

## ระเบียบปฏิบัติของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307

ของวันที่ 21 ตุลาคม 2564

กำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับเอกสารและการแจ้งเตือนที่จำเป็นสำหรับผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์แปรรูปที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพยุโรป

(ข้อความที่เกี่ยวข้องกับเขตเศรษฐกิจยุโรป)

คณะกรรมการยุโรป

โดยคำนึงถึงสนธิสัญญาว่าด้วยการดำเนินงานของสหภาพยุโรป

โดยคำนึงถึงระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภาแห่งสหภาพยุโรป ลงวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์ และยกเลิกระเบียบสภา (EC) เลขที่ 834/2007 ( 1 ) และโดยเฉพาะอย่างยิ่ง มาตรา 39(2) ข้อ (b) และ (c) และมาตรา 43(7) ของมาตราดังกล่าว

ในทางตรงกันข้าม:

- (1) ตามมาตรา 45(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ผลิตภัณฑ์อาจถูกนำเข้าจากประเทศที่สามเพื่อวัตถุประสงค์ในการวางจำหน่ายผลิตภัณฑ์นั้นในตลาดภายในสหภาพยุโรปในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลง ดังนั้น จึงจำเป็นต้องกำหนดกฎเกณฑ์โดยละเอียดสำหรับผู้ประกอบการบางรายในสหภาพยุโรปเกี่ยวกับสินค้าที่นำเข้าในสหภาพยุโรปและหลังจากที่สินค้าหรือส่วนหนึ่งของสินค้าได้รับการปล่อยให้หมุนเวียนอย่างเสรีในสหภาพยุโรป ผู้ประกอบการเหล่านั้นได้แก่ ผู้นำเข้าที่นำเข้าสินค้าเพื่อขอให้ปล่อยหมุนเวียนอย่างเสรีในสหภาพยุโรป หรือผู้ประกอบการที่ดำเนินการแทน และผู้รับสินค้ารายแรกและผู้รับสินค้าที่จะได้รับสินค้าหรือส่วนหนึ่งของสินค้า
- (2) เพื่อจัดระบบการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าที่จัดส่งเพื่อให้สามารถตรวจสอบย้อนกลับได้ ผู้นำเข้าควรแจ้งล่วงหน้าเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าที่จัดส่งไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจและหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของตนเองโดยการส่งข้อมูลที่เกี่ยวข้องในใบรับรองการตรวจสอบตามที่กำหนดไว้ในระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ( 2 )
- (3) นอกจากนี้ จำเป็นต้องกำหนดกฎระเบียบโดยละเอียดเกี่ยวกับเนื้อหาของข้อความที่คัดลอกมาจากใบรับรองการตรวจสอบ รวมถึงวิธีการทางเทคนิคที่จะใช้ในการออกใบรับรองดังกล่าวด้วย
- (4) ผู้นำเข้า ผู้รับสินค้ารายแรก และผู้รับสินค้าจะต้องจัดเตรียมใบรับรองการตรวจสอบหรือสำเนาใบรับรองการตรวจสอบตามคำขอของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม จำเป็นต้องกำหนดภาระผูกพันเพิ่มเติมเกี่ยวกับข้อมูลที่ถูกรวบรวมไว้โดยผู้นำเข้า ผู้รับสินค้ารายแรก และผู้รับสินค้า ตามลำดับ ในคำอธิบายของหน่วยการผลิตอินทรีย์หรือหน่วยการผลิตที่อยู่ระหว่างการแปลงที่อ้างถึงในมาตรา 39(1) ข้อ (d)(i) ของระเบียบ (EU) 2018/848

( 1 ) OJ L 150, 14.6.2018, หน้า. 1.

