

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

ўстанаўлюе падрабязныя

правы рэалізацыі Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага
Парламента Савета аб кантролі паводле пэраходных мерах, якія забяспечваюць адсочванне адпаведнасць у арганізацыйнай
вытворчасці, маркіроўцы арганізацыйнай прадукцыі

(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 арганізацыйнай вытворчасці маркіроўцы
арганізацыйнай прадукцыі, а таксама аб адмене Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 (1), у прыватнасці
Артыкулы 28(3)(а), 29(8)(а), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) і 43(7) гэтага дакумента,

Улічваючы, што:

- (1) У раздзеле III Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вызначаны агульныя правы вытворчасці для апэратараў, у тым ліку меры засцярогі для
прадужэння наяўнасці несанкцыянаваных прадуктаў рэчываў, а таксама меры, якія неабходна прыняць у выпадку наяўнасці
несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў. Для забеспячэння ўзгодненых умоў рэалізацыі гэтага Рэгламенту неабходна ўсталяваць
некаторыя дадатковыя правы.
- (2) Улічваючы важнасць мер засцярогі, якія апэратары павінны прымаць, каб пазбегнуць наяўнасці несанкцыянаваных прадуктаў
рэчываў, згаданых у артыкуле 28 Рэгламента (ЕС) 2018/848, мэтазгодна ўсталяваць працэдурныя крокі, якія неабходна выконваць,
адпаведныя дакументы, якія неабходна прадастаўляць у выпадку, калі апэратары падазраюць, што з-за наяўнасці несанкцыянаваных
прадуктаў або рэчываў прадукт, прызначаны для выкарыстання або продажу ў якасці арганічнага або прадукту, вырашанага ў
перыяд пераходу, не адпавядае Рэгламенту (ЕС) 2018/848.
- (3) Для забеспячэння ўзгодненага падыходу па ўсім Саюзе ў дачыненні да афцыйнага расследавання, згаданага ў артыкуле 29(1)
(а) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у выпадку наяўнасці несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў у арганічных або пераходных
прадуктах, неабходна ўсталяваць дадатковыя правы, якія ахопліваюць элементы, якія павінны быць вызначаны пры
правядзенні афцыйнага расследавання, чаканыя вынікі афцыйнага расследавання, а таксама мінімальныя
абавязальствы па справаздачнасці.
- (4) У раздзеле IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вызначаны канкрэтныя палажэнні адносна маркіроўкі арганічных прадуктаў прадуктаў,
атрыманых у перыяд пераходу на сельскагаспадарчы культуры. Для забеспячэння адзінных умоў рэалізацыі гэтага
Рэгламенту неабходна ўсталяваць некаторыя дадатковыя правы адносна месцазнаходжання з'яўлення пэўных пазначэнняў на этыкетцы.
- (5) У раздзеле V Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вызначаны правы сертыфікацыі апэратараў груп апэратараў. Для забеспячэння ўзгодненых
умоў рэалізацыі гэтага Рэгламенту неабходна ўсталяваць некаторыя дадатковыя правы сертыфікацыі груп апэратараў.
- (6) У мэтах эфектыўнасці даступных эксплуатацыйных выдаткаў з боку ўнутранага кантролю (СВК) мэтазгодна прадугледзець
максимальны памер групы апэратараў. Усталёўваючы гэты ліміт, чакаецца, што СВК зможа забяспечыць выкананне ўсім
членам групы Рэгламенту (ЕС) 2018/848 з дапамогай унутранага кантролю неабходнага навучання. Акрамя таго, кампетэнтны орган
або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантрольны орган, які сертыфікуе групу, можа паўторна правесці разумную
колькасць членаў. Абмежаванне памеру забяспечыць дадатковыя гарантыі для абноўленага спісу членаў, хуткага рэгулярнага
абмену інфармацыяй з кантрольнымі органамі або кантрольным арганізмам, а таксама забяспечыць рэальнае зацвярджанне
адэкватных мер. Аднак максімальны памер павінен улічваць, што група апэратараў павінна быць здольная генэраваць
дадатковыя рэсурсы для стварэння эфектыўнай СВК, якая абавязана раецца на якасць і кваліфікацыю персаналу.

(1) ОJ L 150, 14.6.2018, стар. 1.

