

AB KOMİSYONU UYGULAMA YÖNETMELİĞİ (AB) 2021/2307

21 Ekim 2021

Birliğe ithal edilmesi amaçlanan organik ve dönüşüm aşamasındaki ürünler için gerekli belgeler ve bildirimlere ilişkin kuralların belirlenmesi

(AEA ile ilgili metin)

AVRUPA KOMİSYONU,

Avrupa Birliği'nin İşleyişine İlişkin Antlaşmayı dikkate alarak,

Organik üretim ve organik ürünlerin etiketlenmesine ilişkin 30 Mayıs 2018 tarihli ve (AB) 2018/848 sayılı Avrupa Parlamentosu ve Konseyi Tüzüğü ile (EC) No 834/2007 sayılı Konsey Tüzüğü'nün yürürlükten kaldırılması (1) ve özellikle dikkate alındığında Madde 39(2), (b) ve (c) bentleri ve bunun Madde 43(7),

Halbuki:

- (1) (AB) 2018/848 Yönetmeliği'nin 45(1) maddesi uyarınca, bir ürün, birlik içinde organik ürün veya dönüşüm aşamasındaki ürün olarak piyasaya sürülmek amacıyla üçüncü bir ülkeden ithal edilebilir. Bu nedenle, birliğin girişinde ve bir sevkiyatın veya sevkiyatın bir kısmının birlik içinde serbest dolaşıma bırakılmasından sonra sevkiyatlara ilişkin olarak birlik içindeki belirli operatörler için ayrıntılı kurallar belirlemek gereklidir. Bu operatörler, sevkiyatı birlik içinde serbest dolaşıma bırakmak üzere sunan ithalatçılar veya onların adına hareket eden operatörler ve sevkiyatı veya sevkiyatın bir kısmını alacak olan ilk alıcılar ve alıcılardır.
- (2) İzlenebilirliği sağlayan sevkiyatlar üzerinde resmi kontroller sistemi düzenlemek amacıyla, ithalatçı, Komisyonun Yetkilendirilmiş Tüzüğü (AB) 2021/2306'da (2) öngörülen muayene sertifikasında ilgili bilgileri sunarak, sevkiyatın varışına ilişkin önceden yetkili makama ve kendi kontrol makamına veya kontrol organına bildirimde bulunmalıdır.
- (3) Ayrıca, muayene belgesinin içeriğine ve düzenlenme yöntemine ilişkin ayrıntılı kuralların belirlenmesi gerekmektedir.
- (4) İthalatçı, ilk alıcı ve alıcı, denetim makamlarının veya denetim organlarının talebi üzerine muayene belgesini veya muayene belgesinin özetini sunmak zorundadır. (AB) 2018/848 Yönetmeliğinin 39(1), (d)(i) maddesinde belirtilen organik veya dönüşüm aşamasındaki üretim biriminin tanımına ithalatçı, ilk alıcı ve alıcı tarafından dahil edilecek bilgilerle ilgili olarak ek yükümlülükler belirlemek gereklidir.

(1) RG L 150, 14.6.2018, s. 1.

(2) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 21 Ekim 2021 tarihli ve (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğü, Birliğe ithal edilmesi amaçlanan organik ürünler ve dönüştürülmekte olan ürünler sevkiyatlarına ilişkin resmi kontroller ve muayene belgesine dair kurullarla (AB) 2018/848 sayılı Tüzüğü tamamlamaktadır (bu Resmi Gazete'nin 13. sayfasına bakınız).