( 2 ) ระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 ว่าด้วยการแก้ไขเพิ่มเติมระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภาเกี่ยวกับกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าเกษตรอินทรีย์และสินค้าแปรรูปที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพยุโรปและเกี่ยวกับใบรับรองการตรวจสอบ (ดูหน้า 13 ของวารสารทางการนี้)

- (5) เพื่อให้แน่ใจว่ากรณีที่ไม่ปฏิบัติตามจะได้รับการติดตามอย่างเหมาะสม ข้อมูลเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือได้รับการยืนยันซึ่งพบในระหว่างการตรวจสอบที่ดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของรัฐสมาชิกเกี่ยวกับสินค้าที่จัดส่ง ควรมีการแบ่งปันระหว่างรัฐสมาชิกและคณะกรรมการ โดยใช้ระบบข้อมูลการเกษตรอินทรีย์
- (6) ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษและสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษ ซึ่งลงนามด้วยลายมือบนกระดาษตามข้อบังคับที่ได้รับมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 จำเป็นต้องกำหนดข้อกำหนดการเปลี่ยนผ่านสำหรับการใช้ใบรับรองดังกล่าวและสำเนาใบรับรอง โดยผู้รับสินค้าคนแรกและผู้รับสินค้า ตลอดจนข้อกำหนดให้ใบรับรองดังกล่าวและสำเนาใบรับรองต้องแนบไปกับสินค้าไปยังสถานที่ของผู้รับสินค้าคนแรกและผู้รับสินค้าด้วย
- (7) เพื่อให้เกิดความชัดเจนและความแน่นอนทางกฎหมาย ระเบียบนี้ควรมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ระเบียบ (EU) 2018/848 มีผลบังคับใช้
- (8) มาตรการที่กำหนดไว้ในระเบียบนี้เป็นไปตามความเห็นของการผลิตอินทรีย์ คณะกรรมการ,

ได้นำระเบียบนี้มาใช้แล้ว:

#### มาตรา 1

#### เนื้อหา

ระเบียบนี้กำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับ:

- (ก) การประกาศและการสื่อสารโดยผู้นำเข้า ผู้ประกอบการที่รับผิดชอบสินค้า ผู้รับสินค้ารายแรก และผู้รับสินค้าสำหรับการนำเข้าผลิตภัณฑ์จากประเทศที่สามเพื่อวัตถุประสงค์ในการวางจำหน่ายผลิตภัณฑ์เหล่านั้นในตลาดภายในสหภาพยุโรปในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์แปรรูป และ
- (ข) การแจ้งจากหน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือที่ได้รับการยืนยันแล้ว สินค้าที่ส่งมา

#### มาตรา 2

#### คำจำกัดความ

เพื่อวัตถุประสงค์ของระเบียบนี้ คำจำกัดความต่อไปนี้จะมีผลบังคับใช้:

- (1) 'ผู้นำเข้า' หมายถึง บุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพยุโรปและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่กล่าวถึงในระเบียบ (EU) 2018/848 ซึ่งกำหนดว่าใครเป็นผู้ยื่นสินค้าเพื่อขอลำดับจำหน่ายอย่างเสรีในสหภาพยุโรป ไม่ว่าจะโดยตนเองหรือผ่านตัวแทน
- (2) 'ผู้ดำเนินการที่รับผิดชอบสินค้า' หมายถึง ตามวัตถุประสงค์ของมาตรา 6(4) ของระเบียบมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 และระเบียบมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ( 3 ) ผู้นำเข้าหรือบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพยุโรปซึ่งนำสินค้ามาแสดงที่ด่านควบคุมชายแดนในนามของผู้นำเข้า
- (3) 'ผู้รับสินค้ารายแรก' หมายถึง บุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพยุโรปและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่กล่าวถึงในระเบียบ (EU) 2018/848 ผู้รับสินค้าที่ผู้นำเข้าส่งมอบให้หลังจากได้รับอนุญาตให้หมุนเวียนอย่างเสรี และผู้รับสินค้าเพื่อเตรียมการและ/หรือทำการตลาดต่อไป
- (4) 'ผู้รับสินค้า' หมายถึง บุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพยุโรปและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่กล่าวถึงในระเบียบ (EU) 2018/848 ผู้รับสินค้าที่ถือได้จากการแบ่งสินค้าจากการขนส่งที่ผู้นำเข้าส่งมอบให้หลังจากได้รับการอนุมัติให้หมุนเวียนอย่างเสรี และผู้รับสินค้าดังกล่าวเพื่อการเตรียมการและ/หรือการตลาดต่อไป

