

Гэты тэкст прызначаны выключна для дакументацыі і не мае юрыдычнай сілы. Установы Саюза не нясуць ніякай адказнасці за яго змесціва. The аўтэнтычны версіі з у актуальныя акты, у тым ліку іх прэамбулы, ёсць тыя апублікаваныя ст у Афіцыйны часопіс з у еўрапейскага Саюза і даступны ст EUR-Lex. Тыя афіцыйны тэксты ёсць непасрэдна даступныя праз у будавання спасылкі ст гэты дакумент

► **Б** **КАМІСІЯ ДЭЛЕГАВАНА РЭГУЛЯЦЫЯ (ЕС) 2021/1698**

з 13 ліпень 2021 год

дапаўняючы Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 з у еўрапейскага парламент і з т ён Рада з працэдурны патрабаванні для у прызнанне з кантроль ўлады і кантроль органаў што ёсць кампетэнтны каб несці па-за элементы кіравання на аператары і групы з аператары сертыфікаваны арганічны і на арганічныя прадукты ў трэціх краінах і з правіламі іх нагляду і кантролю і інш дзеянні каб быць выконваецца па тыя кантроль ўлады і кантроль органаў

(Тэкст з ЕЭЗ адпаведнасць)

(ОJ Л 336, 23.09.2021, стар. 7)

З папраўкамі па:

		Афіцыйны часопіс		
		няма	старонка	дата
► Камісія <u>М1</u> 2023 год	Дэлегаваны Рэгуляванне (ЕС) 2023/1686 з 30 Чэрвень	Л 218	7	5.9.2023 г



КАМІСІЯ ДЭЛЕГАВАНА РЭГУЛЯЦЫЯ (ЕС) 2021/1698

з 13 ліпень 2021 год

які дапаўняе Рэгламент (ЕС) 2018/848 Еўрапейскага парламента і з у Рада з працэдурны патрабаванні для прызнанне з кантроль ўлады і кантроль органаў што кампетэнтныя каб несці па-за элементы кіравання на аператары і групы аператараў сертыфікаваны арганічны і на арганічны прадукты ст трэція краіны і з правілы на іх нагляд і у элементы кіравання і іншыя дзеянні каб быць выконваецца па тыя кантроль ўлады і кантроль органаў

(Тэкст з ЕЭЗ адпаведнасць)

РАЗДЗЕЛ я

**ПРАЦЭДУЛЬНЫ ПАТРАБАВАННІ ЗА ТНЕ ПРЫЗНАННЕ
КАНТРОЛЮ УЛАДЫ І КАНТРОЛЬ ЦЕЛЫ**

Артыкул 1

**Патрабаванні аднесены каб ст кропка (н) з Артыкул 46
(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848**

1. Кантралюючы орган або кантрольны орган павінен падаць запыт на прызнанне, згаданы ў артыкуле 46 (4) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, выкарыстоўваючы мадэль, прадстаўленую Камісіяй. Толькі поўныя запыты быць узяты у рахунак.

2. The тэхнічны дасье аднесены каб ст Артыкул 46 (4) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 павінен ўтрымліваць у наступныя інфармацыі ст адзін з у афіцыйныя мовы з у Саюз:

- (a) наступныя звесткі аб кантрольным органе або кантролі цела:
 - (i) імя;
 - (ii) рассылкі адрас;
 - (iii) тэлефон колькасць;
 - (iv) электронная пошта кантакт кропкава;
 - (v) для кантроль целы, у імя з іх акрэдытацыя цела;
- (b) агляд запланаванай дзейнасці кантралюючага органа або кантрольнага органа ў трэція краіне або трэціх краінах, у тым ліку ан індыкацыя з у арганічны прадукты, разам з іх кодамі камбінаванай наменклатуры (CN) у адпаведнасці з Рэгламентам Савета (ЕЭС) № 2658/87 (¹), размеркаванымі па катэгорыях прадуктаў як набор па-за ст Артыкул 35 (7) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848, якія прызначаны для імпарту ў Саюз у адпаведнасці з пунктам (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 на працягу першага года дзейнасці пасля прызнання па у камісія;
- (c) а апісанне з у кантроль аўтарытэт або кантроль цела як з павагай:
 - (i) яго структура і памер;

(1) Рэгламент Савета (ЕЭС) № 2658/87 ад 23 ліпеня 1987 г. аб тарифна-статыстычнай наменклатуры і Адзіным мытным тарыфе (OJ L 256, 7.9.1987 г., стар. 1).

▼B

- (ii) яго ІТ кіравання сістэма;
 - (iii) яго галіна офісы, калі любы;
 - (iv) яго тыпу з дзейнасць, у тым ліку дэлежаваны дзейнасць, калі любы;
 - (v) яго арганізацыйныя дыяграма;
 - (vi) яго якасць кіраванне;
- (d) працэдуры сертыфікацыі, у прыватнасці, для прадастаўлення або адмовы, прыпынення або адклікання сертыфіката, згаданага ў пункце (b)(i) Артыкул 45 (1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
- (e) пераклад выкладзеных правілаў вытворчасці і кантролю у Рэгламенце (ЕС) 2018/848, а таксама ў дэлежаваных і імплементацыйных актах, прынятых у адпаведнасці з ім, на мовах, зразумелых аператарам з кантрактам у трэціх краінах, для якіх кантрольны орган або кантроль цэла запыты распазнаванне;
- (f) дакументы, якія пацвярджаюць выкананне крытэрыяў, выкладзеных у артыкуле 46(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у прыватнасці, копія сертыфіката акрэдытацыі, выдадзенага органам па акрэдытацыі, які ахоплівае ўсе катэгорыі з прадукты для які прызнанне ёсць запытана;
- (g) працэдуры, якія падрабязна апісваюць функцыянаванне і рэалізацыю з у кантроль меры каб быць набор уверх ст у адпаведнасці з дадзеным Палажэннем, у тым ліку, у адпаведных выпадках, асаблівасцямі кантролю для у група з аператары;
- (h) а каталог з меры каб быць узяты ст выпадках з усталяваны неадпаведнасць як пакладзена ўніз ст Артыкул 22 з гэта рэгуляванне;
- (i) ► **M1** копія апошняй справаздачы аб ацэнцы, згаданай у артыкуле 46(4), другі абзац Рэгламенту (ЕС) 2018/848, складзеная органам па акрэдытацыі або, пры неабходнасці, кампетэнтным аўтарытэт, які змяшчае у інфармацыі аднесены каб у частцы А Дадатку I да дадзенага Палажэння, уключаючы сведкавы аўдыт справаздачу аб праверцы, праведзенай на працягу 2 гадоў, якія папярэднічалі падачы з у запыт для прызнанне. Па шлях з адступленне, для просьбаў аб прызнанні прадстаўлены перад 31 Снежань 2024 г сведка аўдыт даклад можа быць на а сведка аўдыт неслі на працягу 3 гадоў да падачы просьбы аб прызнанні. The ацэнка даклад павінен даць у наступныя гарантыі: ◀
- (i) што кантралюючы орган або кантрольны орган атрымаў здавальняючую ацэнку сваёй здольнасці гарантаваць, што прадукты, імпартаваныя з трэція краіны адпавядаюць умовам, выкладзеным у пунктах (a), (b)(i) і (c) артыкула 45(1) і ў артыкуле 46(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848;
 - (ii) што кантрольны орган або кантрольны орган мае права і кампетэнцыі для эфектыўнага выканання патрабаванняў кантролю і выканання крытэрыяў, выкладзеных у артыкуле 46 (2) Рэгламента (ЕС) 2018/848 і ў гэтым Рэгламенце ў кожнай трэція краіне для які гэта запыты распазнаванне;
- (j) доказ таго, што кантралюючы орган або кантрольны орган паведаміў аб сваёй дзейнасці каб у актуальныя ўлады з у трэці зацікаўленай краіны і яе абавязацельствы выконваць

▼B

прад'яўленыя прававыя патрабаванні на гэта па у ўлады з у
трэці краіна заклапочана;