- (5) Uygunluk durumlarının düzgün bir şekilde takip edilmesini sağlamak için, bir Üye Devletin yetkili makamı tarafından bir sevkiyat üzerinde gerçekleştirilen doğrulama sırasında tespit edilen şüpheli veya tespit edilmiş herhangi bir uygunluğa ilişkin bilgiler, Organik Tarım Bilgi Sistemi kullanılarak Üye Devletler ve Komisyon arasında paylaşılmalıdır.
- (6) (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğe uygun olarak el yazısıyla imzalanmış kağıt muayene belgesi ve kağıt muayene belgesi özeti ile ilgili olarak, bu tür bir belgenin ve özeti ilk alıcı ve alıcı tarafından kullanımına ilişkin geçiş şartlarının yanı sıra, bu tür bir belgenin ve özeti mallarla birlikte ilk alıcının ve alıcının tesislerine getirilmesi zorunluluğunun belirlenmesi gerekmektedir.
- (7) Açıklık ve hukuki kesinlik sağlamak amacıyla, bu Yönetmelik (AB) 2018/848 sayılı Yönetmeliğin yürürlüğe girdiği tarihten itibaren uygulanmalıdır.
- (8) Bu Yönetmelikte öngörülen tedbirler Organik Üretim görüşüne uygundur
Komite,

BU YÖNETMELİĞİ KABUL ETMİŐTİR:

Madde 1

Konu

Bu Yönetmelik aşağıdaki konularda kurallar belirlemektedir:

- (a) üçüncü ülkelerden ithal edilen ürünlerin, Birlik içinde organik ürün veya dönüşüm aşamasındaki ürün olarak pazara sunulması amacıyla ithalatçıların, sevkiyattan sorumlu operatörlerin, ilk alıcıların ve alıcıların beyanları ve bildirimleri; ve
- (b) Üye Devletlerin yetkili makamları tarafından şüpheli veya tespit edilmiş uyumsuzlukların bildirilmesi sevkiyatları.

Madde 2

Tanımlar

Bu Yönetmelik kapsamında aşağıdaki tanımlar geçerlidir:

- (1) 'İthalatçı', Birlik'te kurulmuş ve belirtilen kontrol sistemine tabi olan gerçek veya tüzel kişi anlamına gelir.
(AB) 2018/848 Yönetmeliği uyarınca, gönderiyi Birlik içinde serbest dolaşıma bırakmak üzere bizzat kendisi veya bir temsilcisi aracılığıyla sunan;
- (2) 'Sevkiyattan sorumlu operatör', (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğün 6(4) Maddesi ve Komisyon Yetkilendirilmiş Tüzüğu (AB) 2019/2123 (3) amaçları doğrultusunda, ya ithalatçı ya da ithalatçı adına sevkiyatı sınır kontrol noktasında sunan Birlik içinde kurulmuş gerçek veya tüzel kişi anlamına gelir;
- (3) 'İlk alıcı', Birlik'te kurulmuş ve belirtilen kontrol sistemine tabi olan gerçek veya tüzel kişi anlamına gelir.
(AB) 2018/848 Yönetmeliği uyarınca, serbest dolaşıma açıldıktan sonra ithalatçı tarafından sevkiyatın teslim edildiği ve daha fazla hazırlık ve/veya pazarlama amacıyla teslim alan kişi;
- (4) 'Alıcı', Birlik'te kurulmuş ve belirtilen kontrol sistemine tabi olan gerçek veya tüzel kişi anlamına gelir.
(AB) 2018/848 Yönetmeliği, bir sevkiyatın bölünmesinden elde edilen partinin, serbest dolaşıma açıldıktan sonra ithalatçı tarafından teslim edildiği ve daha fazla işleme ve/veya pazarlama amacıyla teslim alındığı kişi;

(3) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 10 Ekim 2019 tarihli ve (AB) 2017/625 sayılı Yönetmeliğini, kontrol noktalarında belirli mallar üzerinde kimlik kontrollerinin ve fiziksel kontrollerin yapılabileceği durumlar ve koşullar ile sınır kontrol noktalarından uzakta belge kontrollerinin yapılabileceği durumlar ve koşullara ilişkin kurallar açısından tamamlayan Komisyon Yetkilendirilmiş Yönetmeliği (AB) 2019/2123 (OJ L 321, 12.12.2019, s. 64).