( 3 ) ระเบียบการมอบอำนาจคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ลงวันที่ 10 ตุลาคม 2019 เสริมระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภาเกี่ยวกับกฎเกณฑ์สำหรับกรณีและเงื่อนไขที่การตรวจสอบเอกลักษณ์และการตรวจสอบทางกายภาพของสินค้าบางประเภทอาจดำเนินการ ณ จุดควบคุม และการตรวจสอบเอกสารอาจดำเนินการจากระยะไกลจากด่านควบคุมชายแดน (OJ L 321, 12.12.2019, หน้า 64)

(5) 'สินค้าที่ส่ง' หมายถึงสินค้าที่ส่งตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (37) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภา ( 4 ) ของผลิตภัณฑ์ที่ตั้งใจจะวางขายในตลาดภายในสหภาพในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลง อย่างไรก็ตาม ในกรณีของผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ดำเนินการตามระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ( 5 ) หมายถึงปริมาณผลิตภัณฑ์ภายใต้รหัสการจำแนกประเภทสินค้าแบบรวมหนึ่งรหัสหรือมากกว่า ซึ่งครอบคลุมโดยใบรับรองการตรวจสอบฉบับเดียว ขนส่งโดยวิธีการขนส่งเดียวกัน และนำเข้าจากประเทศที่สามเดียวกัน

### มาตรา 3

#### แจ้งให้ทราบล่วงหน้าก่อนเดินทางมาถึง

1. สำหรับสินค้าแต่ละรายการ ผู้นำเข้าหรือในกรณีที่เหมาะสม ผู้ดำเนินการที่รับผิดชอบสินค้าจะต้องแจ้งล่วงหน้าเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าที่ดำเนินการควบคุมชายแดนหรือจุดปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนเสรี โดยกรอกและส่งในระบบควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญ (TRACES) ตามที่อ้างถึงในมาตรา 2 ข้อ (36) ของระเบียบการดำเนินการของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 ( 6 ) ส่วนที่เกี่ยวข้องของใบรับรองการตรวจสอบตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวกของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 ไปยังหน่วยงานต่อไปนี้:

(ก) หน่วยงานผู้มีอำนาจตามที่ระบุไว้ในมาตรา 6 ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306

(ข) หน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมของผู้นำเข้า

2. สำหรับสินค้าแต่ละรายการที่ต้องได้รับการตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ ด้านควบคุมชายแดน ให้ใช้วรรค 1 เพิ่มเติมจากข้อกำหนดเกี่ยวกับการแจ้งล่วงหน้าต่อหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ณ ด้านควบคุมชายแดนเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าตามมาตรา 56(3) ข้อ (a) ของระเบียบ (EU) 2017/625

3. การแจ้งล่วงหน้าตามวรรค 1 จะต้องให้ตามระยะเวลาขั้นต่ำที่กำหนดไว้ในระเบียบการดำเนินการของคณะกรรมการ (EU) 2019/1013 ( 7 )

### มาตรา 4

#### ใบรับรองการตรวจสอบและสำเนาใบรับรองการตรวจสอบ

1. ผู้นำเข้าและผู้รับสินค้ารายแรกจะต้องกรอกใบรับรองการตรวจสอบในระบบ TRACES ดังนี้:

(ก) ในช่องที่ 23 เกี่ยวกับขั้นตอนศุลกากรพิเศษ ผู้นำเข้าจะต้องกรอกข้อมูลทั้งหมดใน TRACES ยกเว้น... ข้อมูลเกี่ยวกับการตรวจสอบที่ดำเนินการโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง

( 4 ) ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภาแห่งสหภาพยุโรป ลงวันที่ 15 มีนาคม 2017 ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ กฎเกี่ยวกับสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์ สุขภาพพืช และผลิตภัณฑ์ป้องกันพืช แก้ไขเพิ่มเติมระเบียบ (EC) เลขที่ 999/2001, (EC) เลขที่ 396/2005, (EC) เลขที่ 1069/2009, (EC) เลขที่ 1107/2009, (EU) เลขที่ 1151/2012, (EU) เลขที่ 652/2014, (EU) 2016/429 และ (EU) 2016/2031 ของรัฐสภายุโรปและสภา, ระเบียบสภา (EC) เลขที่ 1/2005 และ (EC) เลขที่ 1099/2009 และคำสั่งสภา 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC และ 2008/120/EC และยกเลิกระเบียบ (EC) เลขที่ 854/2004 และ (EC) เลขที่ 882/2004 ของรัฐสภายุโรปและสภา, คำสั่งสภา 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC 96/23/EC, 96/93/EC และ 97/78/EC และมติคณะมนตรี 92/438/EEC (ระเบียบการควบคุมอย่างเป็นทางการ) (OJ L 95, 7.4.2017, หน้า 1)