- (7) Каб прадставіць доказы адпаведнасці дазволіць абмен інфармацыяй ведамствам, вяртаўсталяваць пералік дакументаў запатэнтаваны, якія група аператараў павінна захоўваць для мэт ICS.
- (8) ІКС павінна быць асновай для сертыфікацыі групы аператараў. Такім чынам, калі ў раён ІКС павінны быць абавязаны інфармаваць кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантрольную арганізацыю, які выдаюць сертыфікат, аб найбольш важных пытаннях, такіх як падазрэнні ў неадпаведнасці, прыпыненне або выключэнне членаў з любой забароны на размяшчэнне на рынку прадуктаў у якасці арганічных або прадуктаў, атрыманых у перыяд пераходу на сельскую гаспадарку.
- (9) У раздзеле VI Рэгламенту (ЕС) 2018/848 вызначаны правы афцыйнага кантролю нашай афцыйнай дзейнасці. Для забеспячэння ўзгодненых умоў рэалізацыі гэтага Рэгламенту неабходна ўсталяваць некаторыя дадатковыя правы.
- (10) Для забеспячэння бесперапыннасці снуючых нацыянальных сістэм кантролю ў дзяржавах-членах, правы абмяжованых малых вяртаўсталяваць працэнты для афцыйнага кантролю адбору проб.
- (11) З мэтай лясавання стотных разыходжанняў у цяперашнім ужыванні нацыянальных каталогаў мер у дзяржавах-членах неабходна распрацаваць агульны шаблон для каталога мер прадугледзець дадатковыя рэкамендацыі па класіфікацыі неадпаведнасцей адпаведных мер.
- (12) Інфармацыя аб любых падазрэннях на неадпаведнасць або любых устаноўленых неадпаведнасцях, якія ўплываюць на цэласнасць арганічных або канверсіўных прадуктаў, павінна абменьвацца непасрэдна з магчымым больш эфектыўна паміж дзяржавамі-членамі Камісіі, у першую чаргу для таго, каб дазволіць усёма зацікаўленым кампетэнтным органам праводзіць афцыйнае расследаванне ўжываць неабходныя меры, якія патрабуюцца ў артыкуле 29(1) (2), артыкуле 41(1), (2) (3) артыкуле 42 Рэгламента (ЕС) 2018/848. Акрамя таго, мэтазгодна ўдакладніць падрабязнасці працэдур абмену гэтай інфармацыяй, у тым ліку функцыянальныя магчымасці інфармацыйнай сістэмы па арганічнай сельскай гаспадарцы. У гэтым кантэксце ў гэтым Рэгламенце таксама вяртаўдакладніць, што ў выпадку любых падазрэнняў або ўсталяваных неадпаведнасцей, якія ўплываюць на цэласнасць арганічных або канверсіўных прадуктаў, выяўленых кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй, такая інфармацыя павінна быць неадкладна перададзена кампетэнтным органам. Нарэшце, у гэтым Рэгламенце павінна быць указана, якую інфармацыю павінны як мінімум перадаваць кантрольныя органы кантрольныя органы ншым кантрольным органам кантрольным органам, а таксама кампетэнтным органам, а таксама ўстаноўлены абавязак для кампетэнтных органаў прымаць адпаведныя меры ўстанаўліваць дакументаваныя працэдур для забеспячэння такога абмену інфармацыяй на сваёй тэрыторыі.
- (13) Групы аператараў у трэціх краінах, якія дзейнічаюць у адпаведнасць з Рэгламентам Савета (ЕС) № 834/2007 (2) Рэгламентам Камісіі (ЕС) № 889/2008 (3) (ЕС) № 1235/2008 (4), могуць мець колькасць членаў, значна большую за максімальны памер, устаноўлены гэтым Рэгламентам. Стварэнне новых груп аператараў, якія адпавядаюць гэтай новаму патрабаванню, можа азначаць адчувальныя адаптацыі для стварэння адпаведнай юрыдычнай асобы, ICS неабходных элементаў для сертыфікацыі кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй. Такім чынам, для гэтых груп аператараў павінны быць прадугледжаны пераходны перыяд максімальна 3 гады з 1 студзеня 2022 года, каб дазволіць ім правесці неабходныя адаптацыі для выканання новага максімальнага памеру.
- (14) Патрабаванне, звязанае з нацыянальным каталогам мер, можа азначаць змяненне ўжо снуючых нацыянальных каталогаў мер, якія былі распрацаваны ў дзяржавах-членах да гэтага часу ў адпаведнасць з Рэгламентам (ЕС) № 834/2007 (ЕС) № 889/2008. Такім чынам, для ўсіх дзяржаў-членаў павінны быць прадугледжаны пераходны перыяд максімальна 1 год з 1 студзеня 2022 года ў дачыненні да гэтых снуючых нацыянальных каталогаў мер, каб яны маглі ўнесці неабходныя паляпшэнні або змяненні ў свае нацыянальныя каталоги мер у адпаведнасць з новым патрабаваннем.
-
- (2) Рэгламент Савета (ЕС) № 834/2007 ад 28 чэрвеня 2007 г. аб арганічнай вытворчасці маркіроўцы арганічнай прадукцыі, а таксама аб адмене Рэгламенту (ЕЭС) № 2092/91 (ОJ L 189, 20.7.2007, с. 1).
- (3) Рэгламент Камісіі (ЕС) № 889/2008 ад 5 верасня 2008 г., які ўстанаўлівае падрабязныя правы рэалізацыі Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 аб арганічнай вытворчасці маркіроўцы арганічнай прадукцыі ў дачыненні да арганічнай вытворчасці маркіроўкі кантролю (ОJ L 250, 18.9.2008, с. 1).
- (4) Рэгламент Камісіі (ЕС) № 1235/2008 ад 8 снежня 2008 г., які ўстанаўлівае падрабязныя правы рэалізацыі Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 адносна рэжыму маркіроўкі арганічнай прадукцыі з трэціх краін (ОJ L 334, 12.12.2008, с. 25).

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

(16) Меры, прадугледжаныя гэтым Рэгламентам, адпавядаюць меркаванню Камітэта па арганічнай прадукцыі Вытворчасць,

ПРЫНЯЎ ГЭТАЕ ПРАВІЛА:

Артыкул 1

Праездурны дзеянні, якія павінен выконваць аператар у выпадку падазрэння на неадпаведнасць з-за наяўнасці несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў

1. Каб правесці, ці можна пацвердзіць падазрэнне ў адпаведнасці з артыкулам 28(2)(b) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, аператар павінен улічваць наступныя элементы:

(а) калі падазрэнне на неадпаведнасць тычыцца ўваходнага арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі, аператар павінен правесці, ці :

(i) інфармацыя на этыкетцы арганічнага прадукту або прадукту, вырашанага ў перыяд канверсіі, інфармацыя на суправаджальнай супадзенне дакументаў;

(ii) інфармацыя ў сертыфікацыі, прадстаўленая пастаўшчыком, адносна фактычна набытага прадукту;

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

2. Калі аператар паведамляе кампетэнтнаму органу або, пры неабходнасці, кантрольнаму органу або кантрольнаму органу ў адпаведнасці з артыкулам 28(2)(d) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 аб абгрунтаваным падазрэнні або калі падазрэнне не можа быць выключана, аператар павінен прадаставіць, пры неабходнасці, пры наяўнасці, наступныя элементы:

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

(b) прасочвальнасць прадукту з дэнтыфікацыяй партыі, колькасцю на складзе колькасцю прададзенага прадукту;

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

(d) ліст адбору проб з падрабязным указаннем часу, месца метаду адбору проб;

(e) любая інфармацыя аб любых папярэдніх падазрэннях адносна канкрэтнага несанкцыянаванага прадукту або рэчыва;

(f) любыя іншыя адпаведныя дакументы для высвятлення справы.