(5) 'Sevkiyat', Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (AB) 2017/625 sayılı Tüzüğü'nün (4) 3. maddesinin (37) numaralı noktasında tanımlandığı gibi, Birlik içinde organik ürünler veya dönüşüm aşamasındaki ürünler olarak piyasaya sürülmesi amaçlanan ürünlerin sevkiyatı anlamına gelir; ancak, Komisyonun (AB) 2021/2305 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğü'ne (5) uygun olarak sınır kontrol noktalarında resmi kontrollerden muaf tutulan organik ürünler ve dönüşüm aşamasındaki ürünler söz konusu olduğunda, aynı taşıma aracıyla taşınan ve aynı üçüncü ülkeden ithal edilen, tek bir muayene sertifikasıyla kapsanan, bir veya daha fazla Birleşik Nomenklatur kodu altında bulunan ürün miktarı anlamına gelir.

Madde 3

Varişin önceden bildirilmesi

1. Her sevkiyat için, ithalatçı veya uygun olduğu durumlarda sevkiyattan sorumlu operatör, Komisyon Uygulama Tüzüğü (AB) 2019/1715'in (6) 2. maddesinin (36) numaralı noktasında belirtilen Ticaret Kontrol ve Uzman Sistemi'nde (TRACES) denetim sertifikasının ilgili bölümünü, Delegasyon Tüzüğü (AB) 2021/2306'nın Ekinde belirtilen model ve notlara uygun olarak doldurup aşağıdaki kuruluşlara göndererek sevkiyatın sınır kontrol noktasına veya serbest dolaşıma bırakılma noktasına varışını önceden bildirecektir:

(a) 2021/2306 sayılı (AB) Yetkilendirilmiş Tüzüğü'nün 6. Maddesinde belirtilen yetkili makam;

(b) İthalatçının denetim makamı veya denetim organı.

2. Sınır kontrol noktalarında resmi kontrollere tabi her bir sevkiyat için, (AB) 2017/625 Yönetmeliğinin 56(3), (a) maddesi uyarınca sevkiyatların varışının sınır kontrol noktalarındaki yetkili makamlara önceden bildirilmesine ilişkin gerekliliklere ek olarak, 1. paragraf uygulanacaktır.

3. 1. paragraf uyarınca ön bildirimler, Komisyon Uygulama Yönetmeliği (AB) 2019/1013'te (7) belirtilen asgari süre şartlarına uygun olarak verilecektir .

Madde 4

Muayene belgesi ve muayene belgesi özeti

1. İthalatçı ve ilk alıcı, TRACES sisteminde muayene belgesini aşağıdaki şekilde dolduracaktır:

(a) Özel gümrük prosedürlerine ilişkin 23 numaralı kutuda, ithalatçı TRACES sisteminde aşağıdakiler hariç tüm bilgileri doldurmalıdır: İlgili yetkili makam tarafından gerçekleştirilen doğrulama işlemine ilişkin bilgiler;

(4) Gıda ve yem kanununun, hayvan sağlığı ve refahı kurallarının, bitki sağlığı ve bitki koruma ürünlerinin uygulanmasını sağlamak için yapılan resmi kontroller ve diğer resmi faaliyetlere ilişkin 15 Mart 2017 tarihli Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 2017/625 sayılı Yönetmeliği, (EC) 999/2001, (EC) 396/2005, (EC) 1069/2009, (EC) 1107/2009 sayılı Yönetmelikleri değiştiren (AB) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 1151/2012, (AB) 652/2014, (AB) 2016/429 ve (AB) 2016/2031 sayılı Yönetmelikleri, Konsey Tüzüğü (EC) 1/2005 ve (EC) 1099/2009 sayılı Yönetmelikleri ve Konsey Direktifleri 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC ve 2008/120/EC sayılı Yönetmelikleri ve Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (EC) 854/2004 ve (EC) 882/2004 sayılı Yönetmeliklerini yürürlükten kaldıran Konsey Direktifleri 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC ve 97/78/EC ve Konsey Kararı 92/438/EEC (Resmi Kontroller Yönetmeliği) (OJ L 95, 7.4.2017, s. 1).

(5) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (AB) 2017/625 sayılı Yönetmeliğini, organik ürünlerin ve dönüşüm aşamasındaki ürünlerin sınır kontrol noktalarında resmi kontrollerden muaf tutulduğu durumlar ve koşullar, bu ürünler için resmi kontrollerin yeri ve Komisyon'un (AB) 2019/2123 ve (AB) 2019/2124 sayılı Yetkilendirilmiş Yönetmeliklerini değiştiren 21 Ekim 2021 tarihli (AB) 2021/2305 sayılı Yetkilendirilmiş Yönetmeliği (bu Resmi Gazete'nin 5. sayfasına bakınız).