▼B

- (к) адрас вэб-сайта са зместам, даступным як мінімум на адной з афіцыйных моў Саюза, а таксама зразумелым для кантрактніка аператары, дзе у спіс аднесены каб ст кропка (а) артыкула 17 з гэта Рэгуляванне можна быць знойдзена;
- (l) абавязальства кантрольнага органа або кантрольнага органа даць доступ прызначаным незалежным экспертам да ўсіх сваіх офісаў і памяшканняў па у Камісія і трымаць даступны і паведамляць усю інфармацыю, звязаную з яго кантрольнай дзейнасцю, у трэці краіна заклапочана;
- (m) заяву кантралюючага органа або кантрольнага органа аб тым, што Камісія не адклікала яго або прыпыняла дзеянне любым органам па акрэдытацыі за 24 месяцы, якія папярэднічалі іх запыту на прызнанне для трэцяй краіны і/або катэгорыі прадуктаў, якія яны запытаць прызнанне. Гэта патрабаванне не распаўсюджваецца у выпадку адклікання ў адпаведнасці з пунктам (к) артыкула 46(2а) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
- (n) любая іншая інфармацыя, якую кантралюючы орган або кантроль лічыць важнай цела, або па у орган па акрэдытацыі.
3. Кантралюючы орган або кантрольны орган павінен прадаставіць любую дадатковую інфармацыю, запытаную Камісіяй з мэтай прызнання .
4. Калі Камісія лічыць, што інфармацыя, прадстаўленая ў адпаведнасці з пунктам 2 або 3, з'яўляецца няпоўнай, састарэлай або недавальняючай, яна адхіляе запыт для прызнання.

*Артыкул 2***Пашырэнне з у сфера прымянення з у прызнанне**

Кантрольны орган або кантрольны орган прызнаны ў адпаведнасці з Артыкул 46 Рэгламенту (ЕС) 2018/848 можа падаць запыт на падаўжэнне з у сфера прымянення з яго прызнанне каб ан дадатковыя трэці краіну або ў дадатковую катэгорыю прадуктаў з выкарыстаннем мадэлі, прадастаўленай у Камісія.

Запыт на пашырэнне аб'ёму прызнання павінен складацца з абнаўлення з у актуальныя часткі з у тэхнічны дасье аднесены каб у артыкуле 1(2) з адпаведнай інфармацыяй аб дадатковай трэцяй краіне або дадатковай катэгорыі прадуктаў, якія падлягаюць пашырэнню сферы прымянення .

РАЗДЗЕЛ II

НАГЛЯД OF THE КАНТРОЛЬ УЛАДЫ I ОРГАНЫ КАНТРОЛЮ BY THE КАМІСІЯ*Артыкул 3***Агульныя патрабаванні да нагляду органаў кантролю і кантролю органаў**

1. Наглядная дзейнасць Камісіі ў дачыненні да кантрольных органаў і кантроль органаў прызнаны ст адпаведнасці з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 засяроджваецца на ацэнцы аператыўнай дзейнасці кантрольных органаў і органаў кантролю з улікам вынікаў працы органаў па акрэдытацыі аднесены ст кропка (г) з Артыкул 46 (2) з што Рэгуляванне.

▼B

2. The інтэнсіўнасць і частата з у наглядны дзейнасці выкананы па у Камісія павінен быць адаптаваны адпаведна каб у рызыка неадпаведнасці ў адпаведнасці з артыкулам 46(6) Рэгламенту (ЕС) 2018/848.

3. Кантрольныя органы і органы кантролю, прызнаныя ў адпаведнасці з Артыкул 46 (1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 павінен падтрымліваць здольнасць каб сустракацца у умовы і крытэрыі набор па-за ст кропак (а), (b)(i) і (с) з Артыкул 45 (1) і Артыкул 46 (2) з што Рэгуляванне як набор у тэхнічным дасье ў момант іх прызнання. Яны павінны таксама падтрымліваць здольнасць і кампетэнцыі для выканання патрабаванняў кантролю, умовы і меры набор па-за ст Артыкул 46 (2) і (6) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 і ст гэта Рэгуляванне.

Для што мэта, яны павінен прадэманстраваць:

- (a) што яны эфектыўна рэалізавалі сваю дзейнасць у адпаведнасці з умовы і крытэрыі спасылаюцца ст у першы абзац; і
- (b) захаванне іх аперацыйных працэдур і эфектыўнасць іх кантроль меры.

**▼
M1**

3a. У межах 2 гадоў ад у пачатковы прызнанне або ад у пашырэнне аб'ёму прызнання на новую катэгорыю прадуктаў у адпаведнасці з артыкулам 2, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны прадаставіць новы справаздачу пра сведкавы аўдыт па новым сведкавым аўдыце, праведзеным у адпаведнасці з з Раздзелы 1 і 2 з частка Б з дадатак я для у катэгорыі прадуктаў, для якіх ён быў прызнаны або для якіх сфера прызнання быў пашыраны.

▼ B

4. Для у прызначэнне з у гадавы справаздача, у кантроль органаў забяспечыць што сведка рэвізіі ёсць неслі па-за ст адпаведнасці з Раздзелы 1 і 2 часткі В дадатку I да гэтага Палажэння і наступнае правілы:

**▼
M1**

- (a) перыяд паміж двума сведкавымі праверкамі не павінен перавышаць 4 гадоў, пачынаючы з даты першай сведкавай праверкі, праведзенай пасля першапачатковага прызнання або у пачатковае пашырэнне з сфера прымянення каб а новая катэгорыя з прадукты;

▼ B

- (b) колькасць сведкавых праверак, праведзеных для першапачатковага запыту аб прызнанні, не ўлічваецца для разліку агульнай колькасці сведкавых праверак, якія будуць праводзіцца на працягу 4 гадоў згадваецца ст кропка (а);

- (c) адзін дадатковыя сведка аўдыт павінен быць неслі выхад:

- (i) кожны 2 гадоў ст тыя трэці краіны дзе у прадукт высокай рызыкі як аднесены каб ст Артыкул 8 ёсць вырабляецца або апрацавана;
- (ii) на кожны 10 прызнаных трэціх краін. Гэта дадатковая сведка рэвізіі павінен быць выкананы ўнутры 4 гады;

- (d) дадатковыя сведкавыя праверкі павінны праводзіцца па патрабаванні Камісіі або з у акрэдытацыя цела на аснове на а аналіз рызыкі з, ст у прыватнасці, ст наступныя фактары:

- (i) у лік з інспектары;
- (ii) у лік з апэратары;
- (iii) у тыпу з дзейнасці неслі па-за па у апэратары;
- (iv) колькасць назіральных аўдытаў, праведзеных органам па

▼B

а
к
р
э
д
ы
т
а
ц
ы
і
;

▼B

- (v) у парушэнні адносна у кантроль органы;
- (vi) колькасць атэставаных груп аператараў і іх памер;
- (vii) важныя высновы для кантрольных органаў або канкрэтнага інспектара або інспектары;
- (viii) у прыроды з у прадукты і у рызыка з махлярства;
- (ix) Водгукі камісіі на падставе папярэдняй гадавой справаздачы кантроль цела;
- (x) падазрэнні з махлярства па аператары.
- (xi) у аб'ём з прадукты імпортныя ад а трэці краіна у Саюз і дзейнасць кантрольнага органа або кантрольнага органа ст прызнаны трэці краіны.

5. Кантрольныя органы і кантрольныя органы прадстаўляюць дакументы аб іх аналіз рызыкі працэдура у у камісіі запыт.

6. Для у прызначэнне з нагляд з у кантроль ўлады і кантроль органаў прызнаны па у камісія, у апошні можа атрымліваць дапамогу з боку дзвюх дзяржаў-членаў, каб яны выступалі ў якасці сасправаздачнікаў для вывучэння тэхнічных дасье, прадстаўленых кантралюючымі органамі і кантрольнымі органамі для першапачатковага прызнання або пашырэння сферы іх прызнання, кіраванне і агляд спісу прызнаных кантрольных органаў і кантролю органаў і ацэнкі аператыўнай дзейнасці, у т.л гадавы справаздачы, з у кантроль ўлады і кантроль органаў.

7. Камісія можа падзяліць запыты паміж дзяржавамі-членамі прапарцыйна з у лік з галасоў з кожны Член Дзяржава ў у Камітэт на арганічны вытворчасці.