Артыкул 2

Метадалогія афцыйнага расследавання

1. Без шкоды для артыкула 38(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, пры правядзенні афцыйнага расследавання, згаданага ў артыкуле 29(1)(а) гэтага Рэгламенту, кампетэнтныя органы або, пры неабходнасці, кантрольныя органы або кантрольныя ўлады вызначаюць як мінімум наступнае:

(a) назва, дэнтыфікацыя нумар партыі, уласнік фізічнае месцазнаходжанне адпаведных арганічных або пераходных прадуктаў;

(b) цэляўляюцца адпаведныя прадукты ўсё яшчэ на рынку ў якасці арганічных або канверсіі прадуктаў, або выкарыстоўваюцца ў арганічнай вытворчасці вытворчасць;

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

(d) на як м этапе вытворчасц , падрыхтоўк , захоўвання або распаўсюджвання дзе менав та была выяўлена прысутнасць несанкцыянаваных прадуктаў або рэчываў, у прыватнасц , у расл ннай вытворчасц , ц была проба ўзята да збору ўраджая ц пасля яго; (e) ц пацярпел ншыя аператары ў ланцужку

паставак; (f) вын к папярэдн х аф цыйных расследаванняў

арган чных або пераходных прадуктаў адпаведных аператараў.

2. Аф цыйнае расследаванне праводз цца з выкарыстаннем адпаведных метадаў прыёмаў, у тым л ку тых, што згаданы ў артыкуле 14 артыкуле 137(3) Рэгламенту (EC) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета (5).

3. Аф цыйнае расследаванне пав нна прынамс завяршацца наступным вын кам :

(a) цэласнасць арган чных прадуктаў прадуктаў, атрыманых у

перыяд пераходу на сельскую гаспадарку; (b) крын ца прычына наяўнасц несанкцыянаваных прадуктаў

або рэчываў; (c) элементы, прадугледжаныя ў артыкуле 29(2)(a), (b) (c) Рэгламенту (EC) 2018/848.

4. Кампетэнтныя органы або, пры неабходнасц , кантрольныя органы ц кантрольныя органы складаюць канчатковую справаздачу па кожным аф цыйным расследаванн . Гэтая канчатковая справаздача пав нна

ўтрымл ваць: (a) зап сы канкрэтных элементаў, неабходных у адпаведнасц з гэтым

артыкулам; (b) зап сы нфармацы , якой абменьвал ся кампетэнтны орган, ншыя кантрольныя органы кантрольныя органы, а таксама Кам с я ў сувяз з гэтым аф цыйным расследаваннем.

Артыкул 3

Умовы выкарыстання пэўных паказанняў

1. Пазначэнне, прадугледжанае для прадуктаў расл ннага паходжання, атрыманых у перыяд канверс , як гаворыцца ў артыкуле 30(3) Рэгламенту (EC) 2018/848, пав нна быць

зроблена ў: (a) колеры, памеры стыл шрыфтоў, як я не больш прыкметныя, чым гандлёвае ап санне прадукту, пры гэтым увесь ндыкацыя пав нна мець аднолькавы памер л тар;

(b) тое ж поле зроку, што кодавы нумар кантрольнага органа або кантрольнай арган зацы , як пазначана ў артыкуле 32(1)(a) Рэгламенту (EC) 2018/848.

2. Пазначэнне кодавага нумара кантралюючага органа або кантралюючай арган зацы , як пазначана ў артыкуле 32(1)(a) Рэгламенту (EC) 2018/848, пав нна размяшчацца ў тым жа пол зроку, што лагатып арган чнай вытворчасц Еўрапейскага Саюза, кал ён выкарыстоўваецца ў марк роўцы.

3. Пазначэнне месца, дзе была вырашчана сельскагаспадарчая сырав на, з якой складаецца прадукт, як гаворыцца ў артыкуле 32(2) Рэгламенту (EC) 2018/848, размяшчаецца непасрэдна пад кодавым нумарам, указаным у пункце 2 гэтага артыкула.

Артыкул 4

Склад памернасць групы аператараў

Член групы аператараў пав нен зарэг стравацца тольк ў адной групе аператараў для дадзенага прадукту, таксама кал аператар займаецца розным в дам дзейнасц , звязаным з гэтым прадуктам.

Макс малыны памер групы аператараў пав нен складаць 2000 удзельн каў.

(5) Рэгламент (EC) 2017/625 Еўрапейскага парламента Савета ад 15 сакав ка 2017 г. аб аф цыйным кантрол ншай аф цыйнай дзейнасц , якая ажыццяўляецца для забеспячэння прымянення заканадаўства аб харчовых прадуктах кормах, прав лаў аховы здароўя дабрабыту жывёл, здароўя расл н сродкаў абароны расл н, як ўнос ць змены ў Рэгламенты (EC) № 999/2001, (EC) № 396/2005, (EC) № 1069/2009, (EC) № 1107/2009, (EC) № 1151/2012, (EC) № 652/2014, (EC) 2016/429 (EC) 2016/2031 Еўрапейскага парламента Савета, Рэгламентаў Савета (EC) № 1/2005 (EC) № 1099/2009 Дырэктыў Савета 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC 2008/120/EC, а таксама адмены Рэгламентаў (EC) № 854/2004 (EC) № 882/2004 Еўрапейскага парламента Савета, Дырэктыў Савета 89/608/ЕЭС, 89/662/ЕЭС, 90/425/ЕЭС, 91/496/ЕЭС, 96/23/EC, 96/93/EC 97/78/EC Рашэнне Савета 92/438/ЕЭС (Рэгламент аб аф цыйным кантрол) (OJ L 95, 7.4.2017, с. 1).