(6) Resmi denetimler için bilgi yönetim sisteminin ve sistem bileşenlerinin işleyişine ilişkin kuralları belirleyen 30 Eylül 2019 tarihli Komisyon Uygulama Yönetmeliği (AB) 2019/1715 (IMSOC Yönetmeliği) (OJ L 261, 14.10.2019, s. 37).

(7) Belirli kategorilerdeki sevkiyatlar hakkında ön bildirimle ilgili 16 Nisan 2019 tarihli Komisyon Uygulama Yönetmeliği (AB) 2019/1013 Birliğe giren hayvanlar ve mallar (OJ L 165, 21.6.2019, s. 8).

(b) İlk alıcıya ait 24 numaralı kutuda, ithalatçı, sevkiyatın doğrulanmasından ve yetkili makam tarafından muayene belgesinin onaylanmasından önce üçüncü ülkedeki kontrol makamu veya kontrol organı tarafından bilgi doldurulmamışsa, TRACES sistemindeki bilgileri tamamlayacaktır; ve

(c) İlk alıcının beyanındaki 31 numaralı kutu, serbest dolaşıma açıldıktan sonra gönderinin teslim alınması sırasında ilk alıcı tarafından TRACES sisteminde doldurulacaktır.

Eğer 2021/2306 sayılı (AB) Yetkilendirilmiş Tüzüğün 6(3) Maddesi uyarınca sevkiyat hakkında alınan karar, sevkiyatın serbest dolaşıma bırakılması gerektiğini gösteriyorsa, ithalatçı, 2021/2306 sayılı (AB) Tüzüğün 158(1) Maddesinde belirtildiği gibi, serbest dolaşıma bırakma için gümrük beyannamesinde muayene belgesinin numarasını bildirmelidir.
Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 952/2013 sayılı Kararı (8).

3. Bir sevkiyat, Gümrük gözetimi altında ve 2021/2306 sayılı (AB) Yetkilendirilmiş Tüzüğün 6(6) Maddesi uyarınca serbest dolaşıma bırakılmadan önce farklı partilere ayrıldığında, ithalatçı, bu Tüzüğün Ekinde yer alan modele ve notlara uygun olarak, her bir parti için TRACES aracılığıyla muayene sertifikasının bir özetini doldurup sunmalıdır.

Aynı durum, denetim belgesinin doğrulanması ve onaylanmasından sonra, bir sevkiyatın (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Yönetmeliğin 7(3) Maddesi uyarınca farklı partilere ayrılması halinde de geçerlidir.

(AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğün 6(6) ve 7(4) maddelerine uygun olarak muayene sertifikası özetinde kaydedilen bir partiye ilişkin karar, partinin serbest dolaşıma bırakılması gerektiğini gösteriyorsa, muayene sertifikası özetinin numarası, (AB) 952/2013 sayılı Tüzüğün 158(1) maddesinde belirtildiği gibi, serbest dolaşıma bırakılma için gümrük beyannamesinde bildirilmelidir.

Alıcı, partiyi teslim aldığında, partinin teslim alınması sırasında ambalajın veya kabın ve ilgili durumlarda muayene belgesinin (AB) 2018/848 Yönetmeliğinin III. Ekinde yer alan 6. maddeye uygun olup olmadığını teyit eden muayene belgesi özetinin TRACES kutusu 13'ünü doldurmalıdır.

4. Muayene belgesinin özeti, partinin serbest dolaşıma verileceği Üye Devletin resmi dilinde veya resmi dillerinden birinde hazırlanmalıdır. Bir Üye Devlet, gerekirse onaylı bir tercümeyle birlikte, Birlik'in başka bir resmi dilinde hazırlanan bir belge özetine izin verebilir.

Madde 5

Belgesel anlatımlar

İlgili yetkili makam, denetim makamu veya denetim organının talebi üzerine, ithalatçı, ilk alıcı veya alıcı, kendilerinin de yer aldığı muayene belgesini veya ilgili durumlarda muayene belgesinin özetini ibraz etmekle yükümlüdür.

