

Այս տեքստը նախատեսված է զուտ որպես փաստաթղթային գործիք և չունի իրավական ուժ: Միության կառույցները որևէ պատասխանատվություն չեն կրում դրա բովանդակության համար: Համապատասխան ակտերի իսկական տարբերակները, ներառյալ դրանց նախաբանները, հրապարակված են Եվրոպական միության պաշտոնական ամսագրում և հասանելի են EUR-Lex-ում: Այդ պաշտոնական տեքստերը ուղղակիորեն հասանելի են հղումների միջոցով ներառված է այս փաստաթղթում

► **Բ** [ՀԱՆՁՆԱԺՈՂՈՎԻ ՊԱՏՎԻՐԱԿԱՆ ԿԱՆՈՆԱԳՐՈՒԹՅՈՒՆ \(ԵՄ\) 2021/169 Ց. 2021 թվականի հուլիսի 13-ին](#)

[ըրազներով Եվրոպական խորհրդարանի և Խորհրդի 2018/848 կանոնակարգը \(ԵՄ\)՝ վերահսկիչ մարմինների և վերահսկող մարմինների ճանաչման ընթացակարգային պահանջները, որոնք իրավասու է վերահսկողություն իրականացնել օպերատորների և օպերատորների խմբերի վրա, որոնք հավաստագրված են օրգանական և սերտիֆիկացված օրգանական արտադրանք երրորդ երկրներում և դրանց վերահսկման և վերահսկողության կանոններով և այլն գործողություններ, որոնք պետք է կատարվեն այդ վերահսկող մարմինների և վերահսկող մարմինների կողմից](#)

[\(Տեքստ՝ EEA-ի համապատասխանությամբ\)](#)

[\(ՊՏ L 336, 23.9.2021թ., էջ 7\)](#)

Փոփոխված՝

Պաշտոնական

Ամսաթիվ Էջի

ամսաթիվ չկա

► [MI հանձնաժողովի պատվիրակված կանոնակարգ \(ԵՄ\) 2023/1686 30 հունիսի 2023 թ. L 218 \\_\\_\\_\\_\\_ 7](#)  
[5.9.2023 թ.](#)



**ՀԱՆՁՆԱԺՈՂՈՎԻ ՊԱՏՎԻՐԱԿԱՆ ԿԱՆՈՆԱԳՐՈՒԹՅՈՒՆ (ԵՄ) 2021/1698**

13 հուլիսի 2021 թ.

լրացնում է Եվրոպական պառլամենտի և Խորհրդի 2018/848 կանոնակարգը (ԵՄ) ընթացակարգային պահանջներով վերահսկիչ մարմինների և վերահսկող մարմինների ճանաչման համար, որոնք իրավասու են վերահսկողություն իրականացնել երրորդ երկրներում օրգանական և օրգանական արտադրանքի սերտիֆիկացված օպերատորների և օպերատորների խմբերի նկատմամբ: և դրանց վերահսկման կանոններով և այդ վերահսկող մարմինների կողմից իրականացվելիք վերահսկումներով և այլ գործողություններով, և

**վերահսկող մարմիններ**

**(Տեքստ` EEA-ի համապատասխանությամբ)**

ԳԼՈՒԽ I

**ՄԱՐԻՆՆԵՐԻ ԵՎ ՎԵՐԱՀՄԿՈՂՄԱՆ ՄԱՐԻՆՆԵՐԻ ՃԱՆԱԶՄԱՆ ԸՆԹԱՑՈՒԹՅԱՆ ՊԱՀԱՆՁՆԵՐԸ.**

*Հոդված 1*

**Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848- ի 46-րդ հոդվածի 2-րդ կետի (ո) կետում նշված պահանջները.**

1. (ԵՄ) 46(4) հոդվածում նշված ճանաչման հարցումը ` օգտագործելով Հանձնաժողովի կողմից տրամադրված մոդելը: Հաշվի են առնվում միայն ամբողջական հարցումները:
  2. Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(4) հոդվածում նշված տեխնիկական դրայեն պետք է պարունակի հետևյալ տեղեկատվությունը Միության պաշտոնական լեզուներից մեկով.
    - (a) վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի մասին հետևյալ տեղեկությունները.
      - (i) Անուն;
      - (ii) փոստային ՀԱՍՑԵ;
      - (iii) հեռախոսահամար;
      - (iv) էլփոստի կոնտակտային կետ;
      - (v) վերահսկող մարմինների համար` նրանց հավատարմագրման մարմնի անվանումը.
    - (b) Համապատասխան երրորդ երկրում կամ երրորդ երկրներում վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի նախատեսվող գործունեության ակնարկ, ներառյալ օրգանական արտադրանքի նշումը, դրանց Համակցված անվանացանկի (CN) ծածկագրերի հետ միասին համաձայն Խորհրդի թիվ 2658/87 կանոնակարգի (ԵՏՀ) (<sup>1</sup>), բաշխված ըստ ապրանքների կատեգորիայի, ինչպես սահմանված է 2018/848 (ԵՄ) Կանոնակարգի (ԵՄ) 35(7) հոդվածում, որոնք նախատեսվում են ներմուծել Միություն` 45-րդ հոդվածի (բ)(i) կետի համաձայն. 1) Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 Հանձնաժողովի կողմից ճանաչվելուց հետո գործունեության առաջին տարվա ընթացքում.
    - (c) Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի նկարագրությունը` կապված.
      - (i) դրա կառուցվածքը և չափը;
- (<sup>1</sup>) Խորհրդի 1987 թվականի հուլիսի 23-ի թիվ 2658/87 կանոնակարգ (ԵՏՀ) սակագնային և վիճակագրական նոմենկլատուրայի և Միասնական մաքսային սակագնի մասին (OJ L 256, 7.9.1987, էջ 1):



- (ii) իր SS կառավարման համակարգը;
- (iii) իր մասնաճյուղերը, եթե այդպիսիք կան.
- (iv) իր գործունեության տեսակը, ներառյալ պատվիրակված գործունեությունը, եթե այդպիսիք կան.
- (v) դրա կազմակերպչական աղյուսակը;
- (vi) դրա որակի կառավարում;
- (d) հավաստագրման ընթացակարգերը, մասնավորապես՝ 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված վկայագրի տրամադրման կամ մերժման, կասեցման կամ հետկանչման համար.
- (e) Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ով սահմանված արտադրության կանոնների և վերահսկման միջոցների թարգմանությունը, ինչպես նաև դրա համաձայն ընդունված պատվիրակված և կատարողական ակտերը այն լեզուներով, որոնք հասկանալի են երրորդ երկրների պայմանագրային օպերատորների համար, որոնց համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկողությունը մարմինը ճանաչում է պահանջում.
- (f) փաստաթղթերը, որոնք ապացուցում են, որ բավարարված են (ԵՄ) 2018/848 Կանոնակարգի 46(2) հոդվածով սահմանված չափանիշները, մասնավորապես հավատարմագրման մարմնի կողմից տրված հավատարմագրման վկայագրի պատճենը, որն ընդգրկում է ապրանքների բոլոր կատեգորիաները, որոնց ճանաչումը պահանջվում է.
- (g) սույն Կանոնակարգին համապատասխան ստեղծվելիք հսկողության միջոցառումների գործունեությունը և իրականացումը, ներառյալ, որտեղ անհրաժեշտ է, օպերատորների խմբի համար վերահսկողության առանձնահատկությունները.
- (h) սույն կանոնակարգի 22-րդ հոդվածով սահմանված անհամապատասխանության հաստատված դեպքերում ձեռնարկվելիք միջոցառումների կատարող.
- (i) ► 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(4) հոդվածի երկրորդ ենթակետում նշված ամենավերջին գնահատման զեկույցի պատճենը, որը կազմվել է հավատարմագրման մարմնի կամ, անհրաժեշտության դեպքում, իրավասու մարմնի կողմից, որը պարունակում է տեղեկատվություն. նշված է սույն Կանոնակարգի I Հավելվածի Ա մասում, ներառյալ վկաների աուդիտի հաշվետվությունը վկաների աուդիտի վերաբերյալ, որն իրականացվել է ճանաչման հայտի ներկայացմանը նախորդող 2 տարվա ընթացքում: Շեղման կարգով, մինչև 2024 թվականի դեկտեմբերի 31-ը ներկայացված ճանաչման խնդրանքների դեպքում, վկաների աուդիտի հաշվետվությունը կարող է լինել վկաների աուդիտի վերաբերյալ, որն իրականացվել է ճանաչման հարցումը ներկայացնելուն նախորդող 3 տարվա ընթացքում : Գնահատման հաշվետվությունը պետք է տա հետևյալ երաշխիքները. ◀
- (i) որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը բավարար գնահատվել է իր կարողության վերաբերյալ՝ երաշխավորելու, որ երրորդ երկրներից ներմուծվող

ապրանքները համապատասխանում են 45(1) հոդվածի (ա), (բ) (i) և (գ) կետերով սահմանված պայմաններին և Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848-ի 46-րդ հոդվածի 2-րդ կետում.

- (ii) որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինն ունի կարողություններ և իրավասություններ՝ արդյունավետորեն իրականացնելու վերահսկողության պահանջները և բավարարելու 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(2) հոդվածով և սույն Կանոնակարգով սահմանված չափանիշները յուրաքանչյուր երրորդ երկրում, որի համար նա ճանաչում է պահանջում;
- (j) ապացույց, որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը ծանուցել է իր գործունեության մասին համապատասխան երրորդ երկրի համապատասխան մարմիններին և իր պարտավորությունը՝ հարգելու համապատասխան երրորդ երկրի իշխանությունների կողմից իր վրա դրված իրավական պահանջները.



- (k) կայքէջի հասցե՝ միության պաշտոնական լեզուներից առնվազն մեկով հասանելի բովանդակությամբ և նաև պայմանագրային օպերատորների համար հասկանալի, որտեղ կարելի է գտնել սույն Կանոնակարգի 17-րդ հոդվածի «ա» կետում նշված ցանկը.
- (l) Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից Հանձնաժողովի կողմից նշանակված անկախ փորձագետներին հասանելիություն տրամադրելու իր բոլոր գրասենյակներն ու հաստատությունները և հասանելի պահելու և փոխանցելու իր վերահսկողական գործունեության հետ կապված ողջ տեղեկատվությունը համապատասխան երրորդ երկրում.
- (m) Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի հայտարարությունն այն մասին, որ այն չի ենթարկվել Հանձնաժողովի հետկանչմանը, կամ հետ կանչվել կամ կասեցվել է որևէ հավատարմագրման մարմնի կողմից՝ երրորդ երկրի և/կամ ապրանքների կատեգորիայի ճանաչման իրենց խնդրանքին նախորդող 24 ամիսների ընթացքում. պահանջել ճանաչում: Այս պահանջը չի կիրառվում 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի 2ա կետի (ժա) կետի համաձայն դուրս գալու դեպքում.
- (n) ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որը կարևոր է համարում վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կամ հավատարմագրման մարմնի կողմից:

3. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է տրամադրի Հանձնաժողովի կողմից պահանջվող ցանկացած լրացուցիչ տեղեկատվություն՝ դրա ճանաչման նպատակով:

4. Եթե Հանձնաժողովը գտնում է, որ 2-րդ կամ 3-րդ պարբերությունների համաձայն տրամադրված տեղեկատվությունը թերի է, հնացած կամ անբավարար, ապա նա պետք է մերժի ճանաչման հարցումը:

#### Հոդված 2

#### Ճանաչման շրջանակի ընդլայնում

2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի համաձայն ճանաչված վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կարող է հայտ ներկայացնել իր ճանաչման շրջանակը լրացուցիչ երրորդ երկրի կամ ապրանքների լրացուցիչ կատեգորիայի համար՝ օգտագործելով այն մոդելը, որը հասանելի է հանձնաժողովը:

Ճանաչման շրջանակի ընդլայնման մասին հարցումը պետք է բաղկացած լինի 1(2) հոդվածում նշված տեխնիկական դոսիեի համապատասխան մասերի թարմացումից՝ լրացուցիչ երրորդ երկրի կամ արտադրանքի լրացուցիչ կատեգորիայի մասին, որը ենթակա է շրջանակի ընդլայնմանը: .

ԳԼՈՒԽ II

**ՎԵՐԱՀՄԿԻՉ ՄԱՐՄԻՆՆԵՐԻ ԵՎ ՎԵՐԱՀՄԿՈՂՄԱՆ  
ՄԱՐՄԻՆՆԵՐԻ ՎԵՐԱՀՄԿՈՂՈՒԹՅՈՒՆԸ ՀԱՆՁՆԱԺՅՈՂՈՎԻ ԿՈՂՄԻՑ.**

#### Հոդված 3

#### **Վերահսկիչ մարմինների վերահսկողության ընդհանուր պահանջները և վերահսկող մարմիններ<sup>1</sup>**

<sup>1</sup> 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(1) հոդվածի համաձայն ճանաչված վերահսկող մարմինների և վերահսկող մարմինների

▼ **Բ**

2. Հանձնաժողովի կողմից իրականացվող վերահսկիչ գործունեության ինտենսիվությունը և հաճախականությունը պետք է համապատասխանեցվեն անհամապատասխանությունների ռիսկին՝ համաձայն 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի 6-րդ կետի:

3. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(1) հոդվածի համաձայն ճանաչված վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է պահպանեն (ա), (բ) (i) և (գ) կետերով սահմանված պայմաններն ու չափանիշները բավարարելու ունակությունը. այդ կանոնակարգի 45-րդ հոդվածի 1-ին և 46-րդ հոդվածի 2-րդ մասի, ինչպես սահմանված է տեխնիկական գործում՝ դրանց ճանաչման պահին: Նրանք նաև պետք է պահպանեն 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) և սույն Կանոնակարգի 46-րդ հոդվածի 2-րդ և 6-րդ հոդվածով և սույն Կանոնակարգով սահմանված հսկողության պահանջները, պայմանները և միջոցառումները իրականացնելու կարողությունները և իրավասությունները:

Այդ նպատակով նրանք պետք է ցույց տան.

- (a) որ նրանք արդյունավետ կերպով իրականացրել են իրենց գործունեությունը առաջին ենթակետում նշված պայմանների և չափանիշների համաձայն. և
- (b) դրանց գործառնական ընթացակարգերի համապատասխանությունը և դրանց վերահսկման միջոցառումների արդյունավետությունը:

▼ **M1**

3 ա. Նախնական ճանաչումից կամ ճանաչման շրջանակը 2-րդ հոդվածի համաձայն ապրանքների նոր կատեգորիա ընդլայնելուց հետո 2 տարվա ընթացքում վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը ներկայացնում է վկաների աուդիտի նոր հաշվետվություն՝ նոր վկաների աուդիտի վերաբերյալ, որն իրականացվել է համապատասխան I հավելվածի Բ մասի 1-ին և 2-րդ բաժիններով ապրանքների այն կատեգորիաների համար, որոնց համար այն ճանաչվել է կամ ընդլայնվել է ճանաչման շրջանակը:

▼ **B**

4. Տարեկան հաշվետվության նպատակով վերահսկիչ մարմինները պետք է ապահովեն, որ վկաների ստուգումն իրականացվի սույն Կանոնակարգի I հավելվածի Բ մասի 1-ին և 2-րդ բաժիններին և հետևյալ կանոններին համապատասխան.

▼ **M1**

- (a) Վկաների երկու ստուգումների միջև ընկած ժամանակահատվածը չպետք է գերազանցի 4 տարին՝ սկսած առաջին վկաների աուդիտի օրվանից, որն իրականացվել է նախնական ճանաչումից կամ ապրանքների նոր կատեգորիայի շրջանակի սկզբնական ընդլայնումից հետո.

▼ **B**

- (b) «ա» կետում նշված 4 տարիների ընթացքում իրականացվելիք վկաների ստուգումների ընդհանուր թվի հաշվարկման համար ճանաչման նախնական խնդրանքի համար իրականացված վկաների ստուգումների թիվը չի դիտարկվում.
- (c) Վկաների մեկ լրացուցիչ ստուգում պետք է իրականացվի.
  - (i) յուրաքանչյուր 2 տարին մեկ այն երրորդ երկրներում, որտեղ արտադրվում կամ վերամշակվում է 8-րդ հոդվածում

---

նկատմամբ Հանձնաժողովի վերահսկիչ գործունեությունը պետք է կենտրոնանա վերահսկիչ մարմինների և վերահսկող մարմինների գործառնական գործունեության գնահատման վրա՝ հաշվի առնելով. հաշվի առնել այդ կանոնակարգի 46-րդ հոդվածի 2-րդ կետի «դ» կետում նշված հավատարմագրման մարմինների աշխատանքի արդյունքները:

նշված բարձր ռիսկային արտադրանքը.

- (ii) ճանաչված յուրաքանչյուր 10 երրորդ երկրի համար: Այս լրացուցիչ վկաների աուդիտը պետք է իրականացվի 4 տարվա ընթացքում.
- (d) Հանձնաժողովի կամ հավատարմագրման մարմնի խնդրանքով վկաների ավելի շատ աուդիտներ կկատարվեն՝ մասնավորապես հետևյալ գործոնների ռիսկի վերլուծության հիման վրա.
  - (i) տեսուչների թիվը;
  - (ii) օպերատորների քանակը;
  - (iii) օպերատորների կողմից իրականացվող գործունեության տեսակը.
  - (iv) հավատարմագրման մարմնի կողմից իրականացված վկաների ստուգումների քանակը.