Артыкул 5

Дакументы зап сы групы аператараў

Група аператараў пав нна захоўваць наступныя дакументы зап сы для мэт с стэмы ўнутранага кантролю (ICS):

(а) сп с членаў групы аператараў на аснове рэг страцы кожнага члена як складаецца з наступныя элементы для кожнага члена групы аператараў:

(i) мя дэнтэф кацыйны нумар (код);

(ii) кантактная

нфармацыя; (iii) дата

рэг страцы ; (iv) агульная плошча зямл пад к раваннем члена тое, ц з'яўляецца яна часткай орган чнай, пераходнай або неарган чнай вытворчай адз нк ;

(v) нфармацыя па кожнай вытворчай адз нцы /або дзейнасц : памер, месцазнаходжанне, у тым л ку карта, кал такая маецца, прадукт, дата пачатку перыяду пераходу ацэнк ўраджайнасц ; (vi) дата апошняй

унутранай праверк з указаннем мя нспектара ICS; (vii) дата апошняга аф цыйнага

кантролю, праведзенага кампетэнтным органам або, пры неабходнасц , кантралюючым органам або кантралюючай орган зацый з указаннем мя нспектара;

(viii) дата верс я сп су;

(b) падп санья пагадненн аб членстве пам ж членам групай аператараў як юрыдычнай асобай, як я пав нны ўключаць правы абавязк члена;

(c) справаздачи аб унутранай праверцы, падп санья нспектарам ICS правераным членам групы аператараў, уключаючы як м н мум наступныя элементы:

(i) мя ўдзельн ка месцазнаходжанне вытворчай адз нк або памяшкання, у тым л ку цэнтраў закупк збору, дзе ажыццяўляюцца в ды дзейнасц , згаданыя ў артыкуле 36(1)(а) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, як я падлягаюць праверцы;

(ii) дата, а таксама час пачатку заканчэння ўнутранай праверк ;

(iii) вын к праверк ; (iv) аб'ём/

перыметр аўдыту; (v) дата выдачы

справаздачи; (vi) мя ўнутранага

нспектара;

(d) зап сы аб падрыхтоўцы нспектараў ICS, як я складаюцца з:

(i) даты навучання; (ii) тэма

навучання; (iii) мя выкладчыка; (iv) подп с

стажора; (v) пры неабходнасц ,

ацэнка атрыманых ведаў;

(e) зап сы аб навучанн членаў групы аператараў;

(f) зап сы аб мерах, прынятых у выпадку невыканання патрабаванняў к раўн ком ICS, як я пав нны ўключаць:

(i) члены, у дачыненн да яка х прымяняюцца меры ў выпадку невыканання, у тым л ку тыя, у каго прыпынена членства, хто быў адкл каны або тыя, у каго патрабуецца выконваць новы канверс йны перыяд;

(ii) дакументацыя выяўленых неадпаведнасцей;

(iii) дакументацыя аб наступным выкананн мер;

(g) зап сы прасочвання, у тым л ку нфармацыя аб колькасц , па наступных в дах дзейнасц , пры неабходнасц :

(i) закупка размеркаванне групай сельскагаспадарчых рэсурсаў, у тым л ку расл ннага рэпрадуктыўнага матэрыялу;

(ii) вытворчасць, уключаючы ўраджай;

(iii) захоўванне;

(iv) падрыхтоўка;

(v) пастаўка прадукцы ад кожнага ўдзельніка ў сумесную маркетынговую с'стэму;

(vi) размяшчэнне на рынку прадукцы групай аператараў;

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

(i) прызначэнне к'раўн ка ICS;

(j) прызначэнне інспектараў ICS, а таксама спіс інспектараў ICS.

Спіс членаў, згаданых у пункце (а) першага абзаца, абнаўляецца к'раўн кам ICS пасля любой мадыфікацыі элементаў, пералічаных у пункце (а) (i) - (viii), ў м'якім паказваецца, каб быў як-небудзь з членаў прыпынены або адкліканы з-за мер у выпадку невыканання абавязкаў, якія ўзнікаюць унутраных праверак або аф'цыйнага кантролю.

Артыкул 6

Апавяшчэнні ад мэнэджара ICS

Мэнэджар ICS неадкладна паведамляе кампетэнтнаму органу або, пры неабходнасці, кантрольнаму органу або кантрольнаму органу наступную інфармацыю:

(а) любыя падазрэнні на сур'ёзныя крытычныя неадпаведнасці;

(b) любое прыпыненне або выхад з членства або вытворчай адзінкі або памяшкання, у тым ліку пакупкі зборныя цэнтры, з групы;

(c) любая забарона на размяшчэнне на рынку прадукту ў якасці арганічнага або пераходнага, у тым ліку мята адпаведнага члена або членаў, адпаведныя колькасці дэнтыфікацыі партыі.

Артыкул 7

Мінімальныя працэнты кантролю выбарк

Наступныя правы адносна мінімальнага працэнтаў прымяняюцца да аф'цыйнага кантролю, згаданага ў артыкуле 38(4) Рэгламенту (EC) 2018/848, якія павінны праводзіцца кожным кампетэнтным органам або, пры неабходнасці, кантралюючым органам або кантралюючай арганізацыяй у залежнасці ад рызык невыканання:

(а) не менш за 10% усіх аф'цыйных кантрольных мерапрыемстваў у дачыненні да аператараў або груп аператараў павінны праводзіцца без папярэдняга паведамлення штогод;

(b) павінна быць праведзена не менш за 10% дадатковых кантрольных мерапрыемстваў, акрамя тых, што згаданы ў артыкуле 38(3) Рэгламенту (EC) 2018/848. выхадзіць штогод;

(c) штогод не менш за 5% ад колькасці аператараў, за выключэннем аператараў, вызваленых у адпаведнасці з артыкуламі 34(2) і 35(8) Рэгламенту (EC) 2018/848, падлягаюць адбору проб у адпаведнасці з артыкуламі 14(h) Рэгламенту (EC) 2017/625;

(d) не менш за 2% членаў кожнай групы аператараў падлягаюць адбору проб у адпаведнасці з артыкуламі 14(h) штогод паводле Рэгламенту (EC) 2017/625;

(e) штогод не менш за 5% аператараў, якія з'яўляюцца членамі групы аператараў, але не менш за 10 членаў, падлягаюць паўторнай праверцы. Калі група аператараў мае 10 або менш членаў, усе члены павінны кантралявацца ў сувязі з праверкай адпаведнасці, згаданай у артыкуле 38(3) Рэгламенту (EC) 2018/848.