Madde 6

Üretim birimlerinin ve faaliyetlerinin açıklaması

İthalatçının sevkiyatı serbest dolaşıma bırakmak üzere beyan etmesi durumunda, (AB) 2018/848 Yönetmeliği'nin 39(1), (d)(i) maddesinde belirtilen organik veya dönüşüm aşamasındaki üretim biriminin ve faaliyetlerin tam açıklaması şunları içermelidir:

(a) tesisler;

(b) Birlik içinde serbest dolaşıma sunulacağı noktaları belirten faaliyetler;

(8) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 9 Ekim 2013 tarihli, Birlik Gümrüklerini düzenleyen 952/2013 sayılı (AB) Yönetmeliği Kodu (RG L 269, 10.10.2013, s. 1).

(c) İthalatçının ithal edilen ürünlerin teslimine kadar depolanması için kullanmayı planladığı diğer tesisler ilk alıcı; ve

(d) İthal edilen ürünlerin depolanması için kullanılacak tesislerin, ya denetim otoritesi veya denetim kuruluğu tarafından ya da bu depolama tesislerinin başka bir Üye Devlet veya bölgede bulunması durumunda, o Üye Devlet veya bölgede denetimler için tanınmış bir denetim otoritesi veya denetim kuruluğu tarafından denetime tabi tutulmasını sağlamaya yönelik bir taahhüt.

Birinci alıcı ve ikinci alıcı söz konusu olduğunda, açıklama, gönderilerin kabulü ve depolanması için kullanılan tesisleri de içermelidir.

Madde 7

Şüpheli veya tespit edilmiş uyumsuzluk bildirimii

(AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğü'nün 6. Maddesi uyarınca bir sevkiyatın uygunluğunun doğrulanması sırasında şüpheli veya tespit edilmiş uygunsuzluk vakaları belirlenirse, ilgili Üye Devlet, Komisyonu ve diğer Üye Devletleri Organik Tarım Bilgi Sistemi (OFIS) ve Komisyonun (AB) 2021/279 sayılı Uygulama Tüzüğü'nün (9) Ek II'sinin 4. Bölümünde belirtilen şablonu kullanarak derhal bilgilendirecektir. Komisyon, yetkili makamı veya ilgili durumlarda, ilgili üçüncü ülkenin denetim makamını veya denetim organını bilgilendirecektir.

Madde 8

Kağıt muayene sertifikaları ve bunların özetlerine ilişkin geçiş hükümleri

1. 2021/2306 sayılı (AB) Yetkilendirilmiş Tüzüğü'nün 11(2) maddesine uygun olarak el yazısıyla imzalanmış muayene belgesi ve aynı Tüzüğü'nün 11(5) maddesine uygun olarak el yazısıyla imzalanmış muayene belgesinin kağıt özeti, mallarla birlikte ilk alıcının veya alıcının tesislerine teslim edilecektir.

2. Birinci alıcı, 1. paragrafta belirtilen kağıt muayene belgesini aldıktan sonra, bu belgede belirtilen bilgilerin TRACES sisteminde bu belgede doldurulan bilgilerle eşleşip eşleşmediğini doğrulayacaktır.

Muayene belgesinin 13. kutusunda belirtilen paket sayısı ile 16 ve 17. kutularındaki bilgiler kağıt muayene belgesinde doldurulmamışsa veya bu bilgiler TRACES sistemindeki belgede doldurulan bilgilerden farklıysa, ilk alıcı TRACES sistemindeki belgede doldurulan bilgileri esas alacaktır.

2. paragrafta belirtilen doğrulamanın ardından, ilk alıcı, 31. kutudaki 3 numaralı muayene belgesini elle imzalayacak ve bu belgeyi 12. kutuda belirtilen ithalatçıya gönderecektir.

4. İthalatçı, 3. paragrafta belirtilen muayene belgesini en az iki yıl süreyle denetim makamının veya denetim organının kullanımına sunmakla yükümlüdür.