Артыкул 4

Гадавы даклад

Па 28 люты кожны год, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела падаць ан гадавы даклад каб у Камісія.

У штогадовай справаздачы павінна быць выкладзена дзейнасць кантрольнага органа або кантроль цела ст у папярэдні год ст адпаведнасці з дадатак II

Яно падаецца на адной з дзяржаўных моў Саюза і на англійскай мове калі у афіцыйны мове абраны ёсць не англійская.

Артыкул 5

На месцы экспертызы і рэвізіі

1. Камісія павінна рэгулярна арганізоўваць праверкі на месцы на аснове рызыкі і/або рэвізіі з у кантроль ўлады і кантрольныя органы каб ацаніць якасць і эфектыўнасць кантролю, які ажыццяўляецца кожным кантрольным органам або кантрольным органам. Гэтыя экзамены і аўдыты могуць быць узгоднены з адпаведным органам па акрэдытацыі. Камісія можа быць у суправаджэнні па незалежная экспертаў падчас гэтых на месцы экспертызы і рэвізіі.

2. Камісія можа запытаць любую дадатковую інфармацыю, у тым ліку ўстаноўлена прадстаўленне аднаго або некалькіх спецыяльных праколаў абследавання на месцы па незалежная экспертаў што

▼B

гэта пазначас.

▼B

3. На месцы экспертызы і рэвізіі можа ўключаюць:
- (a) а наведванне каб у офісы або памяшканні з у кантроль ўлады і кантроль целы, іх аўтсорсінг паслугі і аператары або групы аператараў, якія знаходзяцца пад іх кантролем, у Саюзе і ў трэціх краінах;
 - (b) дакумент агляд адпаведных дакументаў, якія апісваюць структура, функцыянаванне і кіраванне якасцю кантрольных органаў або кантроль органы;
 - (c) агляд дакументаў файлаў супрацоўнікаў, уключаючы доказы іх кампетэнцыі, запісы аб навучанні, заявы аб канфліктах інтарэсаў і запісы з ацэнка і нагляд з персанал;
 - (d) праверка файлаў аператараў або груп аператараў з мэтай праверкі лячэння неадпаведнасцей і скаргаў, мінімальны кантроль частата, у выкарыстоўваць з а на аснове рызыкі падыход ст у правядзенне інспекцый, ажыццяўленне наступных візітаў і візітаў без папярэдняга паведамлення, палітыка выбаркі і абмен інфармацыяй з іншае кантроль органаў і кантроль органы ўлады;
 - (e) аглядны аўдыт, які ўяўляе сабой праверку аператараў або груп аператараў для праверкі адпаведнасці стандартам кантролю і ацэнкі рызыкі працэдуры з у кантроль аўтарытэт або орган кантролю і праверыць яго эфектыўнасць, прымаючы пад увагу развіццё сітуацыі аператараў з моманту апошняй праверкі кантрольнага органа або кантроль цела;
 - (f) свідкавы аўдыт, які ўяўляе сабой ацэнку выканання фізічнага агляду на месцы, які праводзіцца інспектарам кантролю аўтарытэт або кантроль цела.

*Артыкул 6***Прасочвальнасць чэкі**

Камісія можа праводзіць праверкі адсочвання прадуктаў або партый, якія падпадаюць пад сферу прызнання кантрольнага органа або кантроль цела прызнаны ст адпаведнасці з Артыкул 46 (1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848.

У мэтах адсочвання інгрэдыентаў або этапаў вытворчасці арганічнага прадукту Камісія можа запытаць інфармацыю ў кампетэнтных органаў або ў органаў кантролю або ўцягнутых кантрольных органаў ст у кантроль з тыя прадукты падзенне пад іх нагляд.

Камісія можа праводзіць праверкі адсочвання на аснове гадавога рызыкі ацэнка выконваецца па гэта, скаргі атрымаў па камісіі або Член дзяржавы, або выпадковым чынам.

Камісія праводзіць праверкі адсочвання ў пэўныя тэрміны вызначаны ім, пра што свечасова даводзіцца да адпаведнага кампетэнтнага улады, кантроль ўлады і кантроль органаў задзейнічаны.

*Артыкул 7***Рэклама нос запыт па у Камісія**

Камісія можа ў любы час на падставе грунтоўнага аналізу даказваючы у неабходнасць, зрабіць непасрэчны запыты для

▼B

інфармацыі каб кантроль аўтарытэт або кантроль цела.

*Артыкул 8***Спіс з высокай рызыкi прадукты**

Кантрольныя органы і кантрольныя органы, якія дзейнічаюць у дачыненні да трэціх краін, прымяняюць другі абзац артыкула 9(8) і артыкулы 12(5) і 16(6) гэтага Палажэння ў дачыненні да прадуктаў высокай рызыкi, якія паходзяць з трэціх краін, як пералічана у імплементацыйным акце, прынятым у адпаведнасці з артыкулам 46 (8) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 на аснове выбару, зробленага пасля сур'ёзных, крытычных або паўтаральных неадпаведнасцей, якія ўплываюць у цэласнасць з арганічны або у канверсіі прадукты або вытворчасці.

РАЗДЗЕЛ III

**КІРАВАННЕ У ПАВАГА ОФ АПЕРАТАРЫ І ГРУПЫ ОФ
АПЕРАТАРЫ ВУ ТНЕ КАНТРОЛЬ УЛАДЫ І ОРГАНЫ
КАНТРОЛЮ***Артыкул 9***Генерал палажэнні**

1. Кантроль ажыццяўляе в кантрольныя органы і кантрольныя органы для праверка адпаведнасці аператарам Рэгламенту (ЕС) 2018/848 і групы з аператары ст трэці краіны павінен ўключаюць:

- (a) праверка прымянення прэвентыўных мер і мер засцярогі, як гаворыцца ў артыкуле 9 (6) і ў артыкуле 28 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, на кожным этапе вытворчасці, падрыхтоўкі і распаўсюджвання;
- (b) калі холдынг уключае ў сябе неарганічныя або пераходныя вытворчыя адзінкі, праверка запісаў і мер або працэдуры або аранжыроўкі ст месца каб забяспечыць у ясна і эфектыўным падзел паміж арганічны, у- канверсія і неарганічных вытворчых адзінак, а таксама паміж адпаведнымі прадуктамі вырабляецца па тыя адзінкі, і з у рэчывы і прадукты выкарыстоўваецца для арганічны, у канверсіі і адзінкі неарганічнай вытворчасці. Такая праверка ўключае праверку пасылак часткай якой задняй датай быў прызнаны папярэдні перыяд перыяд пераўтварэння і праверкі неарганічных вытворчых адзінак;
- (c) калі арганічныя, пераходныя і неарганічныя прадукты збіраюцца адначасова аператарамі, рыхтуюцца або захоўваюцца ў адным і тым жа падрыхтоўчым аддзяленні, зоне або памяшканні або транспартуюцца іншым аператарам або падраздзяленням, праверка запісаў і з меры, працэдуры або дамоўленасці, каб гарантаваць, што аперацыі праводзяцца асобна па месцы або па часе, што адпаведныя меры па ачыстцы і меры для прадухілення замены прадуктаў рэалізаваны, што арганічныя прадукты і прадукты пераўтварэння ідэнтыфікаваны у усё разы, што арганічны, у канверсіі і неарганічныя прадукты захоўваюцца да і пасля падрыхтоўчых аперацый, адзеленыя месцам або часам адзін ад аднаго, і забяспечваецца прасочванне кожнай партыі ад асобных зямельных участкаў да калекцыі цэнтр мае быў забяспечаны.