Артыкул 8

Меры ў выпадку ўстаноўленага неадпаведнасц

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

Гэты нацыянальны каталог мер павінен ахопліваць як мінімум:

(a) спіс неадпаведнасцей са спасылкай на канкрэтныя правы Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або дэлегаваных або выканаўчы акт, прыняты ў адпаведнасць з гэтым Рэгламентам;

(b) класіфікацыя неадпаведнасцей па трох катэгорыях: нязначныя, стотныя крытычныя, з улікам як мінімум наступныя крытэры:

(i) прымяненне мер засцярогі, згаданых у артыкуле 28(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, уласных кантроль, згаданы ў артыкуле 9(1)(d) Рэгламенту (ЕС) 2017/625;

(ii) уплыў на цэласнасць арганічнага або канверсійнага статусу прадуктаў;

(iii) здольнасць састэмы адсочвання вызначаць месцазнаходжанне пацярпелага(-ых) прадукту(-аў) у ланцужку паставак;

(iv) адказ на папярэднія запыты кампетэнтнага органа або, пры неабходнасці, кантрольнага органа або органа кантролю;

(c) меры, якія адпавядаюць розным катэгорыям неадпаведнасцей.

Артыкул 9

Абмен інфармацыяй

1. Для мэтаў артыкула 43(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 кампетэнтныя органы выкарыстоўваюць Інфармацыйную састэму па арганічнай сельскай гаспадарцы (OFIS) шаблоны, выкладзеныя ў Дадатку II да гэтага Рэгламенту, для абмену інфармацыяй з Камісіяй і іншымі дзяржавамі-членамі ў адпаведнасць з наступнымі правіламі:

(a) дзяржава-член (дзяржава-член, якая паведамляе) павінен паведаміць Камісію адпаведную дзяржаву-член або дзяржавы-члены (паведамленую дзяржаву-член або дзяржавы-члены) прынамсі ў наступных стуацыях:

(i) калі падзэрэнне на неадпаведнасць або ўстаноўлена неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або канверсійных прадуктаў, паходзяць з існай дзяржавы-члена;

(ii) калі падзэрэнне на неадпаведнасць або ўстаноўлена неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або канверсійных прадуктаў, мпартаваных з трэцім краінам у адпаведнасць з артыкуламі 45(1) або артыкуламі 57 Рэгламенту (ЕС) 2018/848;

(iii) калі падзэрэнне на неадпаведнасць або ўстаноўлена неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічных або канверсійных прадуктаў, якія паступаюць з дзяржавы-члена, якая паведамляе, паколькі гэта можа мець наступствы для аднаго або некалькіх апаважчаных членаў Штаты (апаважчэнне аб трывозе);

(b) у стуацыях, згаданых у пунктах (a)(i) і (ii), апаважчаная дзяржава-член або дзяржавы-члены павінен адказаць на працягу 30 календарных дзён з даты атрымання паведамлення паведаміць аб прынятых дзеяннях мерах, у тым ліку аб выніках афцыйнага расследавання, прадаставіць любую іншую інфармацыю, даступную /або запатрабаваную дзяржавы-членам, якая паведамляе паведамленне;

(c) дзяржава-член, якая паведамляе, можа запытаць у дзяржавы-члена або дзяржавы-членаў, якія паведамляюць, любыя неабходныя дадатковыя інфармацыя;

(d) дзяржава-член, якая паведамляе, павінен як мага хутчэй зрабіць неабходныя запасы абнаўленняў ў OFIS, у тым ліку абнаўленняў, якія тычацца вынікаў уласных афцыйных расследаванняў;

(e) у стуацыях, згаданых у пункце (a)(ii), калі Камісія атрымлівае паведамленне ад дзяржавы-члена, Камісія павінен паведаміць кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган або кантрольную арганізацыю трэцім краінам.

2. Акрамя абавязку па прадастаўленні інфармацыі, згаданага ў артыкуле 32(b) Рэгламенту (ЕС) 2017/625, кантрольны орган або кантрольная арганізацыя павінны неадкладна паведамаць кампетэнтнаму органу, як даручыў яму або дэлегаваў яму пэўныя задачы аф цыйнага кантролю або пэўныя задачы, звязаныя з нашай аф цыйнай дзейнасцю, у адпаведнасці з артыкулам 4(3) артыкулам 28(1) або артыкулам 31 гэтага Рэгламенту, аб любых падазрэннях або ўстаноўленых неадпаведнасцях, якія ўплываюць на цэласнасць арганічных або канверсійных прадуктаў. Ён таксама павінен прадаставіць любую іншую інфармацыю, запатрабаваную гэтым кампетэнтным органам.

3. Для мэтаў артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, калі аператары або групы аператараў /або х субпадрадчыкаў кантралююцца рознымі кантралюючымі органамі або кантралюючым арганізацыямі, гэтыя кантралюючыя органы кантралюючыя арганізацыі абменьваюцца адпаведнай інфармацыяй аб аперацыях, якія знаходзяцца пад іх кантролем.

4. Для мэтаў артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, калі аператары або групы аператараў /або х субпадрадчыкі мяняюць свой кантралюючы орган або кантралюючы орган, такія аператары /або адпаведны кантралюючы орган або кантралюючы орган павінны неадкладна паведамаць кампетэнтны орган аб гэтай змене.

Новы кантралюючы орган або кантралюючы орган запытвае кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў у папярэдняга кантралюючага органа або кантралюючага органа. Папярэдні кантралюючы орган або кантралюючы орган неадкладна перадае новаму кантралюючаму органу або кантралюючаму органу кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў, уключаючы п'сьмовыя запісы, згаданыя ў артыкуле 38(6) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, статус сертыфікацыі, спосабы неадпаведнасцей адпаведныя меры, прынятыя папярэднімі кантралюючымі органамі або кантралюючымі органамі.

Новы кантралюючы орган або кантралюючы орган павінен гарантаваць, што неадпаведнасці, адзначаныя ў запісах папярэдняга кантралюючага органа або кантралюючага органа, былі або будуць вырашаны аператарам.

5. Для мэтаў артыкула 43(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, калі аператары або групы аператараў падлягаюць праверцы адсочвання праверцы балансу масы, кантралюючыя органы кантрольны арганізацыі абменьваюцца адпаведнай інфармацыяй, якая дазваляе завяршыць гэтыя праверкі.