5. 1. paragrafta belirtilen muayene belgesinin kağıt kopyası söz konusu olduğunda, alıcı, aşağıdaki hususları dikkate almalıdır: Partinin teslim alınmasının ardından, 13 numaralı kutudaki kağıt özeti elle imzalayın.

6. Partinin alıcısı, 5. paragrafta belirtilen muayene belgesinin kağıt kopyasını, denetim makamlarının ve/veya denetim organlarının kullanımına en az iki yıl süreyle sunmakla yükümlüdür.

(9) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin organik üretimde izlenebilirliği ve uygunluğu sağlayan kontroller ve diğer önlemler ile organik ürünlerin etiketlenmesine ilişkin 2018/848 sayılı Yönetmeliğinin uygulanmasına dair ayrıntılı kuralları belirleyen 22 Şubat 2021 tarihli (AB) 2021/279 sayılı Komisyon Uygulama Yönetmeliği (OJ L 62, 23.2.2021, s. 6).

7. İlk alıcı veya, ilgili durumlarda, ithalatçı, 3. paragrafta belirtilen muayene belgesinin bir kopyasını, 5. madde uyarınca denetim makamlarını ve denetim organlarını bilgilendirmek amacıyla çıkarabilir. Bu kopyaların üzerinde 'KOPYA' ibaresi basılı veya damgalı olarak yer almalıdır.

8. Alıcı veya, ilgili durumlarda, ithalatçı, 5. maddede belirtilen muayene belgesinin kağıt özetinin bir kopyasını, 5. madde uyarınca denetim makamlarını ve denetim organlarını bilgilendirmek amacıyla çıkarabilir. Bu kopyaların üzerinde 'KOPYA' ibaresi basılı veya damgalı olarak yer almalıdır.

Madde 9

Yürürlüğe giriş ve uygulama

Bu Yönetmelik, Avrupa Birliği Resmi Gazetesi'nde yayımlanmasını takip eden üçüncü gün yürürlüğe girer.

Bu uygulama 1 Ocak 2022'den itibaren geçerli olacaktır.

Bu Yönetmelik, bütünüyle bağlayıcıdır ve tüm Üye Devletlerde doğrudan uygulanabilir.

Brüksel'de, 21 Ekim 2021 tarihinde tamamlanmıştır.

Komisyon adına
Başkan
Ursula VON DER LEYEN

EK

BÖLÜM I

ÖZET No ... ORGANİK VE İLAÇ İTHALATINA İLİŞKİN MUAYENE BELGESİ HAKKINDA
AVRUPA BİRLİĞİ'NE DÖNÜŞTÜRÜLMekte OLAN ÜRÜNLER

1. İlgili muayene sertifikasını düzenleyen denetim makamı veya denetim organı	2. Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (AB) 2018/848 sayılı Yönetmeliği uyarınca yapılacak işlemler (1) : Uyumluluk (Madde 46); Eşdeğer üçüncü ülke (Madde 48); Eşdeğer denetim otoritesi veya denetim organı (Madde 57); veya Ticaret anlaşması kapsamındaki denklik (Madde 47).
3. Muayene belgesi referans numarası	4. Denetim yetkisi veya denetim organı
5. İthalatçı	6. Menşe ülke
7. İhracat ülkesi	8. Sınır kontrol noktası/kontrol noktası/serbest dolaşıma bırakma noktası
9. Varış ülkesi	10. Bölme işleminden elde edilen partinin alıcısı

11. Ürünlerin Tanımı

Organik veya dönüştürülmüş CN kodları Kategori Paket sayısı Parti numarası Partinin net ağırlığı ve net ağırlık

orijinal sevkiyatın

12. İlgili yetkili makamın sertifika özetini doğrulayan ve onaylayan beyanı.

Bu örnek, yukarıda açıklanan partiye karşılık gelir ve 3 numaralı kutuda belirtilen numaraya sahip orijinal bir muayene sertifikasıyla kapsanan bir sevkiyatın bölünmesiyle elde edilmiştir.

Organik olarak piyasaya sürülecek;
Dönüştürme aşamasında yayınlanacak;

Organik olmayan madde olarak piyasaya sürülecek;
Bu parti serbest dolaşıma sunulamaz.

Ek Bilgiler:

Yetkili Makam ve Üye Devlet:

(1) Organik üretim ve organik ürünlerin etiketlenmesine ilişkin 30 Mayıs 2018 tarihli ve (AB) 2018/848 sayılı Avrupa Parlamentosu ve Konseyi Tüzüğü ve 834/2007 sayılı (AB) Konsey Tüzüğü'nün yürürlükten kaldırılması (OJ L 150, 14.6.2018, s. 1).

Tarih:

Yetkili kişinin adı ve imzası/nitelikli elektronik mühür

13. Parti alıcısının beyanı

rnlerin teslim alınması sırasında, ambalaj veya konteynerin ve varsa muayene belgesinin aşağıdaki hususlarda eksiksiz olduğunu teyit ederiz:

(AB) 2018/848 Yönetmeliğinin Ek III'ünün 6. maddesine uygun olarak; veya
(AB) 2018/848 Yönetmeliğinin Ek III'ünün 6. maddesine uygun değildir.

Yetkili kişinin adı ve imzası

Tarih:

BÖLÜM II

MUAYENE BELGESİ ÖZETİ MODELİNİN DOLDURULMASINA İLİŞKİN NOTLAR

Örnek No ...: Örnek numarası, orijinal sevkiyatın bölünmesinden elde edilen parti numarasına karşılık gelir.

- Kutu 1: İlgili muayene sertifikasını düzenleyen üçüncü ülkedeki denetim otoritesinin veya denetim kuruluşunun adı, adresi ve kodu.
- Kutu 2: Bu kutu, bu özeti düzenlenmesi ve kullanımı için geçerli olan (AB) 2018/848 Yönetmeliği hükümlerini belirtir; ilgili sevkiyatın hangi hüküm uyarınca ithal edildiğini belirtin, ilgili muayene sertifikasının 2. kutusuna bakın.
- Kutu 3: Elektronik Ticaret Kontrol ve Uzman Sistemi (TRACES) tarafından ilgili sertifikaya otomatik olarak atanan muayene sertifikası numarası.
- Kutu 4: Sevkiyatı bölen işletmeciye ilişkin kontrollerden sorumlu denetim otoritesinin veya denetim kuruluşunun adı, adresi ve kodu.

5, 6 ve 7 numaralı kutular: İlgili bilgiler için altta yatan muayene sertifikasına bakın.

Kutu 8: Bu, TRACES tarafından Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (AB) 2017/625 sayılı Tüzüğü'nün (2) 53(1), (a) maddesinde belirtilen sınır kontrol noktasına veya sınır kontrol noktası dışındaki kontrol noktasına veya duruma göre Avrupa Birliği'ne serbest dolaşıma bırakılma noktasına atanan benzersiz alfanümerik koddur; buna, Komisyon Delegasyon Tüzüğü'nün (AB) 2021/2306 sayılı (3) 6(1) ve (2) maddelerine uygun olarak partinin doğrulanması için resmi kontrollerin yapıldığı ve sevkiyat hakkındaki kararın muayene belgesinin 30. kutusuna kaydedildiği ülke de dahildir.

Kutu 9: Varış ülkesi, Avrupa Birliği'ndeki ilk alıcının bulunduğu ülke anlamına gelir.

Kutu 10: Avrupa Birliği'nde (parçalama işleminden elde edilen) partinin alıcısı.

Kutu 11: Ürünlerin açıklaması, aşağıdakileri içermektedir:

- ürünlerin organik mi yoksa dönüşüm aşamasında mı olduğuna dair gösterge;
- Konsey Yönetmeliği (EEC) No 2658/87'de (4) belirtilen Birleşik Sınıflandırma (CN) kodu İlgili ürünler için (mümkünse 8 haneli sayı);
- Komisyon Uygulama Yönetmeliğinin Ek II'sine uygun olarak ürünün kategorisi (AB) 2021/1378 (5);
- paket sayısı (kutu, karton, poşet, kova vb. sayısı);
- uygun birimlerle (kg net kütle, litre vb.) ifade edilen net ağırlık ve belirtilen net ağırlık İlgili muayene sertifikasının 13. kutusunda.