- (v) վերահսկողության մարմինների հետ կապված խախտումները.
- (vi) օպերատորների հավաստագրված խմբերի քանակը և դրանց չափը.
- (vii) վերահսկող մարմինների կամ կոնկրետ տեսուչի կամ տեսուչների համար կարևոր բացահայտումներ.
- (viii) ապրանքների բնույթը և խարդախության ռիսկը.
- (ix) Հանձնաժողովի արձագանքները՝ հիմնված վերահսկող մարմնի նախորդ տարեկան հաշվետվության վրա.
- (x) օպերատորների կողմից խարդախության կասկածները.
- (xi) երրորդ երկրից Միություն ներմուծվող ապրանքների ծավալը և ճանաչված երրորդ երկրներում վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գործունեությունը:

5. Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները Հանձնաժողովի պահանջով ներկայացնում են փաստաթղթեր իրենց ռիսկերի վերլուծության ընթացակարգի վերաբերյալ:

6. Հանձնաժողովի կողմից ճանաչված վերահսկող մարմինների և վերահսկիչ մարմինների նկատմամբ վերահսկողության նպատակով վերջիններիս կարող են օգնել երկու անդամ պետություններ՝ հանդես գալ որպես համագեկուցողներ՝ վերահսկիչ մարմինների և վերահսկիչ մարմինների կողմից նախնական ճանաչման համար ներկայացված տեխնիկական դոկյուենտների ուսումնասիրության համար կամ դրանց ճանաչման շրջանակի ընդլայնում, ճանաչված վերահսկող մարմինների և վերահսկող մարմինների ցանկի կառավարում և վերանայում, ինչպես նաև վերահսկիչ մարմինների և վերահսկող մարմինների գործառնական կատարողականի գնահատում, ներառյալ տարեկան հաշվետվությունները:

7. Հանձնաժողովը կարող է անդամ պետությունների միջև հարցումները բաշխել համամասնորեն՝ օրգանական արտադրության կոմիտեում յուրաքանչյուր անդամ պետության ձայների քանակով:

#### Հոդված 4

### Տարեկան հաշվետվություն

Մինչև յուրաքանչյուր տարվա փետրվարի 28-ը վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը տարեկան հաշվետվություն է ներկայացնում Հանձնաժողով:

Այդ տարեկան հաշվետվությունը սահմանում է վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գործունեությունը նախորդ տարում՝ համաձայն II հավելվածի

Այն պետք է ներկայացվի Միության պաշտոնական լեզուներից մեկով և անգլերենով, եթե ընտրված պաշտոնական լեզուն անգլերենը չէ:

#### Հոդված 5

### Տեղում ստուգումներ և աուդիտներ

1. Հանձնաժողովը պարբերաբար կազմակերպում է ռիսկերի վրա հիմնված տեղում ստուգումներ և/կամ աուդիտներ վերահսկող մարմինների և վերահսկիչ մարմինների կողմից՝ գնահատելու յուրաքանչյուր վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից իրականացվող վերահսկողության որակն ու արդյունավետությունը: Այդ քննությունները և աուդիտները կարող են համակարգվել համապատասխան հավատարմագրման մարմնի հետ: Հանձնաժողովին կարող են ուղեկցել անկախ փորձագետներ՝ տեղում կատարված այդ փորձաքննությունների և աուդիտների ժամանակ:



2. Հանձնաժողովը կարող է պահանջել ցանկացած լրացուցիչ տեղեկատվություն, ներառյալ մեկ կամ մի քանի ժամանակավոր տեղում փորձաքննության հաշվետվությունների ներկայացում, որոնք ստեղծված են իր կողմից նշանակված անկախ փորձագետների կողմից:

## ▼B

3. Տեղում ստուգումները և աուդիտները կարող են ներառել.
- (a) Այցելություն վերահսկիչ մարմինների և վերահսկիչ մարմինների գրասենյակներ կամ տարածքներ, նրանց արտապատվիրված ծառայություններ և օպերատորներ կամ օպերատորների խմբեր, որոնք գտնվում են Միությունում և երրորդ երկրներում.
  - (b) Վերահսկիչ մարմինների կամ վերահսկիչ մարմինների կառուցվածքը, գործունեությունը և որակի կառավարումը նկարագրող համապատասխան փաստաթղթերի փաստաթղթերի ուսումնասիրություն .
  - (c) Աշխատակազմի գործերի փաստաթղթերի վերանայում, ներառյալ նրանց իրավասությունների, վերապատրաստման փաստաթղթերի, շահերի բախման մասին հայտարարությունները և անձնակազմի գնահատման և վերահսկման մասին փաստաթղթերը.
  - (d) օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ֆայլերի ստուգում՝ անհամապատասխանությունների և բողոքների նկատմամբ վերաբերմունքը ստուգելու, հսկողության նվազագույն հաճախականությունը, ստուգումների անցկացման ժամանակ ռիսկի վրա հիմնված մոտեցման կիրառումը, հետագա այցերի իրականացումը. և առանց նախնական ծանուցման այցելություններ, նմուշառման քաղաքականություն և տեղեկատվության փոխանակում այլ վերահսկող մարմինների և վերահսկող մարմինների հետ.
  - (e) վերանայման աուդիտ, որը օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ստուգումն է՝ ստուգելու վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի ստանդարտ վերահսկման և ռիսկերի գնահատման ընթացակարգերին համապատասխանությունը և դրա արդյունավետությունը ստուգելու համար՝ հաշվի առնելով օպերատորների իրավիճակի էվոյուցիան Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի վերջին ստուգումը.
  - (f) վկաների աուդիտ, որը վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի տեսուչի կողմից կատարված ֆիզիկական տեղում ստուգման կատարման գնահատումն է:

*Հոդված 6***Հետազոտության ստուգումներ**

Հանձնաժողովը կարող է հետազոտության ստուգումներ իրականացնել 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(1) հոդվածի համաձայն ճանաչված վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի ճանաչման շրջանակում ընդգրկված ապրանքների կամ բեռների վրա:

Օրգանական արտադրանքի բաղադրիչներին կամ արտադրական փուլերին հետազոտելու նպատակով Հանձնաժողովը կարող է տեղեկատվություն պահանջել իրավասու մարմիններից կամ վերահսկող մարմիններից կամ վերահսկող մարմիններից, որոնք ներգրավված են իրենց վերահսկողության տակ գտնվող այդ ապրանքների հսկողության մեջ:

Հանձնաժողովը կարող է իրականացնել հետազոտության ստուգումներ՝ հիմնվելով իր կողմից իրականացվող տարեկան ռիսկերի գնահատման, Հանձնաժողովի կամ անդամ պետությունների կողմից ստացված բողոքների վրա կամ պատահականության սկզբունքով:

Հանձնաժողովն իր կողմից սահմանված ժամկետում իրականացնում է հետազոտության ստուգումներ, որոնք ժամանակին հաղորդվում են համապատասխան իրավասու մարմիններին, վերահսկող մարմիններին և ներգրավված վերահսկող մարմիններին:

*Հոդված 7*

**Հանձնաժողովի ժամանակավոր պահանջ**

Հանձնաժողովը կարող է ցանկացած պահի, հիմնվելով անհրաժեշտությունն ապացուցող էական վերլուծության վրա, տեղեկատվություն ստանալու ժամանակավոր հարցումներ կատարել վերահսկող մարմնին կամ վերահսկող մարմնին:

▼B

*Հոդված 8***Բարձր ռիսկային ապրանքների ցանկ**

Երրորդ երկրների նկատմամբ գործող վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները կիրառում են սույն Կանոնակարգի 9(8) հոդվածի երկրորդ ենթապարբերությունը և 12(5) և 16(6) հոդվածները երրորդ երկրներից ծագող բարձր ռիսկային ապրանքների նկատմամբ, ինչպես նշված է. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի 8-րդ կետի համաձայն ընդունված կատարողական ակտում՝ հիմնվելով օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի կամ արտադրության ամբողջականության վրա ազդող հիմնական, կարևոր կամ կրկնվող անհամապատասխանություններից հետո կատարված ընտրության վրա:

## Գ.Լ.ՌԻՍ III

<b>ՎԵՐԱՀՍԿՈՂՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐԸ</b>	<b>ՎԵՐԱՀՍԿՈՂՈՒԹՅՆ</b>	<b>ԵՎ</b>
<b>ՎԵՐԱՀՍԿՈՂՈՒԹՅՆ</b>	<b>ԿՈՂՄԻ</b>	<b>ՕՊԵՐԱՏՈՐՆԵՐԻ</b>
<b>ՕՊԵՐԱՏՈՐՆԵՐԻ ԽՄԲԵՐԻ ԿՈՂՄԻՑ.</b>		<b>ԵՎ</b>
	<b>ՄԱՐՄԻՆՆԵՐ</b>	

*Հոդված 9***Ընդհանուր դրույթներ**

1. Երրորդ երկրներում օպերատորների և օպերատորների խմբերի կողմից վերահսկիչ մարմինների և վերահսկիչ մարմինների կողմից իրականացվող հսկողությունները՝ 2018/848 կանոնակարգին համապատասխանությունը ստուգելու համար, ներառում են.

- (a) Կանոնակարգի (ԵՄ) 9(6) հոդվածում և 28-րդ հոդվածում նշված կանխարգելիչ և նախազգուշական միջոցների կիրառման ստուգումը արտադրության, պատրաստման և բաշխման յուրաքանչյուր փուլում.
- (b) Եթե հողինգը ներառում է ոչ օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրական միավորներ, գրանցումների և միջոցառումների կամ ընթացակարգերի կամ պայմանավորվածությունների ստուգում՝ օրգանական, փոխակերպման և ոչ օրգանական արտադրական միավորների միջև հստակ և արդյունավետ տարանջատումն ապահովելու համար, ինչպես նաև. ինչպես այդ ստորաբաժանումների կողմից արտադրված համապատասխան արտադրանքների, այնպես էլ օրգանական, փոխակերպման և ոչ օրգանական արտադրության միավորների համար օգտագործվող նյութերի ու արտադրանքների միջև: Այդպիսի ստուգումը պետք է ներառի ծանրոցների ստուգումները, որոնց համար նախորդ ժամանակաշրջանը հետադարձաբար ճանաչվել է որպես փոխակերպման ժամանակաշրջանի մաս, և ստուգումներ ոչ օրգանական արտադրության միավորների վրա.
- (c) Երբ օրգանական, փոխակերպման և ոչ օրգանական արտադրանքները միաժամանակ հավաքվում են օպերատորների կողմից, պատրաստվում կամ պահվում են նույն պատրաստման միավորում, տարածքում կամ տարածքում, կամ տեղափոխվում են այլ օպերատորներ կամ միավորներ, գրանցումների և միջոցառումների ստուգում, Գործող ընթացակարգեր կամ պայմանավորվածություններ՝ ապահովելու համար, որ գործողություններն իրականացվում են ըստ տեղի կամ

ժամանակի տարանջատված, մաքրման համապատասխան միջոցներ և միջոցներ՝ արտադրանքի փոխարինումը կանխելու համար, որ օրգանական արտադրանքը և փոխակերպվող արտադրանքը միշտ նույնականացված են, որ օրգանական, - փոխակերպման և ոչ օրգանական արտադրանքները պահվում են նախապատրաստական գործողություններից առաջ և հետո՝ միմյանցից առանձնացված ըստ տեղի կամ ժամանակի, և յուրաքանչյուր լոտի հետագծելիությունը առանձին հողամասերից մինչև հավաքման կենտրոն ապահովված է:



2. 2018/848 Կանոնակարգին (ԵՄ) համապատասխանությունը ստուգելու համար հսկողությունը պետք է իրականացվի երրորդ երկրների բոլոր օպերատորների և օպերատորների խմբերի նկատմամբ պարբերաբար, ռիսկի հիման վրա և համապատասխան հանախականությանը, ողջ գործընթացի ընթացքում: արտադրության, պատրաստման և բաշխման բոլոր փուլերում՝ ելնելով 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 3-րդ հոդվածի (57) կետում սահմանված անհամապատասխանության հավանականության հիման վրա, որը պետք է որոշվի՝ հաշվի առնելով հետևյալ տարրերը.

- (a) օպերատորների և օպերատորների խմբերի տեսակը, չափը, ներառյալ նոր ավելացված հողատարածքները, կառուցվածքը, ինչպես նաև օպերատորների խմբին միացող նոր անդամների թիվը.
- (b) օպերատորների և օպերատորների խմբերի գործունեության կամ գործունեության գտնվելու վայրը և բարդությունը.
- (c) այն ժամանակահատվածը, որի ընթացքում օպերատորները և օպերատորների խմբերը ներգրավված են եղել օրգանական արտադրության, պատրաստման և բաշխման մեջ.
- (d) սույն հոդվածի համաձայն իրականացված հսկողության արդյունքները, մասնավորապես՝ 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) համապատասխանության հետ կապված.
- (e) օպերատորների խմբի դեպքում՝ օպերատորների խմբի ներքին հսկողության համակարգի փաստաթղթավորված ընթացակարգերին համապատասխան իրականացված ներքին ստուգումների արդյունքները.
- (f) արդյոք հողինգը ներառում է ոչ օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրական միավորներ.
- (g) ապրանքների տեսակը, քանակը և արժեքը.
- (h) ապրանքների միախառնման կամ չթույլատրված ապրանքների կամ նյութերի հետ աղտոտման ռիսկը.
- (i) օպերատորների և օպերատորների խմբերի կողմից կանոններից շեղումների կամ բացառությունների կիրառումը.
- (j) արտադրության, պատրաստման և բաշխման յուրաքանչյուր փուլում անհամապատասխանության կրիտիկական կետերը.
- (k) ենթապայմանագրային գործունեություն:
- (l) արդյոք օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը փոխել են իրենց հավաստագրող վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը.
- (m) ցանկացած տեղեկատվություն, որը ցույց է տալիս սպառողների մոլորության մեջ զգելու հավանականությունը.
- (n) ցանկացած տեղեկատվություն, որը կարող է ցույց տալ 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) չհամապատասխանությունը:

3. Հանձնաժողովի պատվիրակված կանոնակարգի (ԵՄ) 2021/771 ( <sup>2</sup>) հոդվածը և Հանձնաժողովի 2021/279 ( <sup>3</sup>) կիրարկող կանոնակարգի (ԵՄ) 4-րդ, 5-րդ և 6-րդ հոդվածները *mutatis mutandis* կիրառվում են երրորդ երկրներում օպերատորների խմբերի նկատմամբ վերահսկողության նկատմամբ: .

- (2) Հանձնաժողովի պատվիրակված 2021 թվականի հունվարի 21-ի 2021/771 կանոնակարգը, որը լրացնում է Եվրոպական պառլամենտի և Խորհրդի 2018/848 կանոնակարգը՝ սահմանելով հատուկ չափանիշներ և պայմաններ փաստաթղթային հաշիվների ստուգման համար՝ օրգանական ոլորտում պաշտոնական վերահսկողության շրջանակներում: արտադրությունը և օպերատորների խմբերի պաշտոնական հսկողությունը (OJ L 165, 11.5.2021, էջ 25):
- (3) Հանձնաժողովի 2021 թվականի փետրվարի 22-ի 2021/279 կիրարկման կանոնակարգը (ԵՄ), որը սահմանում է Եվրոպական խորհրդարանի և Խորհրդի 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848-ի կատարման մանրամասն կանոնները օրգանական արտադրության մեջ հետազոտելիությունն ու համապատասխանությունն ապահովող վերահսկողության և այլ միջոցառումների մասին: օրգանական արտադրանքի մակնշում (OJ L 62,

23.2.2021, t<sub>2</sub> 6):

## ▼B

4. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը տարին առնվազն մեկ անգամ պետք է իրականացնի 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) համապատասխանության ստուգում բոլոր օպերատորների և օպերատորների խմբերի համար: Համապատասխանության ստուգումը պետք է ներառի ֆիզիկական ստուգում տեղում:

5. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ ամեն տարի իրականացնի լրացուցիչ հսկողության առնվազն 10%-ը, քան 4-րդ պարբերությունում նշվածներինը: Հսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից իրականացվող բոլոր ֆիզիկական ստուգումներից առնվազն 10%-ը պետք է լինի առանց նախնական ծանուցման:

6. Կասկածելի կամ հաստատված անհամապատասխանության նկատմամբ իրականացվող վերահսկողությունը չի հաշվվում 5-րդ պարբերությունում նշված լրացուցիչ հսկողությունների մեջ:

7. Ամեն տարի վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը պետք է վերստուգի օպերատորների խմբի անդամների առնվազն 5%-ը, բայց ոչ պակաս, քան 10 անդամ: Եթե օպերատորների խումբն ունի 10 կամ ավելի անդամ, բոլոր անդամները պետք է նորից ստուգվեն:

8. Տեղում ֆիզիկական ստուգումը և նմուշառումը պետք է իրականացվեն վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից առավել հարմար ժամանակներում՝ ստուգելու կրիտիկական հսկողության կետերի համապատասխանությունը:

8-րդ հոդվածում նշված բարձր ռիսկային արտադրանքի համար վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է տարեկան առնվազն երկու ֆիզիկական ստուգումներ իրականացնի օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի մոտ: Այս ֆիզիկական ստուգումներից մեկը պետք է լինի առանց նախնական ծանուցման:

9. Այն դեպքում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը ղեկավարում են մի քանի արտադրական միավորներ կամ տարածքներ, ներառյալ գնման և հավաքման կենտրոնները, ոչ օրգանական արտադրանքի համար օգտագործվող բոլոր արտադրական միավորները կամ տարածքները, ներառյալ գնման և հավաքման կենտրոնները, նույնպես ենթակա են 4-րդ կետում սահմանված հսկողության պահանջներին: .

10. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված վկայագրի հանձնումը կամ երկարաձգումը հիմնված է սույն հոդվածում նշված համապատասխանության ստուգման արդյունքների վրա:

#### *Հոդված 10*

#### **Օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի հավաստագրման ստուգումներ**

1. Նախքան օպերատորներին կամ օպերատորների խմբերին հավաստագրելն ընդունելը, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը տրամադրել են հետևյալը.

(a) փաստաթուղթ ստորագրված հայտարարության տեսքով, որում նշվում է.

(i) օրգանական և/կամ փոխակերպվող արտադրության միավորի և, անհրաժեշտության դեպքում, ոչ օրգանական արտադրական միավորների և 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) համաձայն իրականացվելիք գործունեության նկարագրությունը.

(ii) համապատասխան միջոցներ, որոնք պետք է ձեռնարկվեն օրգանական և/կամ փոխակերպման միավորի և/կամ տարածքի և/կամ գործունեության մակարդակում



ապահովելու 2018/848 կանոնակարգին (ԵՄ)  
համապատասխանությունը.

- (iii) նախագրուչական միջոցներ, որոնք պետք է ձեռնարկվեն՝ չթույլատրված արտադրանքներով կամ նյութերով վարակվելու վտանգը նվազեցնելու համար, և մաքրման միջոցները, որոնք պետք է ձեռնարկվեն արտադրության, պատրաստման և բաշխման փուլերում.



- (b) հաստատում, որ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը հավաստագրված չեն մեկ այլ վերահսկիչ մարմնի կողմից նույն երրորդ երկրում նույն կատեգորիայի արտադրանքի վերաբերյալ իրականացվող գործունեության առնչությամբ, ներառյալ այն դեպքերում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը գործում են տարբեր փուլերում. արտադրություն, պատրաստում կամ բաշխում;
- (c) օպերատորների խմբի անդամների կողմից հաստատում, որ նրանք անհատական հիմունքներով չեն հավաստագրվել նույն գործունեության համար տվյալ ապրանքի համար, որը ընդգրկված է օպերատորների խմբի սերտիֆիկացմամբ, որին իրենք պատկանում են.
- (d) ստորագրված պարտավորություն, որով օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը պարտավորվում են.
- (i) վերահսկողության մարմնին կամ վերահսկիչ մարմնին հասանելի դարձնել բոլոր արտադրամասերի բոլոր մասերը և հսկողության նպատակներով բոլոր տարածքները, ինչպես նաև հաշիվները և համապատասխան օժանդակ փաստաթղթերը.
- (ii) վերահսկող մարմնին կամ վերահսկող մարմնին տրամադրել վերահսկողության նպատակների համար անհրաժեշտ ցանկացած տեղեկատվություն.
- (iii) վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի պահանջի դեպքում ներկայացնել որակի ապահովման սեփական ծրագրերի արդյունքները.
- (iv) ապրանքների գնորդներին գրավոր և առանց անհարկի ուշացումների տեղեկացնել և համապատասխան տեղեկատվություն փոխանակել վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի հետ, եթե հիմնավորվել է անհամապատասխանության կասկածը, որ անհամապատասխանության կասկածը չի կարող վերացվել. կամ հաստատվել է անհամապատասխանություն, որն ազդում է տվյալ արտադրանքի ամբողջականության վրա.
- (v) Ընդունել վերահսկողության ֆայլի փոխանցումը վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի փոփոխության դեպքում կամ օրգանական արտադրությունից դուրս գալու դեպքում վերջին վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից հսկիչ ֆայլի պահպանումը 5 տարի ժամկետով.
- (vi) օրգանական արտադրությունից դուրս գալու դեպքում անհապաղ տեղեկացնել վերահսկող մարմնին կամ վերահսկող մարմնին.
- (vii) այն դեպքում, երբ օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ենթակապալառուները ենթակա են վերահսկողության տարբեր վերահսկիչ մարմինների կամ վերահսկող մարմինների կողմից, ընդունել տեղեկատվության փոխանակումը այդ վերահսկող մարմինների կամ վերահսկող մարմինների միջև.
- (viii) գործունեությունը կատարել օրգանական արտադրության կանոններին համապատասխան.
- (ix) ընդունել վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից սահմանված ուղղիչ միջոցների կիրարկումը - անհամապատասխանությունների դեպքում:

2. Նախքան օպերատորներին կամ օպերատորների խմբերը հավաստագրելը, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ստուգի.

- (a) որ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը համապատասխանում են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II, III և IV գլուխներին և այդ Կանոնակարգի 36-րդ հոդվածին: Ստուգումը պետք է ներառի առնվազն մեկ ֆիզիկական ստուգում տեղում.

## ▼B

(b) այն դեպքում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը ենթապայմանագրում են իր գործունեությունը երրորդ կողմերին, և՛ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը, և՛ երրորդ կողմերը, որոնց այդ գործունեությունը ենթապայմանագրված է, հավաստագրված են ճանաչված վերահսկող մարմինների կամ վերահսկող մարմինների կողմից՝ հաստատելով, որ նրանք համապատասխանում են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II, III և IV գլուխներին և այդ Կանոնակարգի 36-րդ հոդվածին , բացառությամբ այն դեպքերի, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը համապատասխան վերահսկող մարմին կամ վերահսկող մարմին չեն տեղեկացնում, որ իրենք պատասխանատու են օրգանական արտադրության համար և որ իրենք . չեն փոխանցել այդ պատասխանատվությունը ենթակապալառուին: Նման դեպքերում վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ստուգի, որ ենթակապալառուները գործողությունները համապատասխանում են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II, III և IV գլուխներին և այդ Կանոնակարգի 36-րդ հոդվածին՝ իր կողմից իրականացվող վերահսկողական գործունեության համատեքստում: օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի, որոնք իրենց գործունեությունը ենթապայմանագրել են:

3. Բացի ցանկացած այլ տարրից, որը կարող է համապատասխան համարվել վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից, նախքան օպերատորներին կամ օպերատորների խմբերին հավաստագրելը, որոնք նախկինում հավաստագրված են եղել մեկ այլ վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից, նոր վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է գնահատի հետևյալ տեղեկատվությունը. փոխանցված նախորդ վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից.

(a) սերտիֆիկացման կարգավիճակը և վավերականությունը, ներառյալ շրջանակի կրճատման, կասեցման և չեղարկման դեպքերը, ինչպես նշված է ստանդարտացման միջազգային կազմակերպության (ISO) ISO/IEC 17065 ստանդարտում.

(b) նախորդ 3 տարվա ընթացքում կատարված ստուգումների հաշվետվությունները.

(c) անհամապատասխանությունների ցանկը և դրանց վերացման համար ձեռնարկված միջոցները, ինչպես նաև այն փաստը, որ բոլոր անհամապատասխանությունները վերացվել են.

(d) տրված շեղումները կամ շեղումների խնդրանքները, որոնք մշակվում են նախկին վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից.

(e) տեղեկատվություն, որը վերաբերում է ցանկացած ընթացիկ վեճին, որը վերաբերում է օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի սերտիֆիկացմանը:

Եթե նախկին վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը չի փոխանցում սույն կանոնակարգի 21-րդ հոդվածի 5-րդ կետով նախատեսված տեղեկատվությունը նոր վերահսկող մարմնին կամ վերահսկիչ մարմնին կամ փոխանցված տեղեկատվության վերաբերյալ կասկածների դեպքում, նոր վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է չտրամադրել 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված վկայականը

օպերատորներին կամ օպերատորների խմբերին, քանի դեռ այս նոր վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը չի վերացրել նրանց կասկածները այլ միջոցներով. վերահսկողություն.

4. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը չպետք է հավաստիացնի օպերատորներին կամ օպերատորների խմբերին, որոնք վերջին 2 տարում դուրս են բերվել իրենց նախկին վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից, բացառությամբ այն դեպքերի, երբ նախորդ վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի ճանաչումը Հանձնաժողովի կողմից չեղյալ է հայտարարվել: 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(2ա) հոդվածի համաձայն՝ կոնկրետ երրորդ երկրի և ապրանքների կատեգորիայի համար:



Հոդված 11

**Վերահսկողության մեթոդներ և տեխնիկա**

1. Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից կիրառվող հսկողության մեթոդներն ու մեթոդները պետք է ներառեն հետևյալը.
- (a) ստուգել, թե արդյոք քարտեզները կամ էքսիզները հիմնական ուղղություններով և ֆիզիկական զննման ենթակա արտադրական միավորների և տարածքների աշխարհագրական դիրքով, ինչպես տրամադրվել են օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից, արդիական են.
  - (b) համապատասխան ստուգում.
    - (i) օպերատորի կամ օպերատորների խմբի հսկողության տակ գտնվող արտադրական միավորները, սարքավորումները, տրանսպորտային միջոցները, տարածքները և այլ վայրերը.
    - (ii) կենդանիներ, բույսեր և սպրանքներ, ներառյալ կիսաֆաբրիկատներ, հումք, բաղադրիչներ, վերամշակման օժանդակ նյութեր և այլ սպրանքներ, որոնք օգտագործվում են սպրանքների պատրաստման և արտադրության կամ կերակրման կամ բուժման համար, ինչպես նաև օրգանական արտադրության մեջ օգտագործման համար թույլատրված նյութեր.
    - (iii) հետազոտելիություն, պիտակավորում, ներկայացում, գովազդ և համապատասխան փաթեթավորման նյութեր.
  - (c) փաստաթղթերի, հետազոտելիության գրառումների և այլ գրառումների և պրակտիկայի ու ընթացակարգերի ուսումնասիրություն, որոնք կարևոր են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) համապատասխանության գնահատման համար: Սա ներառում է փաստաթղթեր, որոնք ուղեկցում են սննդամթերքին, անասնակերին և ցանկացած նյութ կամ նյութ, որը մտնում կամ դուրս է գալիս հաստատություն.
  - (d) հարցազրույցներ օպերատորների և նրանց անձնակազմի հետ.
  - (e) նմուշառում և լաբորատոր վերլուծություն;
  - (f) օպերատորների և օպերատորների խմբերի ներդրած վերահսկողության համակարգի ուսումնասիրությունը, ներառյալ դրա արդյունավետության գնահատումը.
  - (g) նախորդ ստուգումների ժամանակ հայտնաբերված անհամապատասխանությունների ուսումնասիրությունը և օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից դրանք վերացնելու համար ձեռնարկված միջոցառումները.
  - (h) ցանկացած այլ գործողություն, որն անհրաժեշտ է անհամապատասխանության դեպքերը բացահայտելու համար:
2. 9(4) հոդվածում նշված տարեկան ֆիզիկական ստուգումը տեղում պետք է ներառի օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի հետազոտելիության ստուգումը և զանգվածային հաշվեկշռի ստուգումը, որն իրականացվում է փաստաթղթային հաշիվների և ցանկացած այլ համապատասխան տարրի ստուգումների միջոցով: Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից անհրաժեշտ համարվող:
3. Հետազոտելիության ստուգման և զանգվածային հաշվեկշռի ստուգման նպատակով սպրանքների, սպրանքների խմբերի և ստուգման ենթակա ժամանակահատվածի ընտրությունը պետք է հիմնված լինի վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից

ռիսկի գնահատման վրա:

4. Բացի ցանկացած այլ համապատասխան տարրից, որն անհրաժեշտ է համարում վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը, հետազոտելիության ստուգումը պետք է ներառի համապատասխան փաստաթղթերով հիմնավորված հետևյալ տարրերը, ներառյալ ֆոնդային և ֆինանսական գրառումները.



- (a) մատակարարի և, եթե տարբեր է, ապրանքների սեփականատիրոջ կամ վաճառողի կամ արտահանողի անունը և հասցեն.
- (b) ապրանքը ստացողի և, եթե տարբեր է, ապրանքի գնորդի կամ ներմուծողի անունը և հասցեն.
- (c) մատակարարի վկայականը՝ համաձայն 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 45-րդ հոդվածի 4-րդ կետի ընդունված կատարողական ակտի.
- (d) Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 կանոնակարգի III հավելվածի 2.1 կետի առաջին պարբերությունում նշված տեղեկատվությունը.
- (e) համապատասխան լոտի նույնականացում;
- (f) պրոցեսորների դեպքում անհրաժեշտ տեղեկատվություն՝ ներքին հետազոտությունը թույլ տալու և բաղադրիչների օրգանական կարգավիճակը երաշխավորելու համար:
5. Չանգվածային հաշվեկշռի ստուգումը պետք է ներառի հետևյալ տարրերը հիմնավորված է համապատասխան փաստաթղթերով, ներառյալ ֆոնդային և ֆինանսական գրառումները, համապատասխան դեպքերում՝
- (a) միավորին մատակարարվող արտադրանքի բնույթն ու քանակությունը, և, անհրաժեշտության դեպքում, գնված նյութերի և այդպիսի նյութերի օգտագործումը, և, անհրաժեշտության դեպքում, արտադրանքի կազմը.
- (b) ապրանքների բնույթը և քանակները, որոնք պահվում են պահեստում, այդ թվում՝ տեղում ֆիզիկական ստուգման ժամանակ.
- (c) ապրանքների բնույթն ու քանակությունը, որոնք օպերատորների միավորից կամ օպերատորների խմբերից հեռացել են ստացողի տարածքներ կամ պահեստարաններ.
- (d) օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի դեպքում, ովքեր գնում կամ վաճառում են ապրանքը(ներ)ը՝ առանց ապրանք(ներ)ը պահելու կամ ֆիզիկապես վարելու, գնված և վաճառված ապրանքների բնույթն ու քանակը.
- (e) նախորդ տարվա ընթացքում ձեռք բերված, հավաքված կամ բերքահավաք արտադրանքի բերքատվությունը.
- (f) ստացված, հավաքված կամ բերքահավաք արտադրանքի գնահատված կամ փաստացի բերքատվությունը ընթացիկ տարվա ընթացքում.
- (g) ընթացիկ և նախորդ տարվա ընթացքում կառավարվող անասունների քանակը և/կամ քաշը.
- (h) արտադրության, պատրաստման և բաշխման ցանկացած փուլում արտադրանքի քանակի ցանկացած կորուստ, ավելացում կամ նվազում.
- (i) Հողի հնգի ընդհանուր արտադրանքը օրգանական և ոչ օրգանական արտադրանքի առումով:

*Հոդված 12*

**նմուշների անալիզի <sup>2</sup>**

2 Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը պետք է վերցնի և վերլուծի նմուշներ՝ օրգանական արտադրության համար չթույլատրված արտադրանքի և նյութերի օգտագործումը հայտնաբերելու, օրգանական արտադրության կանոններին չհամապատասխանող արտադրության մեթոդները ստուգելու կամ





### լաբորատորիաների ընտրության մեթոդներ

2. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է նմուշառում իրականացնի իր վերահսկողության տակ գտնվող առանձին օպերատորների թվի առնվազն 5%-ի վրա: Օպերատորների խմբի համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը նմուշառում է իրականացնում յուրաքանչյուր խմբի անդամների առնվազն 2%-ի նկատմամբ:

3. Օպերատորների և օպերատորների խմբերի ընտրությունը, որտեղ պետք է նմուշներ վերցվեն, պետք է հիմնված լինի ռիսկի գնահատման վրա՝ ներառյալ օրգանական արտադրության կանոններին չհամապատասխանելու հավանականությունը՝ հաշվի առնելով արտադրության, պատրաստման և բաշխման բոլոր փուլերը:

4. Ի լրումն 2-րդ պարբերությամբ սահմանված նվազագույն նմուշառման արագության, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը պետք է վերցնի և վերլուծի նմուշներ յուրաքանչյուր դեպքում, երբ կասկածվում է օրգանական արտադրության համար չթույլատրված արտադրանքի և նյութերի կամ տեխնիկայի օգտագործումը, բացառությամբ այն դեպքերի, երբ վերահսկող մարմինը կամ Վերահսկիչ մարմինը գտնում է, որ առանց նմուշառման առկա են բավարար ապացույցներ :

5. 8-րդ հոդվածում նշված բարձր ռիսկային արտադրանքի համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը, ի լրումն սույն հոդվածի 2-րդ և 3-րդ կետերով սահմանված նմուշառման, յուրաքանչյուր տարի պետք է վերցնի բերքի առնվազն մեկ դաշտային նմուշ: Այդ նմուշը պետք է վերցվի դաշտում գտնվող մշակաբույսերից ամենահարմար պահին՝ չթույլատրված նյութերի հնարավոր օգտագործումը հայտնաբերելու համար՝ համաձայն վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գնահատման: Մշակաբույսեր չաճեցնող օպերատորների համար պետք է վերցվի մուտքային հումքի կամ միջանկյալ արտադրանքի կամ վերամշակված արտադրանքի համապատասխան նմուշ:

6. Վերահսկիչ մարմինը և վերահսկող մարմինը պետք է ապահովեն, որ օգտագործվող լաբորատորիաները համապատասխանեն հետևյալին.

- (a) դրանք հավատարմագրված լաբորատորիաներ են, որոնք համապատասխանում են ISO/IEC 17025 ստանդարտի կիրառելի պահանջներին՝ «Փորձարկման և տրամաշափման լաբորատորիաների իրավասության վերաբերյալ ընդհանուր պահանջներ».
- (b) նրանց հավատարմագրման մարմինները ստորագրել են Միջազգային լաբորատոր հավատարմագրման համագործակցության (ILAC) փոխադարձ նանաչման համաձայնագիրը.
- (c) նրանք ունեն բավարար կարողություններ վերլուծության և փորձարկման համար և կարող են ապահովել, որ նմուշները միշտ փորձարկվեն համապատասխան մեթոդներով, որոնք ներառված են դրանց հավատարմագրման շրջանակում.
- (d) Ինչ վերաբերում է մնացորդային թունաքիմիկատների փորձարկմանը, ապա դրանք հավատարմագրված են զազային և հեղուկ սպեկտրոմետրիայի համար, որպեսզի կարողանան

---

չթույլատրված արտադրանքներով և նյութերով հնարավոր աղտոտվածությունը հայտնաբերելու համար: օրգանական արտադրության համար:

ծածկել թունաքիմիկատների մնացորդների ցանկը, որոնք մշտադիտարկվում են Միության համակարգված բազմամյա հսկողության ծրագրի շրջանակներում, որը սահմանված է Հանձնաժողովի 2019/533 կիրարկման կանոնակարգով (ԵՄ) <sup>(4)</sup> .

7. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կարող է նմուշառման առաջադրանքները պատվիրակել Հանձնաժողովի կողմից ճանաչված այլ վերահսկող մարմինների կամ վերահսկող մարմինների կամ ISO/IEC 17025 ստանդարտի համաձայն հավատարմագրված մարմինների՝ «Փորձարկման և չափաբերման լաբորատորիաների իրավասության ընդհանուր պահանջներին»:

(<sup>4</sup>) Հանձնաժողովի 2019 թվականի մարտի 28-ի 2019/533 կիրարկող կանոնակարգը (ԵՄ)՝ կապված 2020, 2021 և 2022 թվականների Միության համակարգված բազմամյա հսկողության ծրագրի հետ՝ ապահովելու համապատասխանությունը թունաքիմիկատների մնացորդային առավելագույն մակարդակներին և գնահատելու թունաքիմիկատների մնացորդներում սպառողների ազդեցությունը: և բուսական և կենդանական ծագման սննդամթերքի վերաբերյալ (OJ L 88, 29.3.2019, էջ 28):

▼B

*Հոդված 13***Փաստաթղթավորված հսկողության ընթացակարգեր**

1. Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է հսկողություն իրականացնեն օպերատորները և օպերատորների խմբերը՝ փաստաթղթավորված ընթացակարգերը:

Այդ փաստաթղթավորված ընթացակարգերը ներառում են.

- (a) հայտարարություն ձեռք բերելու նպատակների մասին.
- (b) անձնակազմի առաջադրանքները, պարտականությունները և պարտականությունները.
- (c) նմուշառման ռազմավարություն, ընթացակարգեր և մեթոդաբանություն, հսկողության մեթոդներ և տեխնիկա, ներառյալ լաբորատոր վերլուծությունը, փորձարկումը և մեկնաբանումը և գնահատումը արդյունքների և հետևանքների որոշումների համար.
- (d) համագործակցություն և հաղորդակցություն այլ վերահսկող մարմինների, վերահսկող այլ մարմինների և Հանձնաժողովի հետ.
- (e) օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի հետ կապված ռիսկի գնահատման և տեղում ֆիզիկական ստուգումներ և նմուշառումներ իրականացնելու ընթացակարգ.
- (f) նմուշառման և լաբորատոր վերլուծության, փորձարկման և ախտորոշման մեթոդների համապատասխանության ստուգում.
- (g) վերահսկողության արդյունավետ գործունեության համար , ներառյալ տեսուչների վերապատրաստման և նրանց իրավասությունների գնահատման հետ կապված.
- (h) օպերատորների խմբերի համար՝ ներքին հսկողության համակարգի արդյունավետությունը:

2. Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է.

- (a) ձեռնարկել ուղղիչ միջոցներ բոլոր այն դեպքերում, երբ 1-ին կետով նախատեսված ընթացակարգերը բացահայտում են թերությունները. և
- (b) անհրաժեշտության դեպքում թարմացնել 1-ին պարբերությամբ նախատեսված փաստաթղթավորված ընթացակարգերը:

*Հոդված 14***Վերահսկողության գրավոր գրառումներ**

1. Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է կազմեն գրավոր գրառումներ յուրաքանչյուր վերահսկողության վերաբերյալ, որը նրանք իրականացնում են՝ ստուգելու համար 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) համապատասխանությունը: Այդ գրառումները կարող են լինել թղթի վրա կամ էլեկտրոնային ձևով: Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է պահպանեն այդ գրառումները հսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից հավաստագրման մասին որոշման ընդունման օրվանից 5 տարի:

Այդ գրառումները, մասնավորապես, պետք է պարունակեն.

- (a) հսկողության նպատակի նկարագրությունը.
- (b) կիրառվող հսկողության մեթոդներն ու տեխնիկան.
- (c) վերահսկողության արդյունքները, մասնավորապես՝ սույն կանոնակարգի 11-րդ և 12-րդ հոդվածներում թվարկված տարրերի ստուգման արդյունքները. և

- (d) գործողություններ, որոնք շահագրգիռ օպերատորից կամ օպերատորների խմբից պահանջվում է ձեռնարկել վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից իրականացվող հսկողության արդյունքում նշելով գործողություններ ձեռնարկելու վերջնաժամկետը:



2. Գրավոր գրառումները պետք է ստորագրվեն օպերատորի կամ օպերատորների խմբի տեսչական ստուգման ենթարկված անդամի կողմից՝ որպես այդ գրավոր գրառումը նրանց կողմից ստացված լինելու հաստատում: Այդ գրառման պատճենը պահպանվում է օպերատորի կամ օպերատորների խմբի ստուգվող անդամի կողմից՝ թղթային կամ էլեկտրոնային ձևով:

#### Հոդված 15

### **Ջրիմուռների և ջրային կենդանիների նկատմամբ վերահսկողության հատուկ պահանջներ արտադրությունը**

1. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 10(2) հոդվածով նախատեսված փոխակերպման ժամկետի սկիզբը որոշելու նպատակով վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը, որոնք արտադրում են ջրիմուռներ կամ ջրային կուլտուրաներ, ծանուցեն վերահսկող մարմնին. կամ համապատասխան գործունեության վերահսկիչ մարմին:

2. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ ջրիմուռների կամ ջրային կուլտուրաների կենդանիների օրգանական արտադրությունը տեղի ունենա ադոտոման վտանգ չպարունակող վայրում՝ համաձայն 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II հավելվածի III մասի 1.1 կետի: Մասնավորապես, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ համապատասխան տարանջատման միջոցներ են ձեռնարկվել այդ III մասի 1.2 կետի համաձայն:

3. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II Հավելվածի III մասի 3.1.3.1(q) կետի նպատակներով վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը պետք է ապահովի, որ կերերի բույսերի բաժինը լինի օրգանական, իսկ կերային մասը՝ ստացված ջրային կենդանիներից: Ծագում է օրգանական ջրային կուլտուրայից կամ ձկնաբուծությունից, որոնք հավաստագրվել են որպես կայուն՝ համաձայն FAO-ի 2009 թվականի ուղեցույցի՝ ծովային ձկնորսության ձկնորսության և ձկնաբուծական արտադրանքի էկոպիտակավորման վերաբերյալ:

4. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II Հավելվածի III մասի 3.1.4.2(ե) կետի նպատակների համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովեն, որ իրենք ունեն տեղեկատվություն բոլոր մշակումների վերաբերյալ, և նրանք պետք է ստուգեն, որ այդ մշակումները լինեն. իրականացվում է այդ կանոնակարգի պահանջներին համապատասխան:

5. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II հավելվածի III մասի 3.2.1 կետի իմաստով վայրի սերմերի օգտագործումը թույլատրելու նպատակով վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ (ա), (բ) կետերը. և (գ) այդ կետը հարգվում են:

#### Հոդված 16

### **Միություն ներմուծման համար նախատեսված բեռների ստուգում**

1. Համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը ստուգում է Միություն ներմուծման համար նախատեսված բեռները՝ կապված 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) և սույն Կանոնակարգի հետ համապատասխանության հետ: Այս ստուգումը պետք է ներառի համակարգված փաստաթղթային ստուգումներ և, - ըստ ռիսկի գնահատման, ըստ անհրաժեշտության, ֆիզիկական ստուգումներ՝ նախքան բեռնափոխադրումը դուրս գալ արտահանման կամ ծագման երրորդ երկրից:

2. Սույն հոդվածի նպատակներով համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինն է.

ա) արտադրողի կամ համապատասխան արտադրանքը վերամշակողի վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը.  
կամ



p) երբ պատրաստման նպատակով վերջին գործողությունն իրականացնող օպերատորը կամ օպերատորների խումբը տարբերվում է արտադրանքի արտադրողից կամ վերամշակողից, օպերատորի վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կամ օպերատորների խումբը, որն իրականացնում է վերջին գործողությունը. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 3-րդ հոդվածի (44) կետով սահմանված պատրաստման նպատակը:

Համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ճանաչվի համաձայն 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(1) հոդվածի համապատասխան արտադրանքի և այն երրորդ երկրի համար, որտեղից ապրանքներն ունեն իրենց ծագումը, կամ, անհրաժեշտության դեպքում, որտեղից. նախապատրաստման նպատակով վերջին օպերացիան է իրականացվել:

3. 1-ին պարբերությունում նշված փաստաթղթային ստուգումները նպատակ ունեն ստուգելու.

- (a) արտադրանքի և բաղադրիչների հետազոտությունը.
- (b) որ խմբաքանակում ներառված ապրանքների ծավալը համահունչ է համապատասխան օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի զանգվածային հաշվեկշռի ստուգումներին՝ վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից իրականացված գնահատման համաձայն.
- (c) ապրանքների համապատասխան տրանսպորտային փաստաթղթերը և առևտրային փաստաթղթերը (ներառյալ ապրանքագրերը).
- (d) վերամշակված արտադրանքի դեպքում, որ այդ արտադրանքի բոլոր օրգանական բաղադրիչներն արտադրվել են օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից, որոնք հավաստագրված են երրորդ երկրում վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից, որը ճանաչված է 46(1) հոդվածի համաձայն կամ նշված է 57-րդ հոդվածում. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 կամ երրորդ երկրի կողմից, որը ճանաչվել է 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 47-րդ և 48-րդ հոդվածների համաձայն, կամ արտադրվել և հավաստագրվել են Միությունում՝ համաձայն այդ Կանոնակարգի:

Այդ փաստաթղթային ստուգումները պետք է հիմնված լինեն բոլոր համապատասխան փաստաթղթերի վրա, ներառյալ 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված վկայականը, ստուգումների վերջին արձանագրությունը, արտադրության պլանը: համապատասխան արտադրանքը և օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից պահվող գրառումները, հասանելի տրանսպորտային փաստաթղթերը, առևտրային և ֆինանսական փաստաթղթերը և ցանկացած այլ փաստաթուղթ, որը վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից կհամարվի համապատասխան:

4. 1-ին պարբերությունում նշված ֆիզիկական ստուգումներին նախորդող ռիսկի գնահատման առնչությամբ համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է հաշվի առնի հետևյալ չափանիշները.

- (a) 9(2) հոդվածում թվարկված համապատասխան չափանիշները.
- (b) արդյոք կան մի քանի օպերատորներ, որոնք ներգրավված են ապրանքների բաշխման շղթայում, որոնք չեն պահպանում կամ ֆիզիկապես չեն զբաղվում օրգանական արտադրանքներով.
- (c) 8-րդ հոդվածում նշված բարձր ռիսկային արտադրանք.
- (d) ցանկացած չափորոշիչ, որը համապատասխանում է վերահսկող

մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից:

5. Սորուն օրգանական արտադրանքներից պատրաստված խմբաքանակների համար համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կազմում է ճանապարհորդության ծրագիր Առևտրի վերահսկման և փորձագիտական համակարգում (TRACES), ներառյալ բոլոր այն տարածքները, որոնք պետք է օգտագործվեն ծագման երրորդ երկրից ճանապարհորդության ընթացքում կամ արտահանում դեպի Միություն:



## ▼B

6. 8-րդ հոդվածում նշված բարձր ռիսկային ապրանքների խմբաքանակների համար համապատասխան վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է համակարգված ֆիզիկական ստուգումներ իրականացնի և վերցնի յուրաքանչյուր խմբաքանակից առնվազն մեկ ներկայացուցչական նմուշ: Ավելին, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ունենա օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի և արտադրանքի հետազոտության ամբողջական փաստաթղթեր, ներառյալ տրանսպորտային և առևտրային փաստաթղթերը, ներառյալ հաշիվ-ապրանքագրերը: Հանձնաժողովի կամ անդամ պետության իրավասու մարմնի խնդրանքով վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ուղարկի այս հետազոտության փաստաթղթերը, ինչպես նաև նմուշառման վերլուծության արդյունքները ներմուծողի վերահսկող մարմնին կամ վերահսկող մարմնին և իրավասու մարմնին: անդամ պետության, որտեղ ստուգվում է բեռը:

7. Անհամապատասխանության կասկածի դեպքում Հանձնաժողովը կամ անդամ պետության իրավասու մարմինը կարող է պահանջել համապատասխան վերահսկող մարմնին կամ վերահսկող մարմնին անհապաղ հասանելի դարձնել բոլոր օպերատորների և օպերատորների բոլոր խմբերի ցուցակը, որոնց օրգանական արտադրության շղթայում: Բեռը հանդիսանում է դրանց վերահսկման մարմինների կամ վերահսկող մարմինների մի մասը:

## ԳԼՈՒԽ IV

**ԱՅԼ ԳՈՐԾՈՂՈՒԹՅՈՒՆՆԵՐ ԿԱՏԱՐԵԼՈՒ ՎԵՐԱՀՍԿՈՂ ՄԱՐՄԻՆՆԵՐԻ ԵՎ ՎԵՐԱՀՍԿՈՂ ՄԱՐՄԻՆՆԵՐԻ ԿՈՂՄԻՑ.**

*Հոդված 17*

**Օպերատորների ցանկը և այլ համապատասխան տեղեկություններ, որոնք պետք է հրապարակվեն հասանելի**

Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է հետևյալ տեղեկատվությունը հասանելի դարձնի իր կայքում՝ Միության առնվազն մեկ պաշտոնական լեզվով.

- (a) սերտիֆիկացված օպերատորների և օպերատորների սերտիֆիկացված խմբերի ցանկը, որը պարունակում է.
  - (i) օպերատորների համար՝ նրանց անվանումը և հասցեն.
  - (ii) օպերատորների խմբերի համար՝ խմբի անվանումը և հասցեն և նրա անդամների թիվը.
  - (iii) սերտիֆիկատներին վերաբերող տեղեկատվություն, մասնավորապես՝ սերտիֆիկատի համարը, սերտիֆիկացմամբ ընդգրկված ապրանքների կատեգորիան, սերտիֆիկացման կարգավիճակը և վավերականությունը, ներառյալ՝ ISO/IEC 17065 ստանդարտում նշված շրջանակի կրճատման, կասեցման և հանման դեպքերը.
- (b) Վերահսկիչ մարմինների դեպքում՝ թարմացված տեղեկատվություն նրանց հավատարմագրման վերաբերյալ , ներառյալ հղումը վերջինիս հավատարմագրման վկայականին, որը տրվել է իր հավատարմագրման մարմնի կողմից:

«ա» կետում նշված ցանկը պետք է անմիջապես թարմացվի սերտիֆիկացման կարգավիճակի ցանկացած փոփոխությունից հետո: Հետևանքնաճան դեպքում (ա) (iii) կետում նշված տեղեկատվությունը պահվում է ցուցակում հանելուց հետո 5 տարի:



*Հոդված 18*

**Օպերատորների և օպերատորների խմբերի տվյալների բազա**

Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է պահպանի օպերատորների և օպերատորների խմբերի էլեկտրոնային տվյալների թարմացված բազա: Այդ տվյալների բազան պետք է ներառի հետևյալ տեղեկատվությունը.

- (a) օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի անվանումը և հասցեն. Օպերատորների խմբի դեպքում՝ խմբի չափը, խմբի յուրաքանչյուր անդամի անվանումը և հասցեն.
- (b) հավաստագրի շրջանակի, վկայականի համարի, կարգավիճակի և վավերականության մասին տեղեկատվություն.
- (c) օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կարգավիճակը՝ փոխակերպման (ներառյալ փոխակերպման ժամանակահատվածը) կամ օրգանական.
- (d) 9-րդ հոդվածի համաձայն օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ռիսկի մակարդակը.
- (e) Ենթապայմանագրային գործունեության դեպքում, որոնք գտնվում են հավաստագրված օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի հսկողության ներքո, ենթակապալառու երրորդ կողմի կամ երրորդ անձանց անվանումը և հասցեն.
- (f) բոլոր արտադրական միավորների և տարածքների աշխարհագրական կոորդինատները և մակերեսը.
- (g) ստուգման հաշվետվությունները և նմուշառման վերլուծության արդյունքները, ինչպես նաև իրականացված ցանկացած այլ հսկողության արդյունքները, ներառյալ բեռների նկատմամբ իրականացված վերահսկողությունը.
- (h) անհամապատասխանություններ և կիրառված միջոցներ.
- (i) 20(1) հոդվածում նշված համակարգի միջոցով ծանուցումներ.
- (j) սույն Կանոնակարգի պահանջներին համապատասխան տրամադրված շեղումները և համապատասխան օժանդակ փաստաթղթերը. և
- (k) ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որը կարևոր է համարում վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը:

Տեղեկատվությունը վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից պահպանվում է 5 տարի: Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը այդ տեղեկատվությունը տրամադրում է Հանձնաժողովին՝ պահանջի դեպքում:

*Հոդված 19*

**Տեղեկատվության պահանջներ**



1. Ճանաչելուց հետո վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պատշաճ ժամկետներում և ոչ ուշ, քան 30 օրացուցային օրվա ընթացքում, ծանուցում է Հանձնաժողովին իր տեխնիկական դոսիեի, ներառյալ հոդվածում նշված վկայների աուդիտի նոր հաշվետվությունների բովանդակության փոփոխությունների մասին: (3 ա).



2. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը հասանելի է պահում և Հանձնաժողովի կամ անդամ պետությունների իրավասու մարմինների խնդրանքով հայտնում է երրորդ երկրում իր վերահսկողական գործունեության հետ կապված ամբողջ տեղեկատվությունը:

## ▼B

3. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի համաձայն ճանաչման խնդրանքին առնչվող օժանդակ փաստաթղթերը և սույն Կանոնակարգով պահանջվող փաստաթղթերը պետք է պահվեն վերահսկիչ մարմինների կամ վերահսկիչ մարմինների կողմից Հանձնաժողովի և անդամ պետությունների տրամադրության տակ 5 տարի հետո: տարին, երբ իրականացվել են հսկողությունները կամ 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված վկայականը և փաստաթղթային ապացույցները:

*Հոդված 20***Տեղեկատվության փոխանակման համակարգեր և ընթացակարգեր**

1. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է օգտագործի Օրգանական գյուղատնտեսության տեղեկատվական համակարգը (OFIS)՝ Հանձնաժողովի, վերահսկող այլ մարմինների և վերահսկող մարմինների, ինչպես նաև անդամ պետությունների և համապատասխան երրորդ երկրների իրավասու մարմինների հետ տեղեկատվության փոխանակման համար:

2. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է համապատասխան միջոցներ ձեռնարկի և հաստատի փաստաթղթավորված ընթացակարգեր՝ ապահովելու տեղեկատվության ժամանակին փոխանակումը Հանձնաժողովի և այլ վերահսկող մարմինների և վերահսկող մարմինների հետ:

3. Եթե 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածով կամ այդ հոդվածի համաձայն ընդունված պատվիրակված և կատարողական ակտերով նախատեսված փաստաթուղթը կամ ընթացակարգը պահանջում է իրագործված անձի ստորագրությունը կամ անձի կողմից հաստատումը մեկ կամ մի քանի փուլերում: այդ ընթացակարգի համաձայն, այդ փաստաթղթերի փոխանցման համար ստեղծված համակարգչային համակարգերը պետք է հնարավորություն տան յուրաքանչյուր անձի նույնականացմանը և երաշխավորեն, որ փաստաթղթերի բովանդակության ամբողջականությունը, ներառյալ ընթացակարգի փուլերը, չեն կարող փոփոխվել՝ համաձայն Միության օրենսդրությամբ, և, մասնավորապես, Հանձնաժողովի 2004/563/ԵՀ որոշմամբ, Եվրատոմ (<sup>5</sup>):

*Հոդված 21*

**Հանձնաժողովի, վերահսկող  
մարմինների, վերահսկող մարմինների և իրավասու մարմինների միջև տեղեկատվության  
փոխանակում**

1. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է անհապաղ տեղեկատվություն տրամադրի Հանձնաժողովին, վերահսկիչ այլ մարմիններին և վերահսկող մարմիններին, ինչպես նաև անդամ պետությունների և շահագրգիռ երրորդ երկրների իրավասու մարմիններին անհամապատասխանության ցանկացած կասկածի վերաբերյալ, որն ազդում է օրգանական արտադրանքի ամբողջականության վրա: կամ փոխակերպման մեջ գտնվող ապրանքներ:

2. Այն դեպքում, երբ Հանձնաժողովը ծանուցում է վերահսկող մարմին կամ վերահսկող մարմին, այն բանից հետո, երբ Հանձնաժողովը ծանուցում է ստացել անդամ պետությունից՝ համաձայն 2021/279 Կիրառման կանոնակարգի (ԵՄ) 9-րդ հոդվածի, ամբողջականության վրա ազդող կասկածելի կամ հաստատված անհամապատասխանության վերաբերյալ: ներմուծվող օրգանական կամ փոխակերպման ենթակա արտադրանքի հետաքննությունն իրականացնում է սույն կանոնակարգի 22-րդ հոդվածի համաձայն: Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը տեղեկացնում է Հանձնաժողովին և սկզբնական ծանուցումն ուղարկված անդամ պետությանը (ծանուցող անդամ պետությանը)՝ օգտագործելով սույն Կանոնակարգի III հավելվածում նշված ձևանմուշը: Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է պատասխանի այդ

ծանուցումն ստանալու օրվանից 30 օրացուցային օրվա ընթացքում և տեղեկացնի ձեռնարկված գործողությունների և միջոցների մասին, ներառյալ հետաքննության արդյունքները և տրամադրի ցանկացած այլ տեղեկատվություն, երբ ամկա է և/կամ պահանջվում է ծանուցող Անդամի կողմից: Պետություն:

(<sup>5</sup>) Հանձնաժողովի 2004թ. հուլիսի 7-ի 2004/563/ԵՀ որոշում, Եվրատոմ, որը փոփոխում է իր Ընթացակարգի Կանոնները (ՊՏ L 251, 27.7.2004թ., էջ 9):

## ▼B

3. Ծանուցված վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը տրամադրում է լրացուցիչ անհրաժեշտ տեղեկատվություն, եթե պահանջվի ծանուցող անդամ պետության կողմից:

4. Այն դեպքում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը և/կամ նրանց ենթակապալառուները ենթակա են վերահսկողության տարբեր վերահսկիչ մարմինների կամ վերահսկիչ մարմինների կողմից, այդ վերահսկիչ մարմինները կամ վերահսկիչ մարմինները պետք է փոխանակեն համապատասխան տեղեկատվություն իրենց վերահսկողական գործունեության շրջանակներում ընդգրկված գործողությունների վերաբերյալ:

5. Այն դեպքում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը և/կամ նրանց ենթակապալառուները փոխում են իրենց վերահսկողության մարմինը կամ վերահսկող մարմինը, նոր վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է պահանջի շահագրգիռ օպերատորի կամ օպերատորների խմբի վերահսկողության ֆայլը նախորդ վերահսկող մարմնից կամ վերահսկող մարմնից: Նախկին վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը 30 օրվա ընթացքում նոր վերահսկող մարմին կամ վերահսկող մարմին է տրամադրում շահագրգիռ օպերատորի կամ օպերատորների խմբի վերահսկման գործը և 14-րդ հոդվածում նշված գրավոր գրառումները, հավաստագրման կարգավիճակը, անհամապատասխանությունների ցանկը և նախորդ վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից ձեռնարկված համապատասխան միջոցառումները:

Վերահսկիչ նոր մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ նախկին վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի հաշվետվության մեջ նշված անհամապատասխանությունները վերաբերվեն օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից:

6. Այն դեպքում, երբ օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը ենթակա են հետազոտության և զանգվածային հաշվեկշռի ստուգման, վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները պետք է փոխանակեն համապատասխան տեղեկատվությունը, որը թույլ է տալիս վերջնականացնել այդ ստուգումները:

*Հոդված 22*

**Չհամապատասխանելու դեպքում ձեռնարկվելիք գործողությունների վերաբերյալ լրացուցիչ կանոններ**

1. Ի հավելումն 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 29(1), (2) և (3) հոդվածում նշված միջոցառումներին և 2021/279 Կիրառման կանոնակարգի (ԵՄ) 2-րդ հոդվածին, երբ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կասկածում է կամ ստանում է հիմնավորված տեղեկատվություն, ներառյալ՝ այլ վերահսկողական մարմիններից կամ վերահսկիչ մարմիններից, որ ապրանքը, որը կարող է չհամապատասխանել 2018/848 կանոնակարգին (ԵՄ), նախատեսվում է ներմուծել երրորդ երկրից՝ այն տեղադրելու նպատակով: արտադրանքը, որը գտնվում է Միության ներսում շուկայում, բայց որը պարունակում է օրգանական արտադրությանը վերաբերող տեղեկանք, կամ երբ նման վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը օպերատորի կողմից տեղեկացվել է այդ կանոնակարգի 27-րդ հոդվածի համաձայն անհամապատասխանության կասկածի մասին.

(a) նա անհապաղ հետաքննություն է իրականացնում՝ 2018/848 կանոնակարգին (ԵՄ) կամ այդ Կանոնակարգի համաձայն ընդունված պատվիրակված կամ կատարողական ակտերին

համապատասխանությունը ստուգելու նպատակով, այդպիսի հետաքննությունը պետք է ավարտվի որքան հնարավոր է շուտ՝ ողջամիտ ժամկետում և հաշվի կառնի արտադրանքի երկարակեցությունը և գործի բարդությունը.

- (b) այն արգելում է ներմուծումն այդ երրորդ երկրից՝ համապատասխան արտադրանքը Միության ներսում շուկա դնելու նպատակով՝ որպես օրգանական կամ փոխակերպման ենթակա արտադրանք՝ սպասելով « ա» կետում նշված հետաքննության արդյունքներին: Նման ժամանակավոր որոշում ընդունելուց առաջ վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը օպերատորին կամ օպերատորների խմբին պետք է մեկնաբանություններ անելու հնարավորություն տա:





2. Այն դեպքում, երբ 1-ին պարբերության (ա) կետում նշված հետաքննության արդյունքները ցույց չեն տալիս որևէ անհամապատասխանություն, որն ազդում է օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի ամբողջականության վրա, այդ արտադրանքը պետք է թույլատրվի օգտագործել և պիտակավորել որպես օրգանական կամ փոխակերպման մեջ գտնվող ապրանքներ.

3. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը մշակում է միջոցառումների կատարող, որոնք պետք է ձեռնարկվեն սահմանված անհամապատասխանության դեպքում: Միջոցառումների այդ կատարողը պետք է հիմնված լինի սույն Կանոնակարգի IV հավելվածում նշված տարրերի վրա և ընդգրկի առնվազն.

(a) անհամապատասխանությունների ցանկ՝ հղում կատարելով 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) հատուկ կանոններին կամ այդ Կանոնակարգի համաձայն ընդունված պատվիրակված կամ կիրարկող ակտերին: Այդ ցանկը պետք է ներառի առնվազն սույն Կանոնակարգի IV հավելվածի Բ մասում թվարկված անհամապատասխանությունները.

(b) անհամապատասխանությունների դասակարգումը երեք կատեգորիաների՝ փոքր, մեծ և կրիտիկական, ինչպես սահմանված է սույն Կանոնակարգի IV Հավելվածի Ա մասում՝ հաշվի առնելով առնվազն հետևյալ չափանիշները.

(i) Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848-ի 28(1) հոդվածում նշված նախազգուշական միջոցների կիրառումը, սույն Կանոնակարգի 10(1) հոդվածի (ա)(ii) կետում նշված գործնական միջոցները և սեփական վերահսկողության հուսալիությունը. իրականացվում է օպերատորի կամ օպերատորների խմբի կողմից՝ սույն կանոնակարգի 11-րդ հոդվածի 1-ին կետի «գ» կետին համապատասխան.

(ii) ազդեցությունը արտադրանքի օրգանական կամ փոխակերպման ամբողջականության վրա.

(iii) հետազոտելիության համակարգի հնարավորությունը՝ ազդակիր արտադրանքը(ներ)ը մատակարարման շղթայում տեղակայելու և երրորդ երկրից ներմուծման արգելքը՝ արտադրանքը(ներ)ը շուկա հանելու նպատակով Միության ներսում օրգանական արտադրության հետ կապված.

(iv) օպերատորի կամ օպերատորների խմբի պատասխանը վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի նախորդ հարցումներին.

(c) միջոցները, որոնք պետք է կիրառվեն յուրաքանչյուր անհամապատասխանության դեպքում:

4. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է փաստաթղթավորի 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 29(1) հոդվածի (ա) կետում նշված հետաքննության արդյունքները :

### Հոդված 23

#### Չհամապատասխանելու դեպքում միջոցառումների վերաբերյալ լրացուցիչ կանոններ

1. Արտադրության, պատրաստման և բաշխման բոլոր փուլերում օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի ամբողջականության վրա ազդող անհամապատասխանության դեպքում, օրինակ՝ չթույլատրված արտադրանքի, նյութերի կամ տեխնիկայի օգտագործման հետևանքով կամ խառնվելով դրանց հետ. ոչ օրգանական արտադրանքը, վերահսկող մարմինը կամ

վերահսկող մարմինը, ի լրումն սույն հոդվածի 2-րդ և 3-րդ կետերի համաձայն ձեռնարկվելիք միջոցների, պետք է ապահովի, որ կանոնակարգի IV գլխում սահմանված օրգանական արտադրության մասին հղում չանվի. ԵՄ) 2018/848՝ ապրանքի ամբողջ լոտի կամ արտադրական տիրույթի մակնշման և գովազդի մեջ, որը նախատեսված է երրորդ երկրից ներմուծվելու համար՝ այդ ապրանքը Միության ներսում շուկա դնելու նպատակով:

## ▼B

2. Եթե անհամապատասխանությունը հաստատվում է, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է.

- (a) ձեռնարկել ցանկացած անհրաժեշտ գործողություն՝ անհամապատասխանության ծագումն ու չափը որոշելու և օպերատորի կամ օպերատորների խմբի պարտականությունները սահմանելու համար. և
- (b) ձեռնարկել համապատասխան միջոցներ՝ ապահովելու համար, որ օպերատորը կամ օպերատորների խումբը վերացնի անհամապատասխանությունը և կանխի նման անհամապատասխանության հետագա դեպքերը:

Որոշելիս, թե ինչ միջոցներ ձեռնարկել, վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է հաշվի առնի այդ անհամապատասխանության բնույթը և համապատասխանության հետ կապված օպերատորի կամ օպերատորների խմբի նախկին գրառումը:

3. Սույն հոդվածի 2-րդ կետի համաձայն գործելիս վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը ձեռնարկում է ցանկացած միջոց, որը նպատակահարմար է համարում 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) և այդ Կանոնակարգի համաձայն ընդունված պատվիրակված և կիրարկող ակտերի համապատասխանությունն ապահովելու համար, ներառյալ՝

- (a) սույն կանոնակարգի 22-րդ հոդվածի 3-րդ մասում նշված միջոցառումների կատարողի կիրառումը.
- (b) ապահովելով, որ օպերատորը կամ օպերատորների խումբը մեծացնում է սեփական հսկողության հաճախականությունը.
- (c) ապահովելով, որ օպերատորի կամ օպերատորների խմբի որոշակի գործունեությունը ենթակա է ուժեղացված կամ համակարգված վերահսկողության վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից:

4. Լուրջ, կրկնվող կամ շարունակվող անհամապատասխանության դեպքում վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը պետք է ապահովի, որ օպերատորին կամ օպերատորների խմբին, ի լրումն 2-րդ և 3-րդ պարբերություններում նշված միջոցների, արգելվի շուկայահանել: Միության ներսում տվյալ ժամանակահատվածում արտադրանք, որոնք վերաբերում են օրգանական արտադրությանը, և որ 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված դրա վկայականը կասեցվի կամ չեղարկվի, անհրաժեշտության դեպքում:

5. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը օպերատորին կամ օպերատորների խմբին գրավոր ծանուցում է սույն հոդվածի համաձայն ձեռնարկվելիք գործողության կամ միջոցառման վերաբերյալ իր որոշման մասին՝ այդ որոշման պատճառների հետ միասին:

*Հոդված 24*

**Նախորդ ժամանակաշրջանի հետադարձ ճանաչման նպատակով**

1. Նախքան 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 10(3) հոդվածի (բ) կետի նպատակներով նախորդ ժամանակաշրջանի հետադարձ ճանաչում տալը որպես փոխակերպման ժամանակաշրջանի մաս՝ վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ օպերատորը ներկայացնի. հետևյալ փաստաթղթերը, որոնք ապացուցում են, որ հողատարածքները եղել են բնական կամ գյուղատնտեսական տարածքներ, որոնք առնվազն 3 տարվա ընթացքում չեն մշակվել կամ աղտոտված չեն եղել այն ապրանքներով կամ նյութերով, որոնք թույլատրված չեն օրգանական արտադրության մեջ օգտագործել Կանոնակարգի համաձայն. ԵՄ)

2018/848 թթ.

- (a) քարտեզներ, որոնք հստակորեն նույնացնում են յուրաքանչյուր հողամաս, որը ծածկված է հետադարձ ճանաչման խնդրանքով և տեղեկատվություն այդ հողամասերի ընդհանուր մակերեսի և, անհրաժեշտության դեպքում, ընթացիկ արտադրության բնույթի և ծավալի և դրանց աշխարհագրական կոորդինատների մասին.



(b) ցանկացած այլ համապատասխան փաստաթուղթ , որն անհրաժեշտ է համարում վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից՝ հետադարձ ճանաչման խնդրանքը գնահատելու համար:

2. Բացի այդ, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ձեռնարկի հետևյալ քայլերը.