6. Кампетэнтныя органы прымаюць адпаведныя меры ўстанаўліваюць дакументаваныя працэдуры, якія дазваляюць абмен інфармацыяй паміж кантрольнымі органамі /або кантрольнымі арганізацыямі, якія маюць даручыць або дэлегаваць пэўныя задачы аф цыйнага кантролю або пэўныя задачы, звязаныя з нашай аф цыйнай дзейнасцю, а таксама паміж гэтым кантрольнымі органамі /або кантрольнымі арганізацыямі.

Артыкул 10

Пераходныя палажэнні

1. Групы аператараў у трэціх краінах, якія выконваюць палажэнні Рэгламентаў (ЕС) № 834/2007, (ЕС) № 889/2008 (ЕС) № 1235/2008 да даты ўступлення ў сілу гэтага Рэгламента для якіх неабходныя важныя адміністрацыйныя, прававыя структурныя змены ў дачыненні да максімальнага памеру групы аператараў, вызначанай у другім абзацы артыкула 4 гэтага Рэгламента, павінны адпавядаць гэтаму палажэнню не пазней за 1 студзеня 2025 года.

2. Нацыянальны каталог мер, распрацаваны ў адпаведнасці з артыкулам 8, уступае ў сілу не пазней за 1 студзеня 2023 года.

Артыкул 11

Уступленне ў сілу прымянення

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

Ён будзе ўжывацца з 1 студзеня 2022 года.

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

Здзейснена ў Брусэл , 22 лютага 2021 г.

Для Камітэту
Прэзідэнт
Урсула фон дэр Ляен

ДАДАТАК I

Адзінны парадок па распрацоўцы ўжыванна нацыянальнага каталога мер, згаданых у артыкуле 8

1. Кампетэнтныя органы могуць класіфікаваць выпадкі невыканання як нязначныя, стотныя або крытычныя на падставе класіфікацыі крытэрыяў, выкладзеных у артыкуле 8, калі мае месца адна або некалькі з наступных сітуацый:

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

- (i) меры засцярогі з'яўляюцца прапарцыйнымі адпаведным, а кантрольныя меры, якія ўвёў аператар месца, эфектыўныя;
- (ii) неадпаведнасць не ўплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;
- (iii) сістэма адсочвання дазваляе вызначыць месцазнаходжанне закранутай(ых) прадукцыі (прадуктаў) у ланцужку паставак, магчымая забарона на выпуск прадукцыі на рынак са спасылкай на арганічную вытворчасць;

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

- (i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйнымі адпаведным, а меры кантролю, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя;
- (ii) неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;
- (iii) аператар не выправіў своечасова нязначнае неадпаведнасць;
- (iv) сістэма адсочвання дазваляе вызначыць месцазнаходжанне пацярпелага(ых) прадукту(-аў) у ланцужку паставак, магчымая забарона на выпуск прадуктаў на рынак са спасылкай на арганічную вытворчасць;

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

- (i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыйнымі адпаведным, а меры кантролю, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя;
- (ii) неадпаведнасць уплывае на цэласнасць арганічнага прадукту або прадукту, атрыманага ў перыяд канверсіі;
- (iii) аператар не выправіў папярэднюю сур'ёзную неадпаведнасць або неаднаразова не выправіў ншыя катэгорыі неадпаведнасцей;
- (iv) няма інфармацыі з сістэмы адсочвання, якая б дазваляла вызначыць месцазнаходжанне адпаведнага(ых) прадукту(-аў) у ланцужку паставак, забарона на выпуск прадуктаў на рынак са спасылкай на арганічную вытворчасць немагчымая.

2. Меры

Кампетэнтныя органы або, пры неабходнасці, кантралюючыя органы і кантралюючыя арганізацыі могуць ужываць адну або некалькі з наступных мер прапарцыйна да пералічаных катэгорый выпадкаў невыканання:

Катэгорыя неадпаведнасці	Вымерайце
Непаўналетні	Прадстаўленне аператарам плана дзеянняў па выправленні неадпаведнасцей ва ўстаноўлены тэрміны
Маёр	Адсутнасць спасылкі на арганічную вытворчасць у маркіроўцы рэкламе ўсёй партыі або вытворчай серыі (пацярпелых культур або жывёл) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 Патрабаванне новай перыяд пераўтварэння Абмежаванне вобласці дзеяння сертыфіката

	<p>Паляпшэнне рэалізацыі мер зацяргоў кантролю, якія аператар увёў для забеспячэння адпаведнасці патрабаванням</p>
Крытычны	<p>Адсутнасць спасылкі на арганічную вытворчасць у маркіроўцы рэкламы ўсёй партыі або вытворчай серыі (пацяглых культур або жывёл) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на продаж прадуктаў, якія адносяцца да арганічнай вытворчасці, на працягу пэўнага перыяду ў адпаведнасці з артыкулам 42(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Патрабаванні новага перыяду пераўтварэння Абмежаванне вобласці дзеяння сертыфіката Прыпыненне дзеяння сертыфіката Ануляванне сертыфіката</p>

ДАДАТАК II

Шаблони OFIS, згадані в статті 9

1. Шаблон стандартного повідомлення або повідомлення, встановленого невідповідно

*Рідна мова:

Друга мова:

A. Держава-член, яка повідомляє:

1) Країна:

2) Компетентний орган — контактна інформація:

*3) Дата повідомлення (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Спосылка

B. Повідомлююча держава-член або держави-члени:

*1) Країна/країни:

2) Компетентний орган/органи — контактна інформація:

C. Продукт:

*1) Категорія продукту:

*2) Назва продукту/гандльова назва:

*3) Країна походження:

4) Апсання продукту (за розміром, формою упаковки, г.д.) — каліска, далучене сканування або адскановану пломбування етикетку:

5) Ідентифікаційні дані партії (наприклад, номер партії, номер пакета, дата пакета, г.д.):

6) Інша інформація:

D. Адресат:

Каліска, пакування або інші ланцюжки поставок:

1) Виробник — контактна інформація — компетентний орган або, при необхідності, контролюючий орган або контролюючий орган:

2) Перепроцесор/продавець у країні походження — контактна інформація — компетентний орган або, при необхідності, контролюючий орган або контролюючий орган:

3) Імпортер у країні, яка повідомляє — контактна інформація — компетентний орган або, при необхідності, контролюючий орган або контролюючий орган:

4) Аптовий продавець — контактна інформація — компетентний орган або, при необхідності, контролюючий орган або контролюючий орган:

5) Розничний продавець або інші оператори у країні, яка повідомляє, де було виявлено невідповідність — контактна інформація — компетентний орган або, при необхідності, контролюючий орган або контролюючий орган:

Улада(ы):

Інші акції:

Е. Невыкананне, падазрэнне ў невыкананні, ншая ўзнятая праблема:

*1) Характар невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншай узнятай праблемы.