( 5 ) ระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 ว่าด้วยการแก้ไขเพิ่มเติมระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภา โดยกำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับกรณีและเงื่อนไขที่ผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงสภาพได้รับการยกเว้นจากการตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ ด้านควบคุมชายแดน สถานที่ตรวจสอบอย่างเป็นทางการสำหรับผลิตภัณฑ์ดังกล่าว และแก้ไขเพิ่มเติมระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 และ (EU) 2019/2124 (ดูหน้า 5 ของวารสารทางการนี้)

( 6 ) ระเบียบปฏิบัติของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 ลงวันที่ 30 กันยายน 2019 ว่าด้วยการกำหนดกฎเกณฑ์สำหรับการดำเนินงานของระบบการจัดการข้อมูลสำหรับการควบคุมอย่างเป็นทางการและส่วนประกอบของระบบ (ระเบียบ IMSOC) (OJ L 261, 14.10.2019, หน้า 37)

( 7 ) ระเบียบปฏิบัติของคณะกรรมการ (EU) 2019/1013 ลงวันที่ 16 เมษายน 2019 ว่าด้วยการแจ้งล่วงหน้าเกี่ยวกับสินค้าบางประเภทของสัตว์และสินค้าที่เข้าสู่สหภาพ (OJ L 165, 21.6.2019, หน้า 8)

(ข) ในช่วงที่ 24 สำหรับผู้รับสินค้ารายแรก ผู้นำเข้าจะต้องกรอกข้อมูลในระบบ TRACES หากหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมในประเทศที่สามยังไม่ได้กรอกข้อมูลดังกล่าวก่อนการตรวจสอบสินค้าและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบโดยหน่วยงานที่มีอำนาจ; และ

(ค) ช่อง 31 ในใบแจ้งของผู้รับสินค้ารายแรกจะต้องกรอกในระบบ TRACES โดยผู้รับสินค้ารายแรกเมื่อรับสินค้าหลังจากที่สินค้าได้รับอนุญาตให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ

ใบ หากการตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าที่ส่งตามมาตรา 6(3) ของระเบียบมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 2. ระบุว่าสินค้าที่ส่งมานี้จะต้องปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี ผู้นำเข้าจะต้องรายงานหมายเลขใบรับรองการตรวจสอบในสำแดงศุลกากรสำหรับการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีตามที่ระบุไว้ในมาตรา 158(1) ของระเบียบ (EU)

เลขที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและสภา ( 8 )

3. ในกรณีที่สินค้าถูกแบ่งออกเป็นชุดย่อยต่าง ๆ ภายใต้การกำกับดูแลของศุลกากร และก่อนการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีตามมาตรา 6(6) ของระเบียบมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 ผู้นำเข้าจะต้องกรอกและส่งสำเนาใบรับรองการตรวจสอบผ่าน TRACES สำหรับแต่ละชุดย่อยตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวกของระเบียบนี้

หลักการเดียวกันนี้ใช้ได้เช่นกันหากมีการแบ่งสินค้าออกเป็นชุดย่อยต่างๆ ตามมาตรา 7(3) ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 หลังจากการตรวจสอบและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบ

หากการตัดสินใจเกี่ยวกับล็อตที่บันทึกไว้ในสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 6(6) และ 7(4) ของระเบียบมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 ระบุว่าล็อตดังกล่าวจะต้องปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี หมายเลขสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบจะต้องรายงานในใบสำแดงศุลกากรสำหรับการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีตามที่อ้างถึงในมาตรา 158(1) ของระเบียบ (EU) เลขที่ 952/2013

เมื่อรับสินค้าแต่ละล็อต ผู้รับสินค้าจะต้องกรอกข้อมูลในช่วงที่ 13 ของระบบ TRACES ซึ่งเป็นส่วนที่คัดลอกมาจากใบรับรองการตรวจสอบ เพื่อยืนยันว่า ณ เวลาที่รับสินค้าแต่ละล็อต บรรลุถึงที่หรือภายในบรรจุ และใบรับรองการตรวจสอบ (ถ้ามี) เป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือไม่