▼B

2. Кантроль кантрольных органаў і кантрольных органаў для праверкі адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 праводзіцца на усё аператары і групы з аператары ст трэці краіны рэгулярна, на а рызыка аснова і з адпаведны частата, ва ўсім у увесь працэс на ўсіх этапах вытворчасці, падрыхтоўкі і распаўсюджвання на аснове верагоднасці неадпаведнасці, як гэта вызначана ў пункце (57) артыкула 3 з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848, які павінен быць рашучы ўзяцце у рахунак у наступныя элементы:

- (a) тып, памер, у тым ліку зноў дададзеных зямельных участкаў, і структуру аператары і групы з аператары, як добра як у лік новага членаў далучэнне у група з аператары;
- (b) размяшчэнне і складанасць дзейнасці або аперацый аператараў і групы з аператары;
- (c) працягласць часу, на працягу якога аператары і групы аператараў былі задзейнічаны ў арганічнай вытворчасці, падрыхтоўцы і распаўсюджванні;
- (d) у вынікі з у элементы кіравання выконваецца ст адпаведнасці з гэтага артыкула, у прыватнасці, у дачыненні да адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848;
- (e) у выпадку групы аператараў - вынікі ўнутраных праверак, праведзеных у адпаведнасці з задакументаванымі працэдурамі сістэмы ўнутранага кантролю групы аператараў ;
- (f) ці ўключае холдынг неарганічную або пераходную вытворчасць адзінкі;
- (g) у тып, колькасць і значэнне з прадукты;
- (h) у рызыка з змешванне з прадукты або забруджванне з несанкцыянаваным прадукты або рэчывы;
- (i) у прымяненне з адхіленні або выключэнні каб у правілы аператарамі і групы з аператары;
- (j) крытычныя кропкі неадпаведнасці на кожным этапе вытворчасці, падрыхтоўкі і размеркаванне;
- (k) падрадныя дзейнасць;
- (l) ці змянілі аператары або групы аператараў сваю сертыфікацыю кантроль аўтарытэт або кантроль цела;
- (m) любая інфармацыя, якая сведчыць аб верагоднасці ўвядзення спажыўцоў у зман;
- (n) любую інфармацыю, якая можа сведчыць аб неадпаведнасці Рэгуляванне (ЕС) 2018/848.

3. Артыкул 2 Дэлегавага рэгламенту Камісіі (ЕС) 2021/771 (²) і артыкулы 4, 5 і 6 Рэгламента Камісіі (ЕС) 2021/279 (³) павінен ўжываць *мутаціс змяняючы* каб элементы кіравання ст павага груп з аператары ст трэці краіны.

(2) Дэлегаваны рэгламент Камісіі (ЕС) 2021/771 ад 21 студзеня 2021 г., які дапаўняе Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 з у еўрапейская парламент і з у Рада па кладка ўніз канкрэтныя крытэрыі і умовы для праверкі дакументальнай справаздачнасці ў рамках службовага кантролю ў орган вытворчасці і у афіцыйныя элементы кіравання з групы з аператары (OJ L 165, 11.05.2021 г. стар. 25).

(3) Рэгламент Камісіі (ЕС) 2021/279 ад 22 лютага 2021 г., які ўстанаўлівае падрабязныя правілы выканання Рэгламенту (ЕС) 2018/848 з у еўрапейская парламент і з у Рада на элементы кіравання і іншыя меры, якія забяспечваюць адсочванне і адпаведнасць арганічнай вытворчасці і у маркіроўка з арганічныя прадукты (OJ L 62, 23.02.2021, стар. 6).

▼B

4. Кантралюючы орган або кантрольны орган праводзіць праверку адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для ўсіх аператараў і груп аператараў не радзей за адзін раз у год. Праверка адпаведнасці павінна ўключыць а фізічны на месцы праверка.

5. The кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен забяспечыць што гэта кожны год ажыццяўляе не менш за 10 % дадатковых праверак да тых, што згадваюцца ў параграфі 4. З усіх фізічных праверак на месцы, якія праводзяцца кантралюючым органам або органам кантролю, не менш за 10 % павінны праводзіцца без папярэдняга паведамлення.

6. Кантролі, якія праводзяцца ў якасці наступных мер па падазрэнні або ўстаноўленым неадпаведнасці, не залічваюцца ў дадатковыя прапанаваныя меры кантролю каб ст пункт 5.

7. Кожны год кантралюючы орган або кантрольны орган павінны правяраць не менш за 5% членаў групы аператараў, але не менш за 10 членаў. Калі група аператараў складаецца з 10 членаў або менш, усе члены павінен быць паўторна агляджаны.

8. Фізічны агляд на месцы і адбор узораў праводзяцца кантралюючым органам або кантралюючым органам у найбольш прыдатным выпадку. разы ст парадак каб праверыць адпаведнасць на крытычны кантроль кропак.

Для высокай рызыкі прадукты згадваецца ст Артыкул 8, у кантроль улада або кантрольны орган павінны праводзіць як мінімум дзве фізічныя праверкі на месцы аператараў або груп аператараў у год. Адзін з такіх фіз на месцы праверкі павінен быць без папярэдняга паведамлення.

9. Дзе аператары або групы аператараў запусціць некалькі вытворчасцей адзінкі або памяшканні, у тым ліку цэнтры закупаў і збору, уся вытворчасць адзінак або памяшканні, у тым ліку купля і зборныя цэнтры, выкарыстоўваецца для неарганічных прадукты павінен таксама быць прадметам каб кантроль пастаўлення патрабаванні па-за ст пункт 4.

10. The дастаўка або абнаўленне з у сертыфікат аднесены каб у кропцы (b)(i) з Артыкул 45 (1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 павінен грунтавацца на у вынікі з у праверка з адпаведнасць аднесены каб у гэтым Артыкул.

Артыкул 10

Праверкі для у атэстацыя з аператары або групы з аператары

1. Перад прыняццем сертыфікацыі аператараў або груп аператараў неабходна правесці кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен забяспечыць што у аператары або групы з аператары мець пры ўмове у наступнае:

(а) а дакумент ст у форма з а падпісаны дэкларацыя, ўстаноўка выхад:

- (i) апісанне арганічнай вытворчасці і/або вытворчасці ў канверсіі адзінак і, у адпаведных выпадках, адзінак неарганічнай вытворчасці і мерапрыемстваў, якія будуць выконвацца ў адпаведнасці з Палажэннем (ЕС) 2018/848;
- (ii) адпаведныя меры, якія неабходна прыняць на ўзроўні арганічнага і/або пераходнага падраздзялення і/або памяшканняў і/або мерапрыемстваў для забеспячэння адпаведнасць з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;

▼B

- (iii) меры засцярогі, якія неабходна прыняць для зніжэння рызыка заражэння недазволенымі прадуктамі або рэчывамі і меры ачысткі, якія неабходна прымаць на ўсіх этапах вытворчасці, падрыхтоўка і размеркаванне;

▼B

- (b) пацверджанне, якога няма ў аператараў або груп аператараў быў сертыфікаваны па іншы кантроль цела ст адносіны каб мерапрыемстваў, праведзеных па-за ст у тое самае трэці краіна адносна у тое самае катэгорыю прадукцыі, у тым ліку ў выпадках, калі аператары або групы аператараў працуюць на розных этапах вытворчасці, падрыхтоўкі або размеркавання;
- (c) а пацвярджэнне па члены з а група аператараў, што яны не былі сертыфікаваны на індывідуальнай аснове для той жа дзейнасці для дадзенага прадукту, ахопленнага сертыфікацыяй групы аператараў каб які яны належаць;
- (d) падпісанае абавязацельства, паводле якога аператары або групы аператараў бяруць на сябе абавязацельствы самі:
 - (i) прадастаўляць кантрольнаму органу або кантрольнаму органу доступ да ўсіх частак усё вытворчасці адзінак і усе памяшканні для кантроль мэтах, а таксама да бухгалтарскага ўліку і адпаведных пацвярджаючых дакументаў;
 - (ii) прадастаўляць кантралюючаму органу або кантрольнаму органу любую інфармацыю неабходна для у мэтах з у элементы кіравання;
 - (iii) прадставіць па патрабаванні кантралюючага органа або кантрольнага органа, у вынікі з яго уласны якасць запэўніванне праграмы;
 - (iv) пісьмова і без неапраўданай затрымкі інфармаваць пакупнікоў прадукцыі і абменьвацца адпаведнай інфармацыяй з кантралюючым органам або кантроль цела, ст у мерапрыемства што а падазрэнне аб невыкананні было абгрунтавана, што падазрэнне ў неадпаведнасць не можа быць ліквідавана, або была ўстаноўлена неадпаведнасць, якая ўплывае на цэласнасць разгляданых прадуктаў ;
 - (v) прыняць перадачу кантрольнага файла ў выпадку змены кантралюючага органа або кантрольнага органа або, у выпадку адмовы ад арганічнай вытворчасці, захаванне кантрольнага файла на працягу 5 гадоў па у апошні кантроль аўтарытэт або кантроль цела;
 - (vi) неадкладна інфармаваць кантрольны орган або орган кантролю ў мерапрыемства з зняцце ад арганічны вытворчасць;
 - (vii) у выпадку, калі субпадрадчыкі аператараў або з групы з аператары ёсць прадметам каб элементы кіравання па розны кантроль ўлады або кантроль цэлы, каб прыняць у абмен інфармацыяй паміж гэтымі кантралюючымі органамі або кантрольнымі органамі;
 - (viii) ажыццяўляць дзейнасць у адпаведнасці з арганічнай вытворчасцю правілы;
 - (ix) пагаджацца на выкананне карэктуючых мер, устаноўленых кантралюючым органам або органам кантролю ў выпадку неадпаведнасці.