Якое неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасці / ншай праблема была выяўлена?:

*У якасці аспекце гэта ўяўляе сабой невыкананне/падазрэнне ў невыкананні / ншую праблему, узнётую ў сувязі з Рэгламентам (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета (1)?:

2) Кантэкст выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы — калі ласка, далучыце копію рахунку-фактуры або іншых пацвярджальных дакументаў:

Дата выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы:

3) Аналіз узораў/выпрабаванняў (калі такія маюцца) – калі ласка, далучыце копію справаздачы аб аналізе:

Дата адбору проб/тэставання (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца адбору проб/тэставання:

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

Падрэзніца (назва лабараторыі, выкарыстаныя метады, вынікі):

Назва знойдзеных рэчываў:

Узровень выяўленых рэшткаў:

Ці дапускаецца ўзровень вышэй за парог у харчовых прадуктах (ці кормах) у цэлым?

Ці перавышаны ўзровень маркіроўкі ўтрымання ГМА?

Ф. Уплыў рынку:

1) Ці быў прадукт зняты з рынку, заблакаваны або выпушчаны на рынак?:

2) Які ўдзел у гэтым ўжо быў прафармаваны?:

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

Г. Прынятыя меры:

1) Ці былі прынятыя якія-небудзь добраахвотныя меры (у дачыненні да прадукту/аператара/рынку)?:

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

3) Які аб'ём мер (нацыянальны, рэгіянальны, экспартны і г.д.)?:

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

5) Працягласць (у месяцах):

6) Абгрунтаванне/прававая аснова мер:

7) Які кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган ці кантрольная арганізацыя прыняў меры?:

Н. Іншая інфармацыя/Ацэнка:

І. Дадаatk :

Копіяраваная або адсканаваная дакументацыя на прадукт (пломба, этикетка і г.д.). Копія рахунку-фактуры, дакументальнага рахунку або транспартнага дакумента або дакумента аб дастаўцы. Аналізная справаздача і/або любыя іншыя адпаведныя дакументы:

(1) Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета ад 30 мая 2018 г. аб арганізацыі вытворчасці маркіроўкі арганічнага прадукцыі, а таксама аб адмене Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 (ОJ L 150, 14.6.2018, с. 1).

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

*Родная мова:

Другая мова:

Версія адказу:

A. Дзяржава-член, якой было паведамлена:

1) Краіна:

2) Кампетэнтны орган — кантактная фармацыя:

*3) Дата (ДД/ММ/ГГГ):

*4) Спасылка:

Б. Паведамленне:

1) Краіна:

2) Кампетэнтны орган — кантактная фармацыя:

*3) Дата апавяшчэння (ДД/ММ/ГГГГ):

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

*5) Прадукт:

6) Невыкананне/падазрэнне ў невыкананні / ншая ўзнятая праблема:

C. Расследаванне

1) Як (я) кампетэнтны(я) орган(ы) або, пры неабходнасці, кантрольны(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 упунаважаныя органы ўлады / або кантраляючыя органы ў розных краінах, якія ўдзельнічаюць (калі такія маюцца)?

3) Якія метады/працэдуры расследавання былі выкарыстаны?:

Напрыклад, ці праходзілі адпаведныя аператары спецыяльны кантроль?:

Ці былі ўзятыя прааналізаваныя ўзоры?:

4) Як вынік расследавання?:

Як вынік правяраў/аналізаў (калі такія былі):

Ці была высветлена прычына невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншай праблемы, якая ўзнікае?

Якая ваша ацэнка сур'езнасці невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншай праблемы, пра якую вы кажаце?:

5) Ці ўзгадваецца крыніца забруджвання/неадпаведнасці / падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы адказнасці ўдзельнікам, калі была выразна вызначана ўстаноўлена?:

Ці былі выяўленыя аператары ўцягнутыя ў ншыя выпадкі невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншыя выпадкі ўзнікнення праблем за апошнія 3 гады?

D. Меры пакарання:

*1) Якія прафілактычныя карэктныя меры былі прыняты (напрыклад, адносна распаўсюджвання/абарачэння прадукту на рынак Саюза рынку трэціх краін):

2) Як я дзеянн был прыняты ў выпадку невыканання/падазрэння на невыкананне/ ншай праблемы, якая ўзн кла?
аператары /або адпаведныя прадукты? (2):

*Спосаб дзеянняў (п сьмовая форма, папярэджанне

г.д.): Ц была сертыф кацыя вытворцы/перапрацоўшчыка абмежаваная, прыпыненая або

адкл кана?: Дата ўступлення дзеянняў у с лу (кал так я маюцца) (ДД/ММ/ГГГГ):

Працягласць дзеянняў (кал так я маюцца) (у месяцах):

Кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантралюючы орган /або кантралюючая орган зацыя, як я прыняў ўжыл дзеянн (кал так я маюцца):

3) Ц плануюцца дадатковыя праверк ў адпаведных аператараў?