4. สำเนาใบรับรองการตรวจสอบจะต้องจัดทำเป็นภาษาทางการหรือภาษาทางการภาษาใดภาษาหนึ่งของรัฐสมาชิกที่สินค้าลือนั้นจะถูกปล่อยออกสู่การจำหน่ายอย่างเสรี รัฐสมาชิกอาจยินยอมให้จัดทำสำเนาใบรับรองเป็นภาษาทางการอื่นของสหภาพยุโรป และแนบคำแปลที่ได้รับการรับรองหากจำเป็น

## มาตรา 5

### บัญชีเอกสาร

เมื่อได้รับการร้องขอจากหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือองค์กรควบคุมที่เกี่ยวข้อง ผู้นำเข้า ผู้รับสินค้าคนแรก หรือผู้รับสินค้า จะต้องแสดงใบรับรองการตรวจสอบ หรือในกรณีที่เกี่ยวข้อง ให้แสดงสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่ระบุชื่อตนไว้

## มาตรา 6

### คำอธิบายเกี่ยวกับหน่วยการผลิตและกิจกรรมต่างๆ

ในกรณีที่ผู้นำเข้าประกาศการจัดส่งเพื่อปล่อยสู่การหมุนเวียนเสรี คำอธิบายทั้งหมดของหน่วยการผลิตอินทรีย์หรือหน่วยการผลิตที่อยู่ระหว่างการแปลงและกิจกรรมต่างๆ ตามที่อ้างถึงในมาตรา 39(1) จุด (d)(i) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องรวมถึง:

(ก) สถานที่;

(ข) กิจกรรมต่างๆ ซึ่งระบุจุดปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีในสหภาพยุโรป

( 8 ) ระเบียบ (EU) เลขที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและสภาแห่งสหภาพยุโรป ลงวันที่ 9 ตุลาคม 2013 ว่าด้วยศุลกากรของสหภาพยุโรป รหัส (OJ L 269, 10.10.2013, หน้า 1)

(ค) สถานที่อื่นใดที่ผู้นำเข้าตั้งใจจะใช้สำหรับการจัดเก็บสินค้าที่นำเข้าในระหว่างรอการส่งมอบ ผู้รับสินค้ารายแรก; และ

(ด) ข้อตกลงที่จะรับรองว่าสถานที่ใดๆ ที่จะใช้สำหรับการจัดเก็บผลิตภัณฑ์นำเข้าจะต้องอยู่ภายใต้การควบคุม ซึ่งจะดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุม หรือในกรณีที่สถานที่จัดเก็บเหล่านี้ตั้งอยู่ในรัฐสมาชิกหรือภูมิภาคอื่น ให้ดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมที่ได้รับการยอมรับสำหรับการควบคุมในรัฐสมาชิกหรือภูมิภาคนั้น

ในกรณีของผู้รับสินค้ารายแรกและผู้รับสินค้าทั่วไป คำอธิบายจะต้องรวมถึงสถานที่ที่ใช้ในการรับสินค้าและการจัดเก็บสินค้าด้วย

## มาตรา 7

การแจ้งเตือนกรณีต้องสงสัยหรือพบการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด

หากในระหว่างการตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดของสินค้าตามมาตรา 6 ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 พบกรณีที่สงสัยหรือยืนยันแล้วว่าไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด รัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องจะต้องแจ้งให้คณะกรรมการและรัฐสมาชิกอื่น ๆ ทราบทันทีโดยใช้ระบบข้อมูลการเกษตรอินทรีย์ (OFIS) และแบบฟอร์มที่กำหนดไว้ในส่วนที่ 4 ของภาคผนวก II ของระเบียบการดำเนินการของคณะกรรมการ (EU) 2021/279 ( 9 ) คณะกรรมการจะแจ้งหน่วยงานผู้มีอำนาจ หรือในกรณีที่เกี่ยวข้อง หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของประเทศที่สามที่เกี่ยวข้อง

## มาตรา 8

บทบัญญัติชั่วคราวสำหรับใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษและสำเนาของใบรับรองดังกล่าว

1. ใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษซึ่งลงนามด้วยลายมือตามมาตรา 11(2) ของระเบียบมอบอำนาจ (EU) 2021/2306 และสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษซึ่งลงนามด้วยลายมือตามมาตรา 11(5) ของระเบียบดังกล่าว จะต้องแนบไปกับสินค้าไปยังสถานที่ของผู้รับสินค้ารายแรกหรือผู้รับสินค้า

2. เมื่อได้รับใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษตามที่ระบุในวรรค 1 แล้ว ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องตรวจสอบว่าข้อมูลที่อยู่ในใบรับรองนั้นตรงกับข้อมูลที่กรอกไว้ในใบรับรองในระบบ TRACES หรือไม่

ในกรณีที่ข้อมูลเกี่ยวกับจำนวนห่อสินค้าที่ระบุในช่อง 13 ของใบรับรองการตรวจสอบ และข้อมูลในช่อง 16 และ 17 ของใบรับรองดังกล่าวไม่ครบถ้วนในใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษ หรือในกรณีที่ข้อมูลดังกล่าวแตกต่างจากข้อมูลที่กรอกไว้ในใบรับรองในระบบ TRACES ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องยึดถือข้อมูลที่กรอกไว้ในใบรับรองในระบบ TRACES เป็นหลัก

หลังจากตรวจสอบตามที่ระบุในวรรค 2 แล้ว ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องลงนามในใบรับรองการตรวจสอบกระดาษ 3. ในช่อง 31 ด้วยลายมือ และส่งใบรับรองนั้นไปยังผู้นำเข้าที่ระบุไว้ในช่อง 12

4. ผู้นำเข้าต้องเก็บรักษาใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นเอกสารตามที่ระบุในวรรค 3 ไว้ให้เจ้าหน้าที่ควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตรวจสอบได้ตรวจสอบอย่างน้อยสองปี

5. ในกรณีที่เป็นการเอกสารสำเนาใบรับรองการตรวจสอบตามที่ระบุในวรรค 1 ผู้รับสินค้าจะต้อง ณ เวลาดังกล่าว

เมื่อรับเอกสารชุดดังกล่าวแล้ว ให้เซ็นชื่อกำกับไว้ในช่องที่ 13

6. ผู้รับสินค้าในลีดดังกล่าวจะต้องเก็บรักษาสำเนาเอกสารใบรับรองการตรวจสอบที่กล่าวถึงในวรรค 5 ไว้ให้หน่วยงานควบคุมและ/หรือองค์กรควบคุมตรวจสอบได้เป็นเวลาอย่างน้อยสองปี

( 9 ) ระเบียบการดำเนินการของคณะกรรมการ (EU) 2021/279 ลงวันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2021 ว่าด้วยกฎเกณฑ์โดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภาว่าด้วยการควบคุมและมาตรการอื่น ๆ ที่รับรองการตรวจสอบย้อนกลับและการปฏิบัติตามข้อกำหนดในการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์ (OJ L 62, 23.2.2021, หน้า 6)

7. ผู้รับสินค้าคนแรก หรือในกรณีที่เกี่ยวข้อง ผู้นำเข้า อาจทำสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษตามที่ระบุในวรรค 3 เพื่อแจ้งให้หน่วยงานควบคุมและองค์กรควบคุมทราบตามมาตรา 5 สำเนาใดๆ ดังกล่าวจะต้องมีข้อความ "สำเนา" พิมพ์หรือประทับตราไว้ด้วย

8. ผู้รับสินค้าหรือผู้นำเข้า (ในกรณีที่เกี่ยวข้อง) อาจทำสำเนาเอกสารสรุปผลการตรวจสอบตามที่ระบุในวรรค 5 เพื่อแจ้งให้หน่วยงานควบคุมและองค์กรควบคุมทราบตามมาตรา 5 สำเนาใดๆ ดังกล่าวจะต้องมีข้อความ "สำเนา" พิมพ์หรือประทับตราไว้ด้วย

#### มาตรา 9

##### การมีผลบังคับใช้และการนำไปใช้

ระเบียบนี้จะมีผลบังคับใช้ในวันที่สามนับจากวันที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการของสหภาพยุโรป

จะมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2565

ระเบียบนี้มีผลผูกพันโดยสมบูรณ์และบังคับใช้โดยตรงในทุกรัฐสมาชิก

จัดทำขึ้นที่กรุงบรัสเซลส์ วันที่ 21 ตุลาคม 2021

สำหรับคณะกรรมการ  
ประธานาธิบดี  
อูร์ซูลา ฟอน เดอร์ เลเยน



---

วันที่:

ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

---

13. การประกาศของผู้รับสินค้าประจำล็อต

เพื่อยืนยันว่า ณ เวลาที่รับสินค้า บรรจุภัณฑ์หรือภาชนะบรรจุ และใบรับรองการตรวจสอบ (ถ้ามี) มีสภาพดังนี้:

- ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือ
- ไม่เป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848

ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ

วันที่:

---

## ภาคที่ 2

หมายเหตุสำหรับการกรอกแบบฟอร์มสรุปข้อมูลจากใบรับรองการตรวจสอบ

หมายเลขสารสกัด ...: หมายเลขสารสกัดนี้ตรงกับหมายเลขของชุดที่ได้จากการแบ่งสินค้าจากล็อตเดิม

- กล่องที่ 1: ชื่อ ที่อยู่ และรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมในประเทศที่สามที่ออกใบรับรองการตรวจสอบฉบับดังกล่าว
- กล่องที่ 2: ช่องระบุข้อมูลกำหนดของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับการออกและการใช้เอกสารฉบับนี้ โปรดระบุชื่อกำหนดที่เกี่ยวข้องซึ่งใช้ในการนำเข้าสินค้า โปรดดูช่องที่ 2 ของใบรับรองการตรวจสอบต้นฉบับ
- กล่องที่ 3: หมายเลขใบรับรองการตรวจสอบจะถูกกำหนดให้กับใบรับรองต้นฉบับโดยอัตโนมัติโดยระบบควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญทางอิเล็กทรอนิกส์ (TRACES)
- กล่องที่ 4: ชื่อ ที่อยู่ และรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมที่รับผิดชอบการควบคุมผู้ประกอบการที่ทำการแบ่งสินค้า
- ช่องที่ 5, 6 และ 7: โปรดดูข้อมูลที่เกี่ยวข้องในใบรับรองการตรวจสอบฉบับหลัก
- กล่องที่ 8: มีข้อรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่ TRACES กำหนดให้กับด่านควบคุมชายแดนหรือจุดควบคุมอื่นที่ไม่ใช่ด่านควบคุมชายแดนตามที่อ้างถึงในมาตรา 53(1) จุด (a) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภา ( 2 ) หรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีเข้าสู่สหภาพยุโรป ตามความเหมาะสม รวมถึงประเทศที่มีการควบคุมอย่างเป็นทางการเพื่อตรวจสอบล็อตตามมาตรา 6(1) และ (2) ของระเบียบการมอบอำนาจคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ( 3 ) และที่ซึ่งการตัดสินใจเกี่ยวกับการจัดส่งจะถูกบันทึกไว้ในช่อง 30 ของใบรับรองการตรวจสอบ
- กล่องที่ 9: ประเทศปลายทาง หมายถึง ประเทศของผู้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป
- กล่องที่ 10: ผู้รับสินค้าของล็อต (ที่ได้จากการแบ่งล็อต) อยู่ในสหภาพยุโรป
- กล่องที่ 11: รายละเอียดของสินค้า ซึ่งประกอบด้วย:
- ระบุว่าผลิตภัณฑ์นั้นเป็นผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรืออยู่ในระหว่างกระบวนการผลิต
  - รหัส Combined Nomenclature (CN) ตามที่อ้างถึงในระเบียบสภา (EEC) เลขที่ 2658/87 ( 4 ) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง (ระบุเป็นระดับ 8 หลักหากเป็นไปได้)
  - ประเภทของผลิตภัณฑ์ตามภาคผนวกที่ 2 ของระเบียบปฏิบัติการของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 ( 5 );
  - จำนวนบรรจุภัณฑ์ (จำนวนกล่อง สิ่ง ถึง ฯลฯ)
  - น้ำหนักสุทธิระบุในหน่วยที่เหมาะสม (กิโลกรัมของมวลสุทธิ ลิตร เป็นต้น) และน้ำหนักสุทธิระบุไว้ในช่องที่ 13 ของใบรับรองการตรวจสอบฉบับหลัก