2. Перад сертыфікацыяй аператараў або груп аператараў кантрольны орган або кантроль цела павінен праверыць:

▼B

- (a) што у аператары або групы з аператары выконваць з раздзелы II, III і IV Рэгламента (ЕС) 2018/848 і артыкула 36 гэтага Рэгламенту. The праверка павінен уключыць у найменш адзін фізічны на месцы праверка;

▼B

(b) што, дзе аператары або групы аператараў субпадраду любога з яго дзейнасці да трэці вечарынкi, абодва у аператары або групы аператараў і трэціх бакоў, якім гэтая дзейнасць была перададзена субпадрадчыкам, былі сертыфікаваны прызнанымі органамі кантролю або кантрольнымі органамі, якія пацвярджаюць, што яны адпавядаюць раздзелам II, III і IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848 і артыкулу 36 гэтага Рэгламенту, хіба што у аператары або групы з аператары інфармаваць адпаведнага кантрольнага органа або органа кантролю, што яны застаюцца адказнасць за арганічную вытворчасць і што яны не перадалі гэтую адказнасць субпадрадчыку. У такіх выпадках кантралюючы орган або кантрольны орган павінен правяраць адпаведнасць субпадраднай дзейнасці раздзелам II, III і IV Рэгламента (ЕС) 2018/848 і артыкулу 36 гэтага Рэгламенту ў кантэксце кантролю дзейнасці іт ажыццяўляе ст павага з у аператары або групы в аператары што мець падрадныя іх дзейнасць.

3. Акрамя любога іншага элемента, які кантроль можа лічыць важным аўтарытэт або кантроль цела, перад сертыфікацыяй аператараў або групы в аператары што былі раней заверана іншы кантроль улада або кантрольны орган, новы кантрольны орган або кантрольны орган будзе ацэньваць наступная інфармацыя, якая павінна быць перададзена папярэднім кантрольным органам або кантроль цела:

(a) статус і тэрмін дзеяння сертыфікацыі, у тым ліку выпадкі скарачэння аб'ёму, прыпынення і адмены, як гаворыцца ў Міжнароднай арганізацыі для Стандартызацыя (ISO) стандарт ISO/IEC 17065;

(b) справаздачы з праверка неслі па-за ст у папярэдні 3 гады;

(c) пералік неадпаведнасцей і меры, прынятыя для іх ліквідацыі, і у факт, што усё неадпаведнасці былі адрасавана;

(d) прадастаўленне адступленняў або апрацоўка запытаў на адступленне у папярэдні кантроль аўтарытэт або кантроль цела;

(e) інфармацыя, якая датычыцца любой бягучай спрэчкі, якая мае дачыненне да сертыфікацыі з у аператары або групы з аператары.

Калі папярэдні кантралюючы орган або кантрольны орган не перадае інфармацыю ў адпаведнасці з патрабаваннямі артыкула 21 (5) гэтага Палажэння новаму кантрольнаму органу або кантрольнаму органу, або ў выпадку сумневаў адносна перададзенай інфармацыі, новы кантрольны орган або кантрольны орган павінны не выдаваць аператарам або групам аператараў сертыфікат, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, пакуль гэты новы кантралюючы орган або кантрольны орган не ліквідуе іх сумневы шляхам іншае сродкі з кантроль.

4. Кантрольны орган або кантрольны орган не павінен сертыфікаваць аператараў або групы аператараў, якія былі адкліканы

▼B

іх папярэднім кантрольным органам або кантроль цела ст у апошні 2 гады, хіба што у прызнанне з папярэдні кантроль аўтарытэт або кантроль цела мае быў адкліканы Камісіяй у адпаведнасці з артыкулам 46(2a) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для у канкрэтныя трэці краіна і катэгорыя з прадукты.

▼B

Артыкул 11

Метады і тэхнікі для элементы кіравання

1. Метады і прыёмы кантролю, якія прымяняюцца кантралюючым органам або органам кантролю цела павінен уключыць у наступнае:

- (a) праверка наяўнасці карт або эскізаў з указаннем кірункаў свету і геаграфічнага размяшчэння вытворчых падраздзяленняў і памяшканняў, якія падлягаюць фізічнай інспекцыі, як пры ўмове па у аператары або групы з аператары, з'яўляецца актуальным;
 - (b) ан праверка з, як адпаведны:
 - (i) вытворчыя падраздзяленні, абсталяванне, транспартныя сродкі, памяшканні і іншыя месцы, якія знаходзяцца пад кантролем аператара або групы аператараў;
 - (ii) жывёлы, расліны і тавары, уключаючы паўфабрыкаты, сыравіну, інгрэдыенты, тэхналагічныя дапаможнікі і іншыя прадукты, якія выкарыстоўваюцца для падрыхтоўкі і вытворчасці тавараў або для кармлення або лячэння жывёл, а таксама рэчывы, дазволеныя для выкарыстання ў арганічнай вытворчасці;
 - (iii) адсочванне, маркіроўка, прэзентацыя, рэклама і адпаведная ўпакоўка матэрыялы;
 - (c) вывучэнне дакументаў, запісаў прасочвальнасці і іншых запісаў, практык і працэдур, якія маюць дачыненне да ацэнкі адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848. Гэта ўключае ў сябе дакументаў суправаджальны ежа, карміць і любы рэчыва або паступленне матэрыялу або сыходзячы ан заснаванне;
 - (d) інтэрв'ю з аператары і іх персанал;
 - (e) выбарка і лабараторыя аналіз;
 - (f) вывучэнне сістэмы кантролю, якую ўвялі аператары і групы аператараў, уключаючы ацэнку яе эфектыўнасці;
 - (g) праверка неадпаведнасцей, выяўленых падчас папярэдніх праверак і у меры узяты па у аператары або па групы з аператары каб адрас іх;
 - (h) любы іншае дзеянне патрабуецца каб ідэнтыфікаваць выпадках з неадпаведнасць .
2. The гадавы фізічны на месцы праверка аднесены каб ст Артыкул 9(4) павінен уключыць а прасочвальнасць праверыць і а маса праверка балансу з у аператары або групы з аператары, неслі па-за па сродкі праверкі дакументальных рахункаў і любога іншага адпаведнага элемента неабходна па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела.
3. У мэтах праверкі адсочвання і праверкі масавага балансу выбар прадуктаў, груп прадуктаў і перыяду праверкі павінен грунтавацца на ацэнцы рызыкі кантралюючым органам або кантроль цела.
4. Акрамя любога іншага адпаведнага элемента, які палічыць неабходным кантроль аўтарытэт або кантроль цела, у прасочвальнасць праверыць павінен ахопліваюць наступныя элементы, абгрунтаваныя адпаведнымі дакументамі, у тым ліку запас і фінансавыя запісы:

▼B

- (a) імя і адрас пастаўшчыка і, у выпадку адрознення, уладальніка або прадавец, або у экспарцёр з у прадукты;
- (b) імя і адрас грузаатрымальніка і, у выпадку адрознення, пакупніка або імпарцёр у прадукты;
- (c) у пасведчанне аб у пастаўшчык ст адпаведнасці з ан акт рэалізацыі прыняты выконваючы Артыкул 45 (4) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
- (d) звесткі, названыя ў абзацы першым пункта 2.1 дадатак III да Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
- (e) у адпаведны шмат ідэнтыфікацыя;
- (f) у выпадку працэсараў, неабходную інфармацыю для забеспячэння ўнутранага прасочвання і гарантыя у арганічны статус з інгрэдыенты.

5. Праверка балансу масы павінна ахопліваць наступныя элементы апраўдана па адпаведны дакументаў у тым ліку запас і фінансавыя запісы, дзе актуальны:

- (a) характар і колькасць прадуктаў, якія пастаўляюцца ў падраздзяленне, і, у адпаведных выпадках, набытых матэрыялаў і выкарыстанне такіх матэрыялаў, і, дзе актуальны, у склад з прадукты;
- (b) характар і колькасць прадуктаў, якія захоўваюцца ў памяшканнях у тым ліку у у час з у фізічны агляд на месцы ;
- (c) у прыроды і колькасці з у прадукты што мець злева у адзінка аператараў або груп аператараў у памяшканні або склад грузаатрымальніка збудаванні;
- (d) у выпадку аператараў або груп аператараў, якія купляюць або прадаюць прадукт(ы) без захоўванне або фізічна апрацоўка у прадукт(ы), ст прыроды і у колькасці з прадукты што мець быў купіў і прададзена;
- (e) ураджайнасць атрыманай, сабранай або сабранай прадукцыі ў параўнанні з папярэдній год;
- (f) разліковы або фактычны выхад атрыманай, сабранай або сабранай прадукцыі над у ток год;
- (g) колькасць і/або вага пагалоўя ў бягучым і папярэднім перыядах год;
- (h) любыя страты, павелічэнне або памяншэнне колькасці прадукцыі на любым этапе з вытворчасць, падрыхтоўка і размеркаванне;
- (i) агульны аб'ём вытворчасці холдынга ў пераліку на арганічную і неарганічную прадукцыю.

Артыкул 12

выбарка, метады выкарыстоўваецца для выбарка і выбар з лабараторыі для ўзор аналіз

1. Кантралюючы орган або кантрольны орган прымае і аналізуе пробы для выяўлення выкарыстання недазволена прадуктаў і рэчываў для арганічнай вытворчасці, для праверкі метадаў вытворчасці, якія не адпавядаюць правілам арганічнай вытворчасці, або для выяўлення магчымага забруджвання недазволенымі прадуктамі і рэчывамі для арганічнай вытворчасці.

▼B

2. The кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен несці па-за выбарка на ст мінімум 5 % з у лік з індывідуальны аператары пад яго кантроль. Для групы аператараў кантралюючы орган або кантрольны орган праводзіць адбор проб на у найменш 2 % з у членаў з кожны група.

3. Выбар аператараў і груп аператараў, дзе ўзоры мець каб быць узяты павінен быць на аснове на рызыка ацэнка у тым ліку верагоднасць невыканання правілаў арганічнай вытворчасці, з улікам усіх этапаў вытворчасці, падрыхтоўкі і размеркавання.

4. У дадатак да мінімальнай частаты адбору пробаў, устаноўленай у параграфі 2, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны браць і аналізаваць пробы ў кожным выпадку, калі выкарыстоўваюцца несанкцыянаваныя прадукты і рэчывы або тэхналогіі. для арганічных вытворчасці падазраецца, хіба што кантралюючы орган або орган кантролю лічыць, што дастаткова доказаў даступна без адбору пробаў.

5. Для прадуктаў высокай рызыкі, названых у артыкуле 8, кантрольны орган або кантроль цела павінен прыняць, ст дадатак каб у выбарка нормы, устаноўленыя ў пунктах 2 і 3 гэтага артыкула, не менш за адну палявую пробу ўраджаю кожны год. Гэты ўзор павінен быць узяты з пасаваў у полі ў найбольш прыдатны момант для выяўлення патэнцыйнага выкарыстання недазволеных рэчываў адпаведна каб у ацэнка з у кантроль аўтарытэт або кантрольны орган. Для аператараў, якія не вырошчваюць сельскагаспадарчыя культуры, адпаведны ўзор паступае сырыя матэрыял або прамежкавы прадукт або апрацаваны прадукт павінен быць узяты.

6. Кантрольны орган і орган кантролю забяспечваюць выкарыстанне лабараторый выконваць з у наступнае:

(a) яны з'яўляюцца акрэдытаванымі лабараторыямі, якія адпавядаюць прыдатныя патрабаванні стандарту ISO/IEC 17025 «Агульныя патрабаванні да кампетэнтнасці выпрабавальных і калібровачных лабараторый»;

(b) іх органы па акрэдытацыі падпісалі Міжнароднае пагадненне аб узаемным прызнанні супрацоўніцтва па акрэдытацыі лабараторый (ILAC);

(c) яны маюць дастатковы патэнцыял для аналізу і тэсціравання, і яны могуць забяспечыць што ўзоры заўсёды правяраны з адпаведныя метады ўключаны ст у сфера прымянення з іх акрэдытацыя;

(d) што тычыцца тэставання рэшткаў пестыцыдаў, яны акрэдытаваны для газавай і вадкаснай спектраметрыі, каб мець магчымасць ахопліваць спіс рэшткаў пестыцыдаў, якія кантралююцца ў рамках скаардынаванай шматгадовай праграмы кантролю Саюза, выкладзенай у Рэгламенце аб выкананні Камісіі (EC) 2019/533 (4).

7. Кантрольны орган або кантрольны орган можа дэлегаваць задачы адбору проб іншым кантрольным органам або кантрольным органам, прызнаным Камісіяй, або органам, акрэдытаваным у адпаведнасці са стандартам ISO/IEC 17025 на «Генерал патрабаванні для у кампетэнтнасць тэставання і каліброўка лабараторыі».

(4) Рэгламент Камісіі (EC) 2019/533 ад 28 сакавіка 2019 г. аб скаардынаванай

▼B

шматгадовай праграме кантролю Саюза на 2020, 2021 і 2022 гады для забеспячэння захавання максімальных рэшткавых узроўняў пестыцыдаў і ацэнкі ўздзеяння на спажыўца рэшткаў пестыцыдаў у прадуктах харчавання і на іх з завод і жывёла паходжанне (ОJ L 88, 29.3.2019, стар. 28).



Артыкул 13

Дакументавана кантроль працэдуры

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

Тыя задакументавана працэдуры павінен вокладка:

- (a) а заяву на у мэты каб быць дасягнута;
- (b) задачы, абавязкі і абавязкі з персанал;
- (c) стратэгія выбаркі, працэдуры і метадалогія, метады кантролю і метады, уключаючы лабараторны аналіз, тэставанне і інтэрпрэтацыю і ацэнка з вынікі і выніковы рашэнні;
- (d) супрацоўніцтва і сувязь з іншымі кантрольнымі органамі, іншым кантролем органаў і у камісія;
- (e) працэдура ацэнкі рызыкі, звязанай з аператарамі або групамі аператараў, а таксама для правядзення фізічных праверак на месцы і адбору пробаў;
- (f) праверка мэтазгоднасці метадаў адбору проб і лабараторных аналіз, тэставанне і дыягностыка;
- (g) любую іншую дзейнасць або інфармацыю, неабходныя для эфектыўнага функцыянавання кантролю, у тым ліку ў дачыненні да навучання інспектараў і ацэнка з іх кампетэнцыі;
- (h) для груп аператараў, эфектыўнасць сістэмы ўнутранага кантролю.

2. Кантроль ўлады і кантроль органаў павінен:

- (a) прымаць карэктуючыя меры ва ўсіх выпадках, калі прадугледжаныя працэдуры ст пункт 1 ідэнтыфікаваць недахопы; і
- (b) абнавіць дакументаваныя працэдуры, прадугледжаныя ў пункце 1, па меры неабходнасці.

Артыкул 14

Напісаны запісы з элементы кіравання

1. Кантроль ўлады і кантроль органаў павінен маляваць уверх пісьмовыя запісы кожнага кантролю, які яны выконваюць для праверкі адпаведнасці Рэгламент (ЕС) 2018/848. Гэтыя запісы могуць быць на паперы або ў электронным выглядзе. Кантрольныя органы і органы кантролю захоўваюць гэтыя ўлікі на працягу 5 гадоў з дня прыняцця органам кантролю рашэння аб атэстацыі. аўтарытэт або кантроль цела.

Тыя запісы павінен ўтрымліваць ст асабліва:

- (a) а апісанне з у прызначэнне з у элементы кіравання;
- (b) у кантроль метады і тэхнікі прыкладна;
- (c) вынікі кантролю, у прыватнасці вынікі праверкі элементаў пералічаны ст Артыкулы 11 і 12 з гэта рэгуляванне; і
- (d) дзеянні, якія аператар або група зацікаўленых аператараў павінны распачаць у выніку кантролю, які ажыццяўляецца кантрольным органам або кантроль цела, з ан індыкацыя з у Краіні тэрмін каб браць дзеянне.

▼B

2. Письмовыя запісы павінны быць падпісаны аператарам або членам групы аператараў, які правяраецца, у якасці пацверджання атрымання імі гэтага пісьмовага запісу. Копія гэтага запісу павінна захоўвацца ў аператара або члена групы аператараў, які правяраецца папера або ст электронная форма.

*Артыкул 15***Канкрэтны кантроль патрабаванні для багавінне і аквакультуры жывёлагадоўля**

1. З мэтай вызначэння пачатку перыяду пераўтварэння, прадугледжанага ў артыкуле 10 (2) Рэгламента (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны забяспечыць, каб аператары або групы аператары, якія займаюцца вытворчасцю багавіння або аквакультурных жывёл, паведамляюць у кантрольны орган або кантроль цела з у актуальныя дзейнасць.

2. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен забяспечыць арганічную вытворчасць з багавінне або аквакультуры жывёлы прымае месца ст а размяшчэнне с няма рызыка з забруджванне ст адпаведнасці з кропка 1.1 з частка III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848. У прыватнасці, кантрольны орган або кантроль цела павінен забяспечыць што адэкватны меры падзелу мець быў узяты ст адпаведнасці з кропка 1.2 з што частка III.

3. Для мэт пункта 3.1.3.1(с) часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 кантралюючы орган павінен гарантаваць, што раслінная частка кармоў з'яўляецца арганічнай, а кармавая фракцыя атрымана з водных жывёл паходзіць з арганічнай аквакультуры або ад промыслаў, якія маюць быў сертыфікаваны як устойлівы ст лінія з 2009 годам ФАО Рэкамендацыі для экалагічнай маркіроўка рыба і прадукты рыбалоўства ад марскі захапіць рыбалоўства.

4. Для мэт пункта 3.1.4.2(е) часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 кантралюючы орган павінен гарантаваць, што ў іх ёсць інфармацыя аб усіх апрацоўках, і яны павінны правяраць, ці з'яўляюцца гэтыя апрацоўкі ажыццяўляецца ў адпаведнасці з патрабаваннямі ст што Рэгуляванне.

5. У мэтах дазволу на выкарыстанне дзікага насення ў сэнсе пункта 3.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен забяспечыць што паказвае (а), (б) і (с) з што кропка ёсць паважаны.

*Артыкул 16***Праверка з грузы прызначаны для імпарту у Саюз**

1. Адпаведны кантралюючы орган або кантрольны орган павінен правяраць партыі, прызначаныя для імпарту ў Саюз, на прадмет адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 і сапраўднаму Рэгламенту. Гэтая праверка павінна ўключаць сістэматычныя праверкі дакументаў і, у адпаведнасці з апэнкай рызыкі, фізічныя праверкі перад адпраўкай лісце у трэці краіна з экспарт або з паходжанне.

2. Для мэт гэтага артыкула - адпаведны кантрольны орган або кантроль цела павінен быць:

(а) у кантроль аўтарытэт або кантроль цела з у вытворца або працэсар з у прадукт заклапочана; або

▼B

- (b) дзе аператар або група аператараў, якія выконваюць апошнюю аперацыю з мэтай падрыхтоўкі, адрозніваюцца ад аператара вытворца або працэсар з у прадукт, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела з у аператар або група з аператары пераноскі з апошні аперацыя для у прызначэнне з падрыхтоўка як вызначаны у кропцы (44) з Артыкул 3 з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848.

Адпаведны кантралюючы орган або кантрольны орган павінен быць прызнаны ў адпаведнасці з артыкулам 46 (1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для прадуктаў заклапочаны і для у трэці краіна ст які у прадукты маюць іх паходжанне, або, дзе дастасавальна, ст які у апошні аперацыя для прызначэнне з падрыхтоўка мае быў выкананы.

3. Дакументальныя праверкі, згаданыя ў параграфу 1, накіраваны на праверку:

- (a) у прасочвальнасць з у прадукты і інгрэдыенты;
- (b) што аб'ём з прадукты ўключаны ст у накладная знаходзіцца ў адпаведнасці з праверкамі балансу масы адпаведных аператараў або груп з аператары адпаведна каб у ацэнка неслі па-за па кантроль аўтарытэт або кантроль цела;
- (c) адпаведныя транспартныя дакументы і камерцыйныя дакументы (у т.л рахункі-фактуры) з у прадукты;
- (d) у выпадку перапрацаваных прадуктаў, што ўсе арганічныя інгрэдыенты такіх прадуктаў былі выраблены аператарамі або групамі аператараў, сертыфікаваных у трэцяй краіне кантралюючым органам або кантрольным органам, прызнаным ст адпаведнасці з Артыкул 46 (1) або аднесены каб у артыкуле 57 Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або трэцяй краінай, прызнанай у адпаведнасці з артыкуламі 47 і 48 Рэгламенту (ЕС) 2018/848, або былі выраблены і сертыфікаваны ў Саюзе ў адпаведнасці з з што Рэгуляванне.

Гэтыя дакументальныя праверкі павінны грунтавацца на ўсіх адпаведных дакументах, уключаючы сертыфікат, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, апошнія запісы праверак, вытворчы план для адпаведны прадукт і запісы, якія вядуцца аператарамі або групамі аператараў, даступныя транспартныя дакументы, камерцыйныя і фінансавыя дакументаў і любы іншае дакументаў лічыцца актуальныя па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела.

4. У дачыненні да ацэнкі рызыкі, якая папярэднічае фізічным праверкам каб ст пункт 1, у актуальныя кантроль аўтарытэт або орган кантролю павінен браць у рахунак у наступныя крытэрыі:

- (a) у актуальныя крытэрыі пералічаны ст Артыкул 9 (2);
- (b) будзь там ёсць некалькі аператары задзейнічаны ст у ланцуг размеркавання з у прадукты Сусветная арганізацыя па ахове здароўя рабіць не захоўваць або фізічна апрацоўваць арганічныя прадукты;
- (c) высокай рызыкі прадукты аднесены каб ст Артыкул 8;
- (d) любы крытэрыі лічацца актуальныя па у кантроль аўтарытэт або орган кантролю .

5. Для партый, вырабленых з арганічных прадуктаў, адпаведны кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен маляваць уверх а

▼B

падарожжа планавачь ст гандаль Кантроль і Эксперт сістэма (СЛЯДЫ), у тым ліку усё памяшканні каб быць выкарыстоўваецца падчас у падарожжа ад у трэці краіна з паходжанне або экспарт каб у Саюз.

▼B

6. Для партый прадуктаў высокай рызыкі, згаданых у Артыкуле 8, адпаведны кантралюючы орган або кантрольны орган павінны праводзіць сістэматычныя фізічныя праверкі і браць па меншай меры адзін рэпрэзентатыўны ўзор кожнай партыі. Больш таго, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінны мець поўную дакументацыю аб прасочванні аператараў або груп аператараў і прадукт, уключаючы транспартныя і камерцыйныя дакументы, уключаючы рахункі-фактуры. Па запыце Камісіі або кампетэнтнага органа дзяржавы-члена кантрольны орган або кантрольны орган павінен адправіць гэтую дакументацыю па прасочванні, а таксама вынікі аналіз узораў кантрольнаму органу або кантрольнаму органу імпарцёра і кампетэнтнаму органу дзяржавы-члена, дзе груз ёсць правяраны.

7. У выпадку падазрэння на неадпаведнасць, Камісія або кампетэнтны орган дзяржавы-члена можа запатрабаваць ад адпаведнага кантралюючага органа або кантрольнага органа неадкладна прадставіць спіс усіх аператараў і ўсіх груп аператараў у ланцужку арганічнай вытворчасці груз з'яўляецца часткай, а таксама іх кантрольных органаў або органаў кантролю.

РАЗДЕЛ IV

ІНШЫЯ ДЗЕЯННІ ДА БЫЦЬ ВЯЗУЦА ВЫХОД ВУ THE
КАНТРОЛЬНЫЯ ОРГАНЫ І КАНТРОЛЬ ЦЕЛЫ*Артыкул 17***Спіс з аператары і іншае актуальныя інфармацыі каб быць
агульнадаступныя _**

Кантралюючы орган або кантрольны орган павінен зрабіць наступную інфармацыю даступны на яго сайт, ст у найменш адзін афіцыйны мова а у Саюз:

- (a) спіс сертыфікаваных аператараў і сертыфікаваных груп аператараў, які змяшчае:
 - (i) для аператары, іх імя і адрас;
 - (ii) для груп аператараў, назва і адрас групы і лік з яго члены;
 - (iii) інфармацыя, якая адносіцца да сертыфікатаў, у прыватнасці, нумар сертыфіката, катэгорыя прадукцыі, на якую распаўсюджваецца сертыфікацыя, статус і тэрмін дзеяння сертыфікацыі, у тым ліку выпадкі скарачэння аб'ёму, прыпынення дзеяння і адклікання ў адпаведнасці са стандартам ISO ISO/IEC 17065;
- (b) у выпадку кантрольных органаў - абноўленую інфармацыю аб іх акрэдытацыі, у тым ліку а спасылка каб у апошні акрэдытацыя сертыфікат выдадзена яго орган па акрэдытацыі.

Спіс, згаданы ў пункце (a), неадкладна абнаўляецца пасля любой змены статусу сертыфікацыі. У выпадку адклікання інфармацыя аднесены каб ст кропка (a) (iii) павінен быць захоўваецца ст у спіс для 5 гадоў пасля зняцце;

▼В

*Артыкул 18***База дадзеных з аператары і груп з аператары**

Кантралюючы орган або орган кантролю вядзе актуальную электронную базу даных аператараў і груп аператараў. Гэтая база дадзеных павінна ўключыць у наступныя інфармацыя:

- (a) назва і адрас аператараў або груп аператараў. У выпадку а група з аператары, у памер з у група, імя і адрас кожнага член з у група;
- (b) інфармацыя аб аб'ёме сертыфікацыі, нумар сертыфіката, статус і абгрунтаванасць з у сертыфікат;
- (c) статус аператараў або груп аператараў, у канверсіі (у тым ліку перыяд з канверсія) або арганічна;
- (d) ўзровень рызыкі аператараў або груп аператараў у адпаведнасці з арт 9;
- (e) у выпадку субпадраднай дзейнасці, якая знаходзіцца пад кантролем сертыфікаваных аператараў або груп аператараў, назва і адрас субпадрадчыка трэці партыя або трэці вечарыны;
- (f) геаграфічныя каардынаты і плошча ўсіх вытворчых адзінак і памяшканні;
- (g) праверка справаздачы і у вынікі з выбарка аналіз, як добра як вынікі любога іншага выкананага кантролю, у тым ліку праведзенага кантролю на накладныя;
- (h) неадпаведнасці і меры прыкладна;
- (i) апавяшчэнні праз у сістэма аднесены каб ст Артыкул 20(1);
- (j) прадастаўлены адступленні і адпаведныя пацвярджаючыя дакументы ў адпаведнасці з у патрабаванні з гэта рэгуляванне; і
- (k) любая іншая інфармацыя, якую кантралюючы орган або кантроль лічыць важнай аўтарытэт.

The інфармацыі павінен быць захоўваецца па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела на 5 гадоў. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен зрабіць гэтую інфармацыю даступны для у Камісія на запыт.

*Артыкул 19***інфармацыя патрабаванні**▼
М1

1. Пасля яго прызнання кантрольны орган або кантрольны орган паведамляе у Камісія ст з-за час, і не пазней чым ўнутры 30 каляндар дні, з у ўзнікненне з змены каб у змест з яго тэхнічны дасье, у тым ліку у новы сведка аўдыт справаздачы аднесены да ст Артыкул 3(3а).

▼ **Б**

2. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны захоўваць і перадаваць па запыце Камісіі або кампетэнтных органаў дзяржаў-членаў усю інфармацыю, звязаную з іх кантролем дзейнасці ў у трэці краіна.

▼B

3. Пацвярджаючыя дакументы, якія адносяцца да запыту аб прызнанні ў адпаведнасці з артыкулам 46 Рэгламента (ЕС) 2018/848, а таксама дакументы, якія патрабуюцца ў адпаведнасці з гэтым Рэгламентам, павінны захоўвацца кантралюючымі органамі або органамі кантролю. у распараджэнні Камісіі і дзяржаў-членаў на працягу 5 гадоў пасля года правядзення кантролю або сертыфіката, згаданага ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 і дакументальны доказы былі дастаўлены.

*Артыкул 20***сістэмы і працэдуры для у абмен з інфармацыяй**

1. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны выкарыстоўваць Organic Сельскагаспадарчая інфармацыйная сістэма (OFIS) для абмену інфармацыяй з Камісіяй, з іншымі органамі кантролю і іншымі органамі кантролю, а таксама з кампетэнтнымі органамі дзяржаў-членаў і трэці краіны заклапочаны.

2. Кантрольны орган або кантрольны орган павінны прыняць адпаведныя меры і ўстанавіць дакументаваныя працэдуры для забеспячэння своєчасовага абмену інфармацыяй з Камісіяй і іншымі кантрольнымі органамі і кантроль органаў.

3. Калі дакумент або працэдура, прадугледжаная ў артыкуле 46 Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або ў дэлегаваных і імплементацыйных актах, прынятых у адпаведнасці з гэтым артыкулам, патрабуе подпісу ўпаўнаважанай асобы або адабрэння асобай на адным або некалькіх этапах гэтай працэдуры, кампутарныя сістэмы, створаныя для перадачы гэтых дакументаў, павінны дазваляць ідэнтыфікаваць кожную асобу і гарантаваць, што цэласнасць зместу дакументаў, у тым ліку і адносна стадыі працэдуры не могуць быць зменены ў адпаведнасці з правам Саюза, і ст прыватнасці з Камісія Рашэнне 2004/563/ЕС, Еўратам (⁵).

*Артыкул 21***Абмен з інфармацыяй паміж у камісія, кантроль улады, кантроль органаў і кампетэнтны ўлады**

1. Кантралюючы орган або кантралюючы орган неадкладна перадае інфармацыю Камісіі, іншым кантрольным органам і кантралюючым органам целы, і з у кампетэнтны ўлады з у дзяржавы-члены і з у трэці краіны заклапочаны на любы падазрэнне неадпаведнасці, якая ўплывае на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў.

2. Калі кантрольны орган або кантрольны орган паведамляецца Камісіяй пасля таго, як Камісія атрымала паведамленне ад члена Дзяржава ст адпаведнасці з Артыкул 9 з Рэалізацыя Рэгуляванне (ЕС) 2021/279 як з павагай падазраваны або усталяваны неадпаведнасць якія ўплываюць у цэласнасць з імпортны арганічны або прадуктаў, якія знаходзяцца ў стадыі канверсіі, ён праводзіць расследаванне ў адпаведнасці з артыкулам 22 гэтага Палажэння. Кантрольны орган або кантрольны орган інфармуе Камісію і дзяржаву-члена, якая накіравала першапачатковае паведамленне (апавяшчэннюючую дзяржаву-член), выкарыстоўваючы шаблон, выкладзены ў дадатак III каб гэта Рэгуляванне. The кантроль аўтарытэт або кантроль орган павінен адказаць на працягу 30 календарных дзён з даты атрымання паведамлення і паведаміць аб прынятых дзеяннях і мерах, у тым ліку аб выніках расследавання, і прадаставіць любую іншую інфармацыю, калі яна даступная і/або патрабуецца дзяржавай-членам, якая накіравала паведамленне .

(5) Камісія Рашэнне 2