4) Як я ншыя меры плануе прыняць кампетэнтны орган або, пры неабходнасці, кантрольны орган ц кантрольная орган зацыя для прадух лення ўзн кнення падобных выпадкаў?:

Е. Іншая нфармацыя:

Ф. Дадатк :

3. Шаблон для апавяшчэння аб трывозе

1. Паходжанне статус абвестк

Кра на, якая падае

папярэджанне: Кампетэнтны

орган: 2. Кра на або кра ны, як я атрымал

папярэджанне	Кампетэнтны орган	Каардынатар	Сфера дзеяння
--------------	-------------------	-------------	---------------

Кра на 3. Невыкананне патрабаванняў, махлярства, ншыя праблемы падазрэнн ў х дачыненн (далей — «невыкананне»)

Назва:

Ап санне:

Якая ваша ацэнка сур'ёзнасці невыканання патрабаванняў?

Як я ўдзельн к ўжо был пра нфармаваныя?

Кантэкст выяўлення

Дата:

Месца:

Асоба/орган, як выяўляе неадпаведнасць:

заканадаўства Саюза, якое знаходзіцца пад

пагрозай (спасылка(-ы)): 4.

Ап санне адсочвання прадукту

Імя:

Ф рмовая/гандлёвая назва:

Іншыя аспекты:

Канс гнацыя

Нумар парты /адпраўк :

Кра на паходжання:

Агульная вага нета/брута, аб'ём:

Іншая нфармацыя:

Ланцужок паставак – апсанне аператараў (назва – тып – кантактная інфармацыя – кантралюючы орган/кантрольная ўстанова (з кантактнай інфармацыяй))

5. Прынятыя меры

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

1. Забарона на выпуск прадукцы на рынак (падстава – дата – колькасць)

2. Панжэнне класа прадукту да звычайнага (аснова – дата – колькасць – ад/да)

3. Прыпыненне дзеяння сертыфіката аператара (з/да – аб'ём)

4. Пазбаўленне сертыфікацыі аператара (з)

5. Іншыя меры (кал ласка, апшыце)

6. Іншая інфармацыя

7. Файлы

4. Шаблон стандартнага міжнароднага паведамлення аб падазрэнні на невыкананне патрабаванняў або ўстаноўленым невыкананні

Краіна, якая паведамляе:

Краіна:

Інфармацыя пра апавешчанага акцёра:

Тып апавешчанага акцёра:

Код акцёра:

Версія акцёра:

Імя:

Вулца:

Паштовы нумар:

Населены пункт:

Тэлефон:

Пошта:

Факс

Спасылка на вэб-сайт:

URL-адрас сайта:

Каментары:

A. Прадукт:

*1) Краіна паходжання:

*2) Катэгорыя прадукту:

*3) Назва прадукту/гандлёвая марка:

4) Апансанне прадукту (памер форма ўпакоўкі г.д.) – кал ласка, далучыце скапаваную або адсканаваную пломбу ці этыкетку:

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

6) Іншая інфармацыя:

B. Адсочванне:

Кал ласка, падрабязна апшыце ўвесь ланцужок паставак:

1) Вытворца – кантактная інфармацыя – кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя:

2) Перапрацоўшчык/прадавец/экспартёр у краіне паходжання – кантактная інфармацыя – кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя:

3) Імпартёр у краіне, якая паведамляе – кантактная інфармацыя – кантралюючы орган або кантрольная арганізацыя:

4) Аптывы гандляр – кантактная дадзеныя – кантралюючы орган або кантрольная ўстанова:

5) Розны прадавец або ншы аператар у краіне, якая паведамляе, дзе было выяўлена неадпаведнасць - кантактная інфармацыя - кантралюючы орган або кантралюючая арганізацыя:

Улада(ы):

Іншыя акцёры:

С. Невыкананне, падазрэнне ў невыкананні, ншая ўзнятая праблема:

*1) Характар невыканання/падазрэння ў невыкананні / ншай ўзнятай праблемы.

Якое неадпаведнасць/падазрэнне ў неадпаведнасці / ншай праблема была выяўлена?:

*У якім аспекце гэта прадстаўляе сабой невыкананне/падазрэнне ў невыкананні / ншую праблему, узнётую ў сувязі з Рэгламентам (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета (З)?:

2) Кантэкст выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы — калі ласка, далучыце копію рахунку-фактуры або іншых пацвярдальных дакументаў:

Дата выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца выяўлення неадпаведнасці /падазрэння ў неадпаведнасці / ншай праблемы:

3) Аналіз узораў/выпрабаванняў (калі такія маюцца) – калі ласка, далучыце копію справаздачы аб аналізе:

Дата адбору проб/тэставання (ДД/ММ/ГГГГ):

Месяца адбору проб/тэставання:

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

Падрабязнасць (назва лабараторыі, выкарыстаныя метады, вынікі):

Назва знойдзеных рэчываў:

Узровень выяўленых рэшткаў:

Ці дапускаецца ўзровень вышэй за парог у харчовых прадуктах (ці кормах) у цэлым?

Ці перавышаны ўзровень маркіроўкі ўтрымання ГМА?

D. Уплыў рынку:

1) Ці быў прадукт зняты з рынку, заблакаваны?

2) Як я ўдзельнічаў у працэсе фармавання?

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

E. Прынятыя меры:

1) Ці былі прынятыя якія-небудзь добраахвотныя меры (у дачыненні да прадукту/аператара/рынку)?

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

3) Як аб'ём мер (нацыянальны, рэгіянальны, экспартны г.д.)?:

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

5) Працягласць (у месяцах):

(З) Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента Савета ад 30 мая 2018 г. аб арганізацыі вытворчасці маркіроўкі арганічнай прадукцыі, а таксама аб адмене Рэгламенту Савета (ЕС) № 834/2007 (ОJ L 150, 14.6.2018, с. 1).

6) Абгрунтаванне/прававая аснова мер:

7) Як кантрольны орган або кантрольная арганізацыя прыняла меры?:

F. Іншая інфармацыя/Ацэнка:

G. Дадаткі :

Копіраваная або адсканаваная дакументацыя на прадукт (пломба, этикетка і г.д.). Копія рахунку-фактуры, дакументальнага рахунку або транспартнага дакумента або дакумента аб дастаўцы. Аналізныя справаздачы /або любыя іншыя адпаведныя дакументы:

(*). Абавязковыя палі .