(a) այն պետք է իրականացնի ռիսկի մանրամասն վերլուծություն՝ հիմնվելով փաստաթղթային ապացույցների վրա՝ գնահատելու համար, թե արդյոք հետադարձ ճանաչման խնդրանքով ընդգրկված որևէ հողամաս վերաբերվել է այն արտադրանքներին կամ նյութերին, որոնք թույլատրված չեն օգտագործել օրգանական արտադրության մեջ առնվազն 3 տարի ժամկետով, հաշվի առնելով, մասնավորապես, ընդհանուր մակերեսի չափը, որին վերաբերում է հարցումը, և տվյալ ժամանակահատվածում իրականացված ագրոնոմիական պրակտիկական յուրաքանչյուր խնդրանքով հողամասի վրա: Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է պահպանի ռիսկերի վերլուծության վերաբերյալ փաստաթղթեր:

(b) նա յուրաքանչյուր հողամասից պետք է նմուշներ վերցնի հողից և (կամ) բույսից՝ համաձայն (ա) կետում նշված ռիսկի վերլուծության արդյունքների, ներառյալ այն հողամասերը, որոնք հայտնաբերված են որպես աղտոտվածության վտանգ ներկայացնող հողամասեր:

(c) այն պետք է կազմի ստուգման արձանագրություն Միության պաշտոնական լեզուներից մեկով, ներառյալ հողամասերի լուսանկարները, օպերատորի ֆիզիկական գնումից հետո, ներառյալ այն հողամասերը, որոնք ընդգրկված են հետադարձ ճանաչման խնդրանքով՝ համապատասխանությունը ստուգելու նպատակով: հավաքագրված տեղեկատվությունը, բայց մինչ օպերատորի կողմից մշակման որևէ միջոց ձեռնարկվելը:

3. 1-ին պարբերության համաձայն օպերատորի կողմից տրամադրված տեղեկատվության հիման վրա և 2-րդ պարբերությամբ սահմանված քայլերն ավարտելուց հետո վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կազմում է վերջնական գրավոր հաշվետվություն: Վերջնական գրավոր հաշվետվությունը պետք է ներառի հիմնավորում, թե ինչու նախորդ ժամանակաշրջանը կարող է հետադարձաբար ճանաչվել որպես փոխարկման ժամանակաշրջանի մաս: Այս վերջնական գրավոր հաշվետվությունը պետք է նաև ցույց տա յուրաքանչյուր համապատասխան հողամասի համար օրգանական համարվող մեկնարկային ժամանակաշրջանը, ինչպես նաև տվյալ ժամանակաշրջանի հետադարձ ճանաչումից օգտվող հողամասերի ընդհանուր մակերեսը:

4. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը անհապաղ ծանուցում է Հանձնաժողովին, անդամ պետություններին, իսկ վերահսկող մարմնի դեպքում՝ իր հավատարմագրող մարմնին տրված հետադարձ ճանաչման մասին: Տրված յուրաքանչյուր հետադարձ ճանաչման համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը ներկայացնում է 3-րդ կետում նշված վերջնական գրավոր հաշվետվությունը:

5. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ օպերատորը, ում նկատմամբ կիրառվում է շնորհված հետադարձ ճանաչումը, 3 տարի պահպանում է այդ ճանաչման հետ կապված փաստաթղթային ապացույցները, ինչպես նաև այդ ճանաչմամբ ընդգրկված հողամասերի օգտագործման վերաբերյալ փաստաթղթային ապացույցները:

Հոդված 25

**Բույսերի ոչ օրգանական վերարտադրողական տեսակների օգտագործման թույլտվություններ նյութական<sup>3</sup>**

---

3(ԵՄ) II հավելվածի I մասի 1.8.5.2-ում սահմանված ոչ օրգանական բույսերի վերարտադրողական նյութի օգտագործման թույլտվությունները տրամադրելը , վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է գնահատի հետևյալ տեղեկատվությունը և կազմի. տրված յուրաքանչյուր շեղման հիմնավորումը.

## ▼B

- (a) գիտական և ընդհանուր անվանում (ընդհանուր և լատիներեն անուն);
- (b) բազմազանություն;
- (c) սերմերի ընդհանուր քաշը կամ համապատասխան բույսերի քանակը.
- (d) օրգանական կամ փոխակերպվող բույսերի վերարտադրողական նյութի առկայությունը.
- (e) փաստաթղթեր կամ օպերատորի հայտարարություն, որն ապացուցում է, որ Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 II հավելվածի I մասի 1.8.5.2 կետով սահմանված պահանջները կատարվել են:

2. Ոչ օրգանական բույսերի վերարտադրողական նյութի օգտագործման յուրաքանչյուր թույլտվության համար, ինչպես սահմանված է 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II հավելվածի I մասի 1.8.5.2-ում, վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ներառի համապատասխան տեղեկատվությունը : սույն կանոնակարգի 4-րդ հոդվածում նշված տարեկան հաշվետվության մեջ:

## Հոդված 26

**ջրային կուլտուրաների անչափահասների օգտագործման հետ**

1. Մինչև ոչ օրգանական անասնաբուծական տեսակների (խոզեր, ձիեր, ոչխարներ, այծեր, խոզեր և արգանդավոր կենդանիներ, նապաստակներ և թռչուններ) օգտագործման հետ կապված շեղումներ տրամադրելը՝ համաձայն II հավելվածի II մասի 1.3.4.3 և 1.3.4.4 կետերի: Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է գնահատի հետևյալ տեղեկատվությունը և յուրաքանչյուր շեղման համար հիմնավորում կազմի.

- (a) գիտական և ընդհանուր անվանում (ընդհանուր և լատիներեն անվանում, այսինքն՝ տեսակ և սեռ);
- (b) ցեղատեսակներ և ցեղատեսակներ;
- (c) արտադրական նպատակներ՝ միս, կաթ, ձու, երկակի նշանակության կամ բուծում;
- (d) կենդանիների ընդհանուր թիվը;
- (e) համապատասխան օրգանական կենդանիների տեսակների առկայությունը.
- (f) փաստաթղթեր կամ օպերատորի հայտարարություն, որը հաստատում է, որ Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II հավելվածի II մասի 1.3.4.3 և 1.3.4.4 կետերով սահմանված պահանջները կատարվել են:

2. Անասնաբուծության ոչ օրգանական տեսակների համար (խոշոր եղջերավոր, ձիեր, ոչխարներ, այծեր, խոզեր և արգանդավոր կենդանիներ, նապաստակներ և թռչնամիս) վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ներառի համապատասխան տեղեկատվությունը 1.3.4.3 և 1.3.4.4 կետերի համաձայն տրված շեղումների վերաբերյալ: Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II հավելվածի II մասի 1.3.4.4-ը սույն կանոնակարգի 4-րդ հոդվածում նշված տարեկան հաշվետվության մեջ:

3. Մինչև 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II Հավելվածի III մասի 3.1.2.1 կետի համաձայն ոչ օրգանական ջրային կուլտուրաների անչափահասների օգտագործման հետ կապված շեղումներ տալը վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը գնահատում է հետևյալ տեղեկատվությունը և կազմում. յուրաքանչյուր շեղման հիմնավորումը.

- (a) տեսակ և սեռ (ընդհանուր և լատինական անվանում);

- (b) ցեղատեսակներ և ցեղատեսակներ, երբ կիրառելի են.
- (c) կյանքի փուլը (ինչպիսիք են ձվերը, տապակները, անչափահասները), քանի որ վաճառքի համար մատչելի է որպես օրգանական;





- (d) օպերատորի կողմից գնահատված հասանելի քանակությունը.
- (e) անչափահասների ընդհանուր թիվը;
- (f) համապատասխան օրգանական ջրային կուլտուրաների տեսակների առկայությունը.
- (g) փաստաթղթեր կամ օպերատորի հայտարարություն, որը հաստատում է, որ 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) II հավելվածի III մասի 3.1.2.1 կետով սահմանված պահանջները կատարվել են:

4. (ԵՄ) II հավելվածի III մասի 3.1.2.1-ին համաձայն ոչ օրգանական ջրային կուլտուրաների անչափահասների օգտագործման վերաբերյալ տրված յուրաքանչյուր շեղման համար վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է համապատասխան տեղեկատվությունը ներառի տարեկան սույն կանոնակարգի 4-րդ հոդվածում նշված հաշվետվությունը:

*Հոդված 27*

**վերամշակված օրգանական սննդի համար գյուղատնտեսական ոչ օրգանական բաղադրիչների օգտագործման ժամանակավոր թույլտվության վերաբերյալ**

Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը անհապաղ ծանուցում է Հանձնաժողովին, անդամ պետություններին, հավատարմագրման մարմիններին և վերահսկիչ այլ մարմիններին և վերահսկիչ մարմիններին, որոնք ճանաչված են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46(1) հոդվածի համաձայն՝ տրված ցանկացած ժամանակավոր թույլտվության մասին : ոչ օրգանական գյուղատնտեսական բաղադրիչների օգտագործումը վերամշակված օրգանական սննդի համար՝ համաձայն այդ Կանոնակարգի 25-րդ հոդվածի 4-րդ մասի : Այդ ծանուցումը պետք է ներառի հիմնավորումը, որը ներկայացված է Հանձնաժողովի կողմից տրամադրված հատուկ ձևով, որ նման թույլտվությունը տրվել է համաձայն 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 25(1) հոդվածի:

ԳԼՈՒԽ V

**ՉԻՄՆԱԿԱՆ ՀԻՄՆԱԿԱՆՆԵՐՈՒՄ ԿԱՐԳԱՎՈՐՄԱՆ (ԵՄ) 2018/848 թթ.**

*Հոդված 28*

**Աղետալի հանգամանքների ճանաչում**

2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 22(1) և 45(3) հոդվածներում նշված արտադրական բացառիկ կանոնների նպատակների համար, որպեսզի իրավիճակը որակվի որպես աղետալի հանգամանքներ, որոնք բխում են «անբարենպաստ կլիմայական իրադարձությունից», « կենդանիների հիվանդությունների», «բնապահպանական միջադեպ», «բնական աղետ» կամ «աղետալի իրադարձություն», ինչպես նաև ցանկացած համադրելի իրավիճակ, վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կարող է իրավիճակը ճանաչել որպես աղետալի հանգամանք՝ համապատասխան համապատասխան հայտարարության հիման վրա: երրորդ երկրի իշխանությունները,

որտեղ առկա է իրավիճակը, որտեղ առկա է: Եթե նման հայտարարություն չկա, ապա վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից ցանկացած նման ճանաչում պետք է հիմնված լինի պաշտոնական կազմակերպությունների կողմից տրված տվյալների վրա, որոնք հիմնավորում են աղետալի հանգամանքները:



Հոդված 29

**Շեղումների պայմանները**

1. 28-րդ հոդվածում նշված ճանաչումից հետո վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կարող է, տվյալ տարածքում ազդեցության ենթարկված օպերատորների նույնականացման դեպքում կամ առանձին օպերատորի կամ շահագրգիռ օպերատորների խմբի անդամի խնդրանքով, տրամադրել սահմանված համապատասխան շեղումները: Պատվիրակված կանոնակարգի (ԵՄ) 2020/2146 -ի 3-րդ հոդվածում և դրա հետ կապված պայմաններին, պայմանով, որ այդ շեղումները և պայմանները կիրառվում են.

- (a) սահմանափակ ժամկետով և ոչ ավելի, քան անհրաժեշտ է, և ոչ ավելի, քան 12 ամիս, շարունակելու կամ վերսկսելու օրգանական արտադրությունը, ինչպես իրականացվել է մինչև այդ շեղումների կիրառման ամսաթիվը.
- (b) կոնկրետ ազդակիր արտադրության տեսակների կամ, անհրաժեշտության դեպքում, հողամասերի հետ կապված. և
- (c) անհատ օպերատորին կամ շահագրգիռ օպերատորների խմբի անդամին:

2. 1-ին պարբերությունում նշված շեղումների կիրառումը չպետք է վնասի 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 45(1) հոդվածի (բ)(i) կետում նշված հավաստագրերի վավերականությանը այն ժամանակահատվածում, երբ շեղումները կիրառել՝ պայմանով, որ շահագրգիռ օպերատորը կամ օպերատորները կատարում են այն պայմանները, որոնց համաձայն տրվել են շեղումներ:

3. Վերահսկիչ մարմինները և վերահսկող մարմինները անհապաղ ծանուցում են Հանձնաժողովին, անդամ պետություններին, իսկ վերահսկող մարմնի դեպքում՝ իրենց հավատարմագրող մարմնին, 20(1) հոդվածում նշված համակարգի միջոցով իրենց կողմից սույն Կանոնակարգի համաձայն տրամադրված շեղումների մասին: Մասնավորապես, վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է նշի շահագրգիռ օպերատորի կամ օպերատորների անունը, շեղման ժամկետը, արտադրության տեսակը կամ, անհրաժեշտության դեպքում, հողամասերը, շեղման հիմնավորումը և ներառի հայտարարություն 28-րդ հոդվածում նշված երրորդ երկրի համապատասխան մարմինը: Եթե նման հայտարարություն չկա, վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է հիմնավորեն նման հայտարարության չներառումը և տրամադրեն համապատասխան տվյալներ, որոնց վրա հիմնված է ճանաչումը:

4. Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ապահովի, որ ցանկացած օպերատոր, ում նկատմամբ կիրառվում են շեղումները, պահպանի փաստաթղթային ապացույցներ՝ կապված տրամադրված շեղումների հետ, ինչպես նաև այդ շեղումների կիրառման վերաբերյալ փաստաթղթային ապացույցներ՝ այդ շեղումների կիրառման ժամանակահատվածում: Վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պետք է ստուգի օպերատորի կամ օպերատորների համապատասխանությունը տրամադրված շեղումների պայմաններին:

ԳԼՈՒԽ VI

**ԸՆԴՀԱՆՈՒՐ ԵՎ ԵԶՐԱՓՈՎԿԻՉ ԴՐՈՒՅՑՆԵՐ**

Հոդված 30

**Շեղումներ իրավասու մարմիններին և անդամ պետություններին՝ Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848 Հավելված II-ում.<sup>4</sup>**

42018/848 Կանոնակարգի II Հավելվածի հետևյալ կետերում իրավասու մարմիններին հղումները պետք է ընկալվեն որպես

## ▼B

- (a) 1.7.2 կետ և 1.7.3 կետի առաջին պարբերություն.
- (b) II մասի 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 և 1.9.4.2 կետերը;
- (c) III մասի 3.1.2.1 և 3.1.3.1 կետերը.

II մասի 1.9.4.1 կետում նշված տեղեկատվությունը ուղարկվում է միայն Հանձնաժողով:

(ԵՄ) 2018/848 -ի II Հավելվածի II մասի 1.9.4.4(գ) կետում անդամ պետություններին հղումը պետք է ընթերցվի որպես հղում վերահսկիչ մարմիններին և վերահսկող մարմիններին, որոնք ճանաչված են համաձայն սույն օրենքի 46(1) հոդվածի: այդ կանոնակարգը:

*Հոդված 31*

**Ուժի մեջ մտնելը և կիրառումը**

*Եվրոպական միության պաշտոնական տեղեկագրում* հրապարակման օրվան հաջորդող քսաներորդ օրը :

Այն կկիրառվի 2022 թվականի հունվարի 1-ից:

Սույն Կանոնակարգն ամբողջությամբ պարտադիր է և անմիջականորեն կիրառելի բոլոր անդամ պետություններում:



ՀԱՎԵԼՎԱԾ 1

**1(2)(i) հոդվածում նշված գնահատման հաշվետվության բովանդակությունը.**

ՄԱՍ Ա

1(2) հոդվածի (i) կետում նշված գնահատման հաշվետվությունը բաղկացած է փաստաթղթերի և գրառումների վերանայման հաշվետվությունից, տեղում գնահատման և վկաների աուդիտի զեկույցից և կարող է պարունակել ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որն անհրաժեշտ է հավատարմագրման մարմնի կողմից: Կամ իրավասու մարմին:

1. Փաստաթղթերի և գրառումների վերանայման հաշվետվություն
 

Փաստաթղթերի և արձանագրությունների վերանայման հաշվետվությունը պետք է պարունակի հետևյալ տարրերը.
- 1.1. Հետևյալի գնահատում.
  - (a) կառուցվածքը և չափը;
  - (b) ՏՏ կառավարման համակարգ;
  - (c) մասնաճյուղեր;
  - (d) գործունեության տեսակը, ներառյալ ենթապայմանագրային գործունեությունը, բացի ստուգումից և նմուշառումից.
  - (e) կազմակերպչական աղյուսակ;
  - (f) որակի կառավարում;
- 1.2. Գլխամասային և մասնաճյուղերի, ենթակապալառու լաբորատորիաների, ինչպես նաև Հանձնաժողովի, անդամ պետությունների, վերահսկող այլ մարմինների և վերահսկող այլ մարմինների միջև տեղեկատվության փոխանակման ընթացակարգերի գնահատում.
- 1.3. Անձնակազմի գիտելիքների և որակավորման գնահատում օրգանական արտադրության կանոնների և վերահսկողության վերաբերյալ Միության օրենսդրության վերաբերյալ.
- 1.4. Ստուգում, որ ընտրված լեզվական ռեժիմը և վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից տրված փաստաթղթերը հասկանալի են պայմանագրային օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի համար, մասնավորապես սերտիֆիկացման գործընթացում կամ հսկողության մեջ ներգրավված անձնակազմի ներքին ընթացակարգերը.
- 1.5. շարունակական վերապատրաստման ծրագրերի գնահատում և վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից դասընթացների ընթացքում ձեռք բերված իրավասությունների արդյունավետ մոնիտորինգ.
- 1.6. 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 35-րդ հոդվածի 7-րդ կետով սահմանված ապրանքների կատեգորիայի (կատեգորիաների) վերաբերյալ անձնակազմի փորձի և իրավասության գնահատում, որը ենթակա է վերահսկողության և ճանաչման ենթակա յուրաքանչյուր երրորդ երկրում, ներառյալ. համապատասխան տեսուչների աշխատանքային կարգավիճակը և նրանց պայմանագրային հարաբերությունները վերահսկող մարմնի հետ.
- 1.7. Օպերատորների և օպերատորների խմբերի նկատմամբ վերահսկողության գործունեության հետ կապված ներքին ընթացակարգերի գնահատում, եթե այդպիսիք կան, և օպերատորների խմբերի ներքին հսկողության համակարգը վերահսկող վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի տեսուչների համար պահանջվող հատուկ հմտություններն ու վերապատրաստումը.
- 1.8. Յուրաքանչյուր երրորդ երկրի համար ներդրվելիք հսկողության համակարգի կատարողականի նկարագրություն և գնահատում, ներառյալ, անհրաժեշտության դեպքում, օպերատորների խմբերի հսկողության առանձնահատկությունները.
- 1.9. Ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որը անհրաժեշտ է համարում հավատարմագրման մարմնի կողմից:
2. Տեղում գնահատման հաշվետվություն
 

Հավատարմագրման մարմնի կամ, անհրաժեշտության դեպքում, իրավասու մարմնի կողմից տեղում գնահատման հաշվետվությունը պետք է պարունակի հետևյալ տարրերը.

- 2.1. Գրասենյակի (գրասենյակների) գնահատման հաշվետվություն, որտեղ ընդունվում են հավաստագրման որոշումներ, որը պարունակում է հետևյալ տեղեկատվությունը.



- (a) 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 35-րդ հոդվածի 7-րդ կետով սահմանված ապրանքների բոլոր կատեգորիաների ֆայլերի ստուգման արդյունքը, որի համար պահանջվում է ճանաչում, և հաստատում, որ վերահսկող մարմինը ճիշտ է կատարել վերահսկողության նկատմամբ պահանջները: օպերատորների և օպերատորների խմբերի, ինչպես սահմանված է սույն Կանոնակարգի III գլխում և, մասնավորապես, 9-րդ և 10-րդ հոդվածներում.
- (b) հաստատված անհամապատասխանության դեպքում ձեռնարկվելիք միջոցառումների կատարողի գնահատում .
- (c) ստուգումների նպատակով ռիսկերի վերլուծության ընթացակարգերի գնահատում, ներառյալ առանց նախնական ծանուցման ստուգումները.
- (d) ընտրանքի ռազմավարության, ընթացակարգի և մեթոդաբանության գնահատում.
- (e) Հանձնաժողովի և վերահսկող այլ մարմինների և վերահսկողական այլ մարմինների հետ հաղորդակցության գնահատում.
- (f) վերահսկողության և սերտիֆիկացման անձնակազմի հետ հարցազրույցներից եզրակացություններ սերտիֆիկացման և վերահսկման առաջադրանքների կատարման և իրավասության վերաբերյալ.
- (g) հաստատում, որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը միջոցներ ունի ներդնելու հսկողության համակարգը սույն Կանոնակարգին համապատասխան յուրաքանչյուր երրորդ երկրում, որի ճանաչումը պահանջում է, մասնավորապես՝ բավարար տեսչներ՝ արտադրության, պատրաստման և բաշխման ցանկացած փուլում ֆիզիկական ստուգումներ իրականացնելու համար. ըստ անհրաժեշտության, դրանց ռիսկերի գնահատման, լրացուցիչ ստուգումների կամ նմուշառումների և փաստաթղթերի հիման վրա պայմանագրային օպերատորների համար հասկանալի լեզուներով, երբ այդ փաստաթղթերը նախատեսված են օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի համար.
- (h) Վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կարողությունների և իրավասությունների հաստատումը՝ իր առաջադրանքները կատարելու յուրաքանչյուր երրորդ երկրի համար, որի համար նա պահանջում է ճանաչում՝ հաշվի առնելով, մասնավորապես, օպերատորների կամ օպերատորների խմբի անդամների ակնկալվող թիվը, արտահանման ծավալը. արտադրանքը, արտադրանքի բնույթը և ծագումը, ներառյալ օպերատորների և տեսչների փաստաթղթերի գնահատումը:
- 2.2. Վկաների աուդիտի հաշվետվությունը, որը ստացվել է Բ մասի համաձայն իրականացված վկաների աուդիտից, որը պարունակում է հետևյալ տարրերը.
- (a) օպերատորի, աուդիտի ենթարկված տեսուչի և հավատարմագրման մարմնի գնահատողի անունը.
- (b) ընդհանուր տեղեկություններ վկաների աուդիտի մասին, ինչպիսիք են՝ անցկացման վայրը, ժամանակը, աուդիտի պլանը կամ կողմերը, ինչպես նաև օպերատորի կամ օպերատորների խմբի փորձը օրգանական արտադրության կանոնների հետ կապված.
- (c) ստուգման շրջանակը;
- (d) տեսուչի պատրաստում և գիտելիքներ, ինչպիսիք են աշխատանքի պլանավորումը, աշխատանքային հրահանգները, փաստաթղթերը և նյութերը, որոնք հասանելի են տեսուչին, տեսուչի գիտելիքները ապրանքների համապատասխան կատեգորիայի վերաբերյալ, օպերատորի օրգանական համակարգի պլանի կամ համակարգի կայունության գնահատումը. օպերատորների խմբի ներքին հսկողություն, շահերի բախման ստուգում, 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) իմացություն, վերահսկիչ մարմնի ներքին ընթացակարգերի իմացություն՝ կապված վերահսկողության համակարգի և սերտիֆիկացման գործընթացի գործունեության կամ իրականացման հետ.
- (e) տեսուչի կատարումը, ինչպես օրինակ՝ ստուգման տևողության

համապատասխանությունը, հարցազրույցի գնահատումը, նախկին անհամապատասխանությունների ստուգումը, համապատասխան տեղեկատվության հավաքագրումը, լիազորությունների և վերլուծական հմտությունները, խոսակցության և հարցաքննության տեխնիկան, արդյունավետ լեզվական հմտությունները, տեղական գյուղատնտեսական պայմանների իմացությունը: և գյուղատնտեսական պրակտիկա, մշակման պրակտիկա այդ երկրում և սոցիալական հմտություններ.





- (f) Օբյեկտի/բնակարանի/միավորի ֆիզիկական ստուգման որակը, օրինակ՝ օգտագործված ստուգման ստուգման մեթոդաբանությունը և որակը, օպերատորի կողմից տրամադրված տեղեկատվությունը օրգանական համակարգի պլանում, զանգվածի հավասարակշռության և հետազդելիության ստուգումները, նմուշառման համար օգտագործվող մեթոդաբանությունը և կրիտիկական տարածքների ստուգում:
- (g) բացահայտումներ, հայտնաբերված անհամապատասխանությունների կարգավիճակ և կիրառված ուղղիչ միջոցառումներ:
- (h) հավատարմագրման մարմնի գնահատողի կողմից հայտնաբերված, բայց տեսուչի կողմից չհայտնաբերված անհամապատասխանությունների գնահատում:
- (i) անցկացված ելքային հարցազրույցի որակը և ամբողջականությունը:
- (j) ստուգման արդյունավետության ընդհանուր գնահատում:
- (k) Հայտնաբերված անհամապատասխանությունների ցանկը, նկարագրությունը և ուղղիչ միջոցառումները, որոնք պետք է իրականացվեն վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից՝ դրանք լուծելու համար:
- (l) օպերատորների խմբի դեպքում՝ ներքին վերահսկողության համակարգի արդյունավետության նկարագրությունը և գնահատումը տրամադրող հատուկ բաժին և
- (m) վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կարողությունների և հուսալիության ընդհանուր գնահատում սերտիֆիկացման գործողությունների կատարման համար՝ հաշվի առնելով 2.1 բաժնի համաձայն կատարված գնահատման արդյունքը: Ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որը անհրաժեշտ է համարում հավատարմագրման մարմնի կամ իրավասու մարմնի կողմից, ներառյալ, օրինակ, վկաների լրացուցիչ ստուգումների հաշվետվությունները և եզրակացությունները:

#### ՄԱՍ Բ

1. Ա մասի 2.2 կետում նշված վկաների աուդիտը պետք է լինի.
  - (a) իրականացվում է հավատարմագրման մարմնի կամ, անհրաժեշտության դեպքում, իրավասու մարմնի կողմից:
  - (b) հիմնվելով ռիսկերի վերլուծության վրա և պետք է փաստաթղթավորի ամբողջ գործունեությունը վկայության ներքո:
  - (c) իրականացվում է ֆիզիկապես և կարող է իրականացվել միայն հեռակա կարգով, եթե այդպես է որոշում Հանձնաժողովը:
2. Բացի 1-ին բաժնից, վկաների աուդիտը պետք է իրականացվի.
  - (a) Կանոնակարգի (ԵՄ) 35(7) հոդվածով սահմանված ապրանքների յուրաքանչյուր կատեգորիայի համար, որի համար պահանջվում է ճանաչումը: Հավատարմագրման մարմնի կամ իրավասու մարմնի կողմից հայտնաբերված բոլոր անհամապատասխանությունները պետք է ամբողջությամբ լուծվեն համապատասխանաբար վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից և հաստատվեն հավատարմագրման մարմնի կամ իրավասու մարմնի կողմից:
  - (b) տարբեր երրորդ երկրում ապրանքների յուրաքանչյուր կատեգորիայի համար, եթե վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պահանջում է կամ արդեն ճանաչված է մեկից ավելի երրորդ երկրների համար: և
  - (c) օպերատորների խմբերում առաջնահերթության կարգով, եթե վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը հավաստագրում է օպերատորների խմբերը:
3. 834/2007 կանոնակարգի (ԵՀ) 33(3<sup>5</sup>) հոդվածով ճանաչված և 2018/848

<sup>51</sup> Խորհրդի 2007 թվականի հունիսի 28-ի թիվ 834/2007 կանոնակարգը (ԵՀ) օրգանական արտադրանքի օրգանական արտադրության և մակնշման և թիվ 2092/91 կանոնակարգը (ԵՏՀ) ուժը կորցրած ճանաչելու մասին (OJ L 189, 20.7.2007, էջ 1):

Կանոնակարգի (ԵՄ) 57(2) հոդվածի համաձայն սահմանված ցանկում ընդգրկված վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի համար. Սույն Հավելվածի Ա մասի 2.2 կետում նշված տեղեկատվությունը պետք է ստացվի վկաների կողմից իրականացված ստուգումների արդյունքում.

▼ M1

- (a) վերջին 3 տարիների ընթացքում իրենց հավատարմագրման մարմնի կամ իրավասու մարմնի կողմից՝ թիվ 834/2007 (ԵՀ) կանոնակարգի համաձայն՝ ապրանքների յուրաքանչյուր կատեգորիայի ճանաչման նպատակով, որոնց վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը պահանջում է ճանաչել՝ համաձայն Կանոնակարգի 46-րդ հոդվածի : (ԵՄ) 2018/848; և

▼ B

- (b) երրորդ երկրում, որի համար վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը ճանաչված է թիվ 834/2007 (ԵՀ) կանոնակարգի 33(3) հոդվածի համաձայն:

Այնուամենայնիվ, այս վկաների աուդիտից յուրաքանչյուրի համար հավատարմագրման մարմինը կամ իրավասու մարմինը պետք է հաստատի, որ բոլոր անհամապատասխանությունները լիովին լուծվել են վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից:



ՀԱՎԵԼՎԱԾ II

**Ընդհանուր և հատուկ պահանջներ տարեկան զեկույցի համար, որը նշված է Հոդված 4**

1. Տարեկան հաշվետվությունը թարմացնում է տեխնիկական դոկումենտացիայի և պարունակվող բոլոր տարրերը, ինչպես սահմանված է 1(2) հոդվածում:
2. Տարեկան հաշվետվությունը պետք է պարունակի վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի տեղեկատվությունը, որը պետք է թարմացվի տարեկան հաշվետվության նպատակով և պետք է ներառի վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի անվանումը և ծածկագիրը, փոստային հասցեն, հեռախոսահամարը, էլ. կետը և վերկայքի հասցեն, որը պետք է ներառի ուղիղ հղում հիմնական վեբ էջից հեշտ մուտքով դեպի օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի արդի ցուցակը:
3. Տարեկան հաշվետվության նպատակների համար տեխնիկական դոկումենտացիայում է հետևյալով.
  - (a) երրորդ երկրում կամ երրորդ երկրներում վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի վերահսկման գործունեությունը նախորդ տարում, ըստ ապրանքների կատեգորիայի, ինչպես սահմանված է 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 35-րդ հոդվածի 7-րդ կետում, ներառյալ տեղեկատվությունը. օպերատորների և օպերատորների խմբերի, ինչպես նաև նրանց անդամների թիվը (ներառյալ ենթակապալառուները, եթե օպերատորները կամ օպերատորների խմբերը պատասխանատվություն չեն կրում ենթակապալառուների համար), որոնք ենթարկվել են նրանց վերահսկողությանը նախորդ տարվա դեկտեմբերի 31-ին. ըստ երրորդ երկրի և ապրանքների կատեգորիայի.
  - (b) պարտավորություն, որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կատարել է սույն Կանոնակարգի 1(2)(ե) հոդվածի համաձայն արտադրության կանոնների թարգմանության պահանջվող թարմացումները կամ 46(2) հոդվածի նպատակների համար պահանջվող ցանկացած այլ համապատասխան փաստաթուղթ. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 կամ սույն Կանոնակարգ:
  - (c) ներքին ընթացակարգերի ցանկացած թարմացում, ներառյալ վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից սույն Կանոնակարգին համապատասխան ստեղծված հավաստագրման և վերահսկման համակարգը.
  - (d) Հղում դեպի վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի վեբկայքը՝ 17-րդ հոդվածին համապատասխան պահանջվող տեղեկություններով.
  - (e) 1-ին հավելվածի Ա մասի 2.1 կետում նշված գրասենյակի (գրասենյակների) տարեկան գնահատման հաշվետվություն, որտեղ ընդունվում են հավաստագրման որոշումներ.
    - (i) ապահովել, որ վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը - նախորդ տարում հավատարմագրման մարմնի կամ մրցակցային մարմնի կողմից բավարար գնահատվել է երրորդ երկրներից ներմուծվող ապրանքների համապատասխանությունը 2018/848 Կանոնակարգին (ԵՄ) իր կարողության վերաբերյալ.
    - (ii) հաստատելով, որ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը դեռևս ունեն կարողություններ և իրավասություններ՝ իրականացնելու հսկողության պահանջները, պայմանները և միջոցառումները, որոնք սահմանված են 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 46-րդ հոդվածի 2-րդ և 6-րդ կետերով և սույն Կանոնակարգով. յուրաքանչյուր երրորդ երկիր, որի համար այն ճանաչված է.
    - (iii) ներառյալ արդյունքների վերաբերյալ տարեկան գնահատման հաշվետվության ցանկացած թարմացված տեղեկատվություն և գնահատում.

- օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ֆայլերի ստուգում.

- անհամապատասխանությունների ցանկը, ինչպես նաև չհամապատասխանությունների թիվը՝ կապված սերտիֆիկացված օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի թվի հետ.



- անհամապատասխանությունների և բողոքների քննարկում, եթե այդպիսիք կան, օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի կողմից իրականացված ուղղիչ միջոցառումների վերաբերյալ բացատրություններով՝ դրա անհամապատասխանությունների տեսական փակման համար.
  - միջոցառումների կատարող և դրա իրականացում.
  - ռիսկերի վերլուծության ընթացակարգը;
  - տարեկան ռիսկերի պլան;
  - ընտրանքի ռազմավարությունը, ընթացակարգը և մեթոդաբանությունը.
  - ընթացակարգերից որևէ մեկի փոփոխությունները.
  - տեղեկատվության փոխանակում վերահսկող այլ մարմինների, վերահսկող մարմինների և Հանձնաժողովի հետ.
  - ստուգման և հավաստագրման գործընթացում ներգրավված անձնակազմի իրավասությունը.
  - վերապատրաստման ծրագրեր;
  - նոր անձնակազմի գիտելիքներն ու կարողությունները.
  - տեսած գործունեության արդյունավետությունն ու հուսալիությունը և վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գործունեության ընդհանուր գնահատումը.
  - այլ տարրեր, որոնք հավատարմագրման մարմինը կամ իրավասու մարմինը համարում է համապատասխան 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) նպատակների համար.
- (iv) հաստատելով նախորդ տարում ճանաչման շրջանակի ընդլայնումը լրացուցիչ երրորդ երկրների կամ ապրանքների կատեգորիաների նկատմամբ, վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կարողությունները և իրավասությունները՝ սույն Կանոնակարգի համաձայն՝ յուրաքանչյուր նոր երրորդ երկրում կամ յուրաքանչյուրի համար. ապրանքների նոր կատեգորիա, եթե կան ակտիվ օպերատորներ կամ օպերատորների խմբեր:
4. Տարեկան հաշվետվությունը պետք է ներառի հետևյալ տեղեկատվությունը անհամապատասխանության դեպքերի և ձեռնարկված միջոցառումների վերաբերյալ.
- (a) նախապես ծանուցմամբ և առանց տեղում ֆիզիկական ստուգումների քանակը.
  - (b) նախնական ծանուցմամբ և առանց նախնական ծանուցմամբ ստուգումների ժամանակ հավաքված նմուշների քանակը և, անհրաժեշտության դեպքում, ձեռնարկված գործողությունները.
  - (c) 22(1) հոդվածի (ա) կետին համապատասխան կասկածների, բողոքների կամ հետաքննության ընթացքում հավաքված նմուշների քանակը, որոնք ծանուցվել են OFIS-ի միջոցով, ինչպես նշված է 21(2) հոդվածում (OFIS գործը).
  - (d) OFIS-ի կասկածելի կամ հաստատված անհամապատասխանության դեպքերի թիվը.
  - (e) հայտնաբերված անհամապատասխանությունների թիվը՝ բաժանված փոքր, հիմնական և կարևոր՝ համաձայն IV հավելվածով սահմանված օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի անհամապատասխանությունների դասակարգման.
  - (f) IV հավելվածում նշված միջոցառումները, որոնք ձեռնարկվել են օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի նկատմամբ՝ անհամապատասխանությունների դեպքում:
5. Երբ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինն ունի սերտիֆիկացված օպերատորներ կամ օպերատորների խմբեր այլ վերահսկող մարմնից կամ

վերահսկիչ մարմնից, ընդունող վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի տարեկան հաշվետվությունը յուրաքանչյուր փոխանցված օպերատորի կամ օպերատորների խմբի համար պետք է նշի.



- (a) օպերատորի կամ օպերատորների խմբի անվանումը, նրա աշխարհագրական դիրքը և նրա նախկին վկայականի համարը.
- (b) իր նախկին վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի անվանումը.
- (c) հսկիչ ֆայլի փոխանցման ամսաթիվը.
- (d) բացահայտ անհամապատասխանությունների և միջոցառումների ցանկը և բնույթը, որոնք պահանջվում են նախորդ վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից, եթե այդպիսիք կան.
- (e) օպերատորի կամ օպերատորների խմբի կողմից ձեռնարկված միջոցները՝ ապահովելու համար, որ անհամապատասխանությունները նորից չեն կրկնվի, և նոր վերահսկող մարմնի կամ վերահսկիչ մարմնի կողմից իրականացված ստուգման ամսաթիվը(ներ)ը՝ այդ ուղղիչ ստուգելու համար. միջոցառումները ճիշտ են իրականացվել.
- (f) ցուցում, թե արդյոք օպերատորը կամ օպերատորների խումբը ներգրավված է եղել OFIS-ի որևէ գործի մեջ:
6. 8-րդ հոդվածում նշված բարձր ռիսկային արտադրանքի վերաբերյալ պետք է տրամադրվի հետևյալ տեղեկատվությունը.
- (a) բարձր ռիսկային ապրանքների համար պատասխանատու օպերատորների կամ օպերատորների խմբերի ցանկը.
- (b) յուրաքանչյուր օպերատորի կամ օպերատորների խմբի համար.
- (i) իրականացված ստուգումները՝ նշելով յուրաքանչյուր ստուգման ամսաթիվը.
- (ii) իրականացված նմուշառում և վերլուծություն.
- (iii) հայտնաբերվել են անհամապատասխանություններ;
- (iv) կիրառվող միջոցները;
- (v) յուրաքանչյուր օպերատորի կամ օպերատորների խմբի համար, որը փոխել է իր վերահսկող մարմինը կամ վերահսկիչ մարմինը, ուղղիչ միջոցները և (կամ) պատժամիջոցները կիրառվել են, եթե նախկին վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի հաշվետվության մեջ նշված են անհամապատասխանություններ.
- (c) անհամապատասխանություն ցույց տվող յուրաքանչյուր խմբաբանակի համար՝
- (i) հղում ներմուծվող բեռների ստուգման վկայականին.
- (ii) նմուշառման վերլուծության արդյունքների ակնարկ, որոնք ցույց են տալիս չթույլատրված նյութերի մնացորդների առկայությունը.
- (iii) բեռներում հայտնաբերված չթույլատրված նյութերի խառնվելու կամ մնացորդների դեպքում վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի կողմից ձեռնարկված հետաքննությունները և հետագա միջոցառումները, ներառյալ բեռնափոխադրման վերաբերյալ որոշումը, ինչպես նաև հաստատում է, որ օպերատորները ձեռնարկել են ուղղիչ միջոցներ:
7. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II հավելվածի I մասի 1.8.5.2-ի համաձայն ոչ օրգանական բույսերի վերարտադրողական նյութի օգտագործման թույլտվությունների համար պետք է տրամադրվի հետևյալ տեղեկատվությունը.
- (a) գիտական և ընդհանուր անվանում (ընդհանուր և լատիներեն անուն);
- (b) բազմազանություն;
- (c) շեղումների քանակը և սերմերի ընդհանուր քաշը կամ շեղված բույսերի քանակը.
- (d) օպերատորների թիվը և օպերատորների խմբերը, որոնց տրվել է թույլտվություն:



## ▼B

8. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848 կանոնակարգի II Հավելվածի II մասի 1.3.4.3 և 1.3.4.4 կետերի համաձայն տրված շեղումների համար ոչ օրգանական անասնաբուծական տեսակների համար (խոզեր, ձիեր, ոչխարներ, այծեր, խոզեր և խոզուկներ, նապաստակներ, թռչնամիս), պետք է տրամադրվի հետևյալ տեղեկատվությունը.
- գիտական և ընդհանուր անվանում (ընդհանուր և լատիներեն անվանում, այսինքն՝ տեսակ և սեռ);
  - ցեղատեսակներ և ցեղատեսակներ;
  - արտադրական նպատակներ՝ միս, կաթ, ձու, երկակի նշանակության կամ բուծում;
  - շեղումների քանակը և շեղված կենդանիների ընդհանուր թիվը.
  - օպերատորների թիվը և օպերատորների խմբերը, որոնց տրամադրվել է շեղում:
9. Կանոնակարգ (ԵՄ) 2018/848-ի II հավելվածի III մասի 3.1.2.1-ին համաձայն ոչ օրգանական ջրային կուլտուրաների անչափահասների օգտագործման համար տրված թույլտվությունների համար տրամադրվում է հետևյալ տեղեկատվությունը.
- տեսակ և սեռ (ընդհանուր և լատինական անվանում);
  - ցեղատեսակներ և ցեղատեսակներ, երբ կիրառելի են.
  - յուրաքանչյուր տեսակի համար շեղումների ընդհանուր թիվը և անչափահասների թիվը.
  - օպերատորների թիվը և օպերատորների խմբերը, որոնց տրվել է թույլտվություն:
10. Տարեկան հաշվետվությունը պետք է պարունակի ցանկացած այլ տեղեկատվություն, որը կարևոր է համարվում 2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848-ի հատուկ պահանջը բավարարելու համար վերահսկող մարմնի, վերահսկող մարմնի կամ հավատարմագրման մարմնի կողմից:



ՀԱՎԵԼՎԱԾ III

OFIS ձևանմուշը, ինչպես նշված է 21(2) հոդվածում.

*Կասկածելի կամ հաստատված ստանդարտ միջազգային ծանուցման ստանդարտ պատասխանի ձևանմուշ անհամապատասխանություն*

Ա. Հետաքննություն

- 1) Ո՞ր վերահսկիչ մարմինը(-ները) և/կամ վերահսկիչ մարմին(-երը) են/ ղեկավարում հետաքննությունը:
- 2) Նկարագրեք համագործակցությունը տարբեր օպերատորների և իրավասու մարմնի(ների) կամ, անհրաժեշտության դեպքում, ներգրավված վերահսկող մարմնի(ների) և/կամ վերահսկիչ մարմնի(ների) միջև, ներգրավված տարբեր երկրներում (եթե այդպիսիք կան):
- 3) Հետաքննության ո՞ր մեթոդներն ու ընթացակարգերն են կիրառվել.

Օրինակ, շահագրգիռ օպերատորները ենթարկվե՞լ են հատուկ վերահսկողության.

Վերցվե՞լ և վերլուծվե՞լ են նմուշներ.

- 4) Ո՞րն է հետաքննության արդյունքը.

Որո՞նք են ստուգումների/վերլուծությունների արդյունքները (եթե այդպիսիք կան):

Պարզվե՞լ է արդյոք անհամապատասխանության/անհամապատասխանության կասկածի/բարձրացված այլ խնդրի ծագումը:

Ինչպե՞ն եք գնահատում անհամապատասխանության/անհամապատասխանության կասկածի/բարձրացված այլ խնդրի լրջությունը:

- 5) Արդյո՞ք աղտոտվածության/չհամապատասխանության/չհամապատասխանության կասկածի/այլ խնդրի ծագումը բարձրացվել է, և դերակատարների պատասխանատվությունը հստակ բացահայտվե՞լ և հաստատվե՞լ է:

Մեկնաբանություն աղտոտման/չհամապատասխանության/բարձրացված այլ խնդրի ծագման և դերակատարների պատասխանատվության մասին .

- 6) Արդյո՞ք հայտնաբերված օպերատորները վերջին 3 տարվա ընթացքում ներգրավված են եղել այլ անհամապատասխանության/անհամապատասխանության կասկածների/ այլ խնդիրների մեջ:

Մեկնաբանություն օպերատորների վերաբերյալ, որոնք հայտնաբերված են այլ անհամապատասխանության/անհամապատասխանության կասկածի/այլ խնդիրների վերաբերյալ վերջին 3 տարում.

B. Միջոցառումներ և տույժեր.

- 1) Ի՞նչ կանխարգելիչ և ուղղիչ միջոցներ են ձեռնարկվել (օրինակ՝ միության շուկայում և երրորդ երկրների շուկաներում արտադրանքի բաշխման/շրջանառության հետ կապված):
- 2) Անհամապատասխանության/անհամապատասխանության կասկածի/բարձրացված այլ խնդիրների դեպքում ի՞նչ գործողություններ են ձեռնարկվել օպերատորների և/կամ համապատասխան ապրանքների նկատմամբ: ( <sup>1</sup> ):

(\*) Գործողությունների եղանակը (գրավոր ձև, նախագուշացում և այլն):

Արդյո՞ք արտադրողի/վերամշակողի սերտիֆիկացումը սահմանափակվել է, կասեցվել կամ հետ կանչվել:

Գործողությունների ուժի մեջ մտնելու ամսաթիվը (եթե այդպիսիք կան) (OO/Ամ/SSSS).

Գործողությունների տևողությունը (եթե այդպիսիք կան) (ամիսներով).

Վերահսկիչ մարմինը և/կամ վերահսկող մարմինը, որն ընդունել և կիրառել է գործողությունները (եթե այդպիսիք կան).

- 3) Նախատեսվո՞ւմ են լրացուցիչ ստուգումներ համապատասխան օպերատորների մոտ:
- 4) Ի՞նչ այլ միջոցներ է նախատեսում վերահսկիչ մարմինը կամ վերահսկող մարմինը՝ նմանատիպ դեպքերի առաջացումը կանխելու համար:

Միջոցառումը՝ համաձայն 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 29-րդ հոդվածի 1-ին և 2-րդ հոդվածի և սույն Կանոնակարգի 22-րդ հոդվածի 1-ին, 2-րդ և 3-րդ հոդվածի և 23-րդ հոդվածի 1 - ին և 4 - լրդ մասի. .

▼  
B

C. Other information

D. Annexes

Reply comments:

Contact point

(\* *Mandatory fields.*)



ՀԱՎԵԼՎԱԾ IV

**22(3) հոդվածում նշված միջոցառումների կատարող.**

ՄԱՍ Ա

**Միջոցառումների կատարողի մշակման և կիրառման տարրեր**

1. Բ մասի համաձայն՝ վերահսկող մարմինը կամ վերահսկող մարմինը կարող է անհամապատասխանության դեպքերը դասակարգել որպես աննշան, խոշոր կամ կրիտիկական՝ 22(3) հոդվածի (բ) կետի դասակարգման չափանիշների հիման վրա, երբ ստորև նշվածներից մեկը կամ մի քանիսը. կիրառվում են իրավիճակներ.

- (a) Անհամապատասխանության դեպքը աննշան է, երբ.
- (i) օպերատորի կողմից ձեռնարկված նախագուշակյալ միջոցները համաչափ են և տեղին, և օպերատորի կողմից իրականացված հսկողությունները արդյունավետ են՝ համաձայն վերահսկիչ մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գնահատման.
  - (ii) անհամապատասխանությունը չի ազդում օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի ամբողջականության վրա.
  - (iii) հետազոտելիության համակարգը կարող է տեղորոշել ազդեցության շղթայում ազդեցության շղթա(ներ)ը, և արտադրանքի ներմուծումը երրորդ երկրից՝ օրգանական արտադրության հետ կապված այդ սպրանքը Միության ներսում շուկա հանելու նպատակով կարող է կանխվել.
- (b) Անհամապատասխանության դեպքը մեծ է, երբ.
- (i) նախագուշակյալ միջոցները համաչափ և տեղին չեն, և օպերատորի կողմից իրականացված հսկողությունները անարդյունավետ են՝ համաձայն վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գնահատման.
  - (ii) անհամապատասխանությունը ազդում է օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի ամբողջականության վրա.
  - (iii) օպերատորը ժամանակին չի ուղղել աննշան անհամապատասխանությունը.
  - (iv) հետազոտելիությունը կարող է հայտնաբերել ազդակիր արտադրանք(ներ)ը մատակարարման շղթայում, և կարող է կանխվել արտադրանքի ներմուծումը երրորդ երկրից՝ օրգանական արտադրության հետ կապված այդ սպրանքը Միության ներսում շուկա հանելու նպատակով.
- (c) Անհամապատասխանության դեպքը կարևոր է, երբ.
- (i) նախագուշակյալ միջոցները համաչափ և տեղին չեն, և օպերատորի կողմից իրականացված հսկողությունները անարդյունավետ են՝ համաձայն վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի գնահատման.
  - (ii) անհամապատասխանությունը ազդում է օրգանական կամ փոխակերպվող արտադրանքի ամբողջականության վրա.
  - (iii) օպերատորը չի ուղղում նախկին խոշոր անհամապատասխանությունները կամ բազմիցս չի ուղղում անհամապատասխանությունների այլ կատեգորիաներ. և
  - (iv) Հետազոտելիության համակարգից որևէ տեղեկություն չկա՝ ազդակիր արտադրանք(ներ)ը մատակարարման մեջ գտնելու համար, և արտադրանքը չի կարող արգելվել երրորդ երկրից ներմուծվելուց՝ այդ սպրանքը Միության ներսում շուկա դնելու նպատակով օրգանական արտադրության հետ կապված: .

2. Միջոցառումներ

Վերահսկիչ մարմինները կամ վերահսկող մարմինները կարող են համաչափ կերպով կիրառել հետևյալ միջոցներից մեկը կամ մի քանիսը անհամապատասխանության դեպքերի թվարկված կատեգորիաների

նկատմամբ.

▼B

Անհամապատասխանության կատեգորիա	Չափել
Անչափահաս	Գործողությունների պլանի ներկայացում օպերատորի կողմից անհամապատասխանության(ներ)ի շտկման վերաբերյալ սահմանված ժամկետում.
մայր	<p>2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 42-րդ հոդվածի 1-ին կետի համաձայն՝ ոչ օրգանական արտադրության մասին հիշատակում ամբողջ լոտի կամ արտադրական շրջանի (ազդեցության ենթարկված բերք(ներ) կամ կենդանի(ներ) պիտակավորման և գովազդի մեջ:</p> <p>Երրորդ երկրից ներմուծման արգելք՝ այդ ապրանքը Միության ներսում որպես օրգանական արտադրանք շուկա դնելու նպատակով՝ համաձայն 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 42-րդ հոդվածի 2-րդ հոդվածի:</p> <p>Պահանջվում է փոխարկման նոր ժամանակաշրջան</p> <p>Վկայագրի շրջանակի սահմանափակում</p> <p>Օպերատորի կողմից իրականացվող նախագուշակյալ միջոցառումների և հսկողության կատարման բարելավում՝ համապատասխանությունն ապահովելու</p>
Քննադատական	<p>2018/848 Կանոնակարգի (ԵՄ) 42-րդ հոդվածի 1-ին մասի համաձայն՝ ամբողջ լոտի կամ արտադրանքի (ազդակիր բերք(ներ) կամ կենդանի(ներ)) մակնշման և գովազդի մեջ օրգանական արտադրության մասին հղում չկա:</p> <p>Երրորդ երկրից ներմուծման արգելք՝ այդ ապրանքը Միության ներսում որպես օրգանական արտադրանք շուկա դնելու նպատակով՝ համաձայն 2018/848 կանոնակարգի (ԵՄ) 42-րդ հոդվածի 2-րդ հոդվածի:</p> <p>Պահանջվում է փոխարկման նոր ժամանակաշրջան</p> <p>Վկայագրի շրջանակի սահմանափակում</p> <p>վկայականի կասեցում</p> <p>վկայականի հետկանչում</p>

ՄԱՍ Բ

**Անհամապատասխանության դեպքերի ցանկը և համապատասխան դասակարգումը, որը պարտադիր է ներառել միջոցառումների կատարում**

Անհամապատասխանություն	Կարգավիճակ
Զգալի շեղում մուտքային և ելքային հաշվարկների միջև (զանգվածային հաշվեկշիռ)	մայր
Գրառումների և ֆինանսական գրառումների բացակայությունը, որը ցույց է տալիս համապատասխանությունը կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848 թ.	Քննադատական
Տեղեկատվության միտումնավոր բացթողում, որը հանգեցնում է թերի գրառումների	Քննադատական



Անհամապատասխանություն	Կարգավիճակ
Օրգանական արտադրանքի սերտիֆիկացման հետ կապված փաստաթղթերի կեղծում	Քննադատական
Նվազեցված ապրանքների դիտավորյալ վերապիտակավորումը որպես օրգանական	Քննադատական
Օրգանական կամ ոչ օրգանական արտադրանքի կանխամտածված խառնուրդը	Քննադատական
Զթույլատրված նյութերի կամ արտադրանքի դիտավորյալ օգտագործումը Կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848-ի շրջանակներում.	Քննադատական
ԳԶՕ-ների դիտավորյալ օգտագործումը	Քննադատական
Օպերատորը մերժում է վերահսկող մարմնին կամ վերահսկիչ մարմնին մուտքը հսկողության ենթակա տարածքներ կամ նրա հաշվապահական հաշվառումը, ներառյալ ֆինանսական գրառումները, կամ մերժում է վերահսկիչ մարմնին կամ վերահսկող մարմնին թույլ տալ նմուշներ վերցնել:	Քննադատական