпаведнасць патрабаванням</p>
Крытычны	<p>Адсутнасць спасылка на арганічную вытворчасць у марк роўцы рэкламе ўсёй партыі або адпаведнай прадукцыі (пацярпелых культур або жывёл) у адпаведнасць з артыкулам 42(1) Рэгламент (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на імпарт з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтай прадукцыі на рынку ў Саюзе ў якасці арганічнай прадукцыі на працягу пэўнага перыяду ў адпаведнасць з артыкулам 42(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Патрабаванні новага перыяду пераўтварэння</p> <p>Абмежаванне вобласці дзеяння сертыфіката</p> <p>Прыпыненне дзеяння сертыфіката</p> <p>Ануляванне сертыфіката</p>

ЧАСТКА Б

Спіс выпадкаў неадпаведнасці адпаведнай класіфікацыі, якія абавязкова павінны быць уключаны ў каталог меры

Невыкананне	Катэгорыя
Значнае адхіленне паміж разлікам уваходных і выходных дадзеных (баланс масы)	Маёр
Адсутнасць запісаў фінансавых дакументаў, якія пацвярджаюць выкананне Рэгламент (ЕС) 2018/848	Крытычны
Наўмыснае ўхіленне інфармацыі, якое прыводзіць да няпоўных запісаў	Крытычны
Падробка дакументаў, звязаных з сертыфікацыяй арганічнай прадукцыі	Крытычны
Наўмыснае перамаркіраванне прадуктаў са знанымі класамі як арганічных	Крытычны
Наўмыснае змешванне арганічных прадуктаў з прадуктамі, атрыманымі ў перыяд канверсіі, або неарганічнымі прадуктамі	Крытычны
Наўмыснае выкарыстанне несанкцыянаваных рэчываў або прадуктаў у рамках Рэгламенту (ЕС) 2018/848	Крытычны

Наўмыснае выкарыстанне ГМА	Крытычны
Аператар адмаўляе кантралюючаму органу або кантралюючаму органу ў доступе да памяшканняў, як я падлягаюць кантролю, або да сваёй бухгалтарскай дакументацыі, у тым ліку фінансавых запісаў, або адмаўляецца дазваляць кантралюючаму органу або кантралюючаму органу браць узоры	Крытычны