- (2) Gıda ve yem kanununun, hayvan sağlığı ve refahı kurallarının, bitki sağlığı ve bitki koruma ürünlerinin uygulanmasını sağlamak için yapılan resmi kontroller ve diğer resmi faaliyetlere ilişkin 15 Mart 2017 tarihli Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 2017/625 sayılı Yönetmeliği, (EC) 999/2001, (EC) 396/2005, (EC) 1069/2009, (EC) 1107/2009 sayılı Yönetmelikleri değiştiren (AB) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 1151/2012, (AB) 652/2014, (AB) 2016/429 ve (AB) 2016/2031 sayılı Yönetmelikleri, Konsey Tüzüğü (EC) 1/2005 ve (EC) 1099/2009 sayılı Yönetmelikleri ve Konsey Direktifleri 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC ve 2008/120/EC sayılı Yönetmelikleri ve Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (EC) 854/2004 ve (EC) 882/2004 sayılı Yönetmeliklerini yürürlükten kaldıran Konsey Direktifleri 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC ve 97/78/EC ve Konsey Kararı 92/438/EEC (Resmi Kontroller Yönetmeliği) (OJ L 95, 7.4.2017, s. 1).
- (3) Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin 21 Ekim 2021 tarihli ve (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğü, Birliğe ithal edilmesi amaçlanan organik ürünler ve dönüştürülmekte olan ürünlerin sevkiyatlarına ilişkin resmi kontroller ve muayene belgesine dair kurullarla (AB) 2018/848 sayılı Tüzüğü tamamlamaktadır (OJ L 461, 27.12.2021, s.13).
- (4) Tarife ve istatistiksel sınıflandırma ve Ortak Gümrük Tarifesi hakkında 23 Temmuz 1987 tarihli (EEC) 2658/87 sayılı Konsey Tüzüğü (OJ L 256, 7.9.1987, s. 1).
- (5) Avrupa Birliği'ne organik ve dönüştürülmüş ürünlerin ithalatında yer alan üçüncü ülkelerdeki işletmecilere, işletmeci gruplarına ve ihracatçılara verilen sertifikaya ilişkin bazı kurulları belirleyen ve Avrupa Parlamentosu ve Konseyi'nin (AB) 2018/848 sayılı Yönetmeliği uyarınca tanınmış kontrol otoriteleri ve kontrol organlarının listesini oluşturan Komisyon Uygulama Yönetmeliği (AB) 2021/1378 (OJ L 297, 20.8.2021, s. 24).

Kutu 12: Bu kutu, 2021/2306 sayılı (AB) Yetkilendirilmiş Tüzüğün 6(6) ve 7(3) maddelerinde belirtilen ayırma işleminden kaynaklanan her parti için yetkili makam tarafından doldurulmalıdır.

Yetkili makam, gerekirse ilgili gördüğü ek bilgileri de ekleyerek uygun seçeneği belirlemelidir. Özellikle, 'Parti serbest dolaşıma açılmaz' seçeneği seçilmişse, ilgili bilgiler 'ek bilgiler' başlığı altında verilmelidir.

Sınır kontrol noktalarında resmi kontrollere tabi ürünler söz konusu olduğunda, bu kutunun sınır kontrol noktasındaki yetkili makam tarafından doldurulması gerekmektedir.

Yetkili kişinin el yazısı imzası, yalnızca 30 Haziran 2022 tarihine kadar kağıt üzerinde onaylanmış muayene sertifikalarının özetleri durumunda, (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Yönetmeliğin 11(5) maddesi uyarınca gereklidir.

Kutu 13: Bu kutu, (AB) 2018/848 Yönetmeliğinin III. Ekinde yer alan 6. maddede öngörülen kontroller yapıldıktan sonra, partinin teslim alınması sırasında alıcı tarafından doldurulmalı ve bir seçenek belirlenmelidir.

30 Haziran 2022 tarihine kadar, (AB) 2021/2306 sayılı Yetkilendirilmiş Tüzüğün 11(5) Maddesi uyarınca, kağıt üzerinde onaylanmış muayene sertifikalarının özetleri için alıcının el yazısıyla imzalanması gerekmektedir.