- ( 2 ) ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและสภาแห่งสหภาพยุโรป ลงวันที่ 15 มีนาคม 2017 ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ กฎระเบียบเกี่ยวกับสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์ สุขภาพพืช และผลิตภัณฑ์ป้องกันพืช โดยแก้ไขเพิ่มเติมระเบียบ (EC) เลขที่ 999/2001, (EC) เลขที่ 396/2005, (EC) เลขที่ 1069/2009, (EC) เลขที่ 1107/2009, (EU) เลขที่ 1151/2012, (EU) เลขที่ 652/2014, (EU) 2016/429 และ (EU) 2016/2031 ของรัฐสภายุโรปและสภา, ระเบียบสภา (EC) เลขที่ 1/2005 และ (EC) เลขที่ 1099/2009 และคำสั่งสภา 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC และ 2008/120/EC และยกเลิกระเบียบ (EC) เลขที่ 854/2004 และ (EC) เลขที่ 882/2004 ของรัฐสภายุโรปและสภา, คำสั่งสภา 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC 96/23/EC, 96/93/EC และ 97/78/EC และมติคณะมนตรี 92/438/EEC (ระเบียบการควบคุมอย่างเป็นทางการ) (OJ L 95, 7.4.2017, หน้า 1)
- ( 3 ) ระเบียบการมอบอำนาจของคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 ว่าด้วยการแก้ไขเพิ่มเติมระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภา เกี่ยวกับกฎเกณฑ์ที่เกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าเกษตรอินทรีย์และสินค้าแปรรูปที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพยุโรปและเกี่ยวกับใบรับรองการตรวจสอบ (OJ L 461, 27.12.2021, หน้า 13)
- ( 4 ) ระเบียบสภา (EEC) เลขที่ 2658/87 ลงวันที่ 23 กรกฎาคม พ.ศ. 2530 ว่าด้วยอัตราภาษีและชื่อทางสถิติ และว่าด้วยอัตราภาษีศุลกากรทั่วไป (OJ L 256, 7.9.1987, หน้า 1)
- ( 5 ) ระเบียบปฏิบัติการของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 ที่กำหนดกฎบางประการเกี่ยวกับใบรับรองที่ออกให้แก่ผู้ประกอบการ กลุ่มผู้ประกอบการ และผู้ส่งออกในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการแปลงเข้าสู่สหภาพ และกำหนดรายชื่อหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภา (OJ L 297, 20.8.2021, หน้า 24)

กล่องที่ 12: ช่องนี้จะต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจสำหรับแต่ละชุดที่เกิดจากการดำเนินการแยกตามทีระบุไว้ในมาตรา 6(6) และ 7(3) ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306

หน่วยงานผู้มีอำนาจต้องเลือกตัวเลือกที่เหมาะสม โดยอาจเพิ่มข้อมูลเพิ่มเติมที่เห็นว่าเกี่ยวข้องหากจำเป็น โดยเฉพาะอย่างยิ่ง หากเลือกตัวเลือก 'ไม่สามารถปล่อยสินค้าล็อตนี้ออกสู่ตลาดได้อย่างเสรี' จะต้องระบุข้อมูลที่เกี่ยวข้องไว้ในหัวข้อ 'ข้อมูลเพิ่มเติม'

ในกรณีของสินค้าที่ต้องได้รับการตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ ด่านชายแดน ช่องนี้จะต้องกรอกข้อมูลให้ครบถ้วนโดยเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ ณ ด่านชายแดน

ลายเซ็นด้วยมือของผู้มีอำนาจจะจำเป็นเฉพาะในกรณีของสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(5) ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306

กล่องที่ 13: ผู้รับสินค้าต้องกรอกข้อมูลในช่องนี้เมื่อรับสินค้า โดยเลือกตัวเลือกใดตัวเลือกหนึ่งหลังจากดำเนินการตรวจสอบตามทีระบุไว้ในข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848 แล้ว

ต้องมีลายมือของผู้รับสินค้าสำหรับสำเนาใบรับรองการตรวจสอบที่ประทับตราบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(5) ของระเบียบการมอบอำนาจ (EU) 2021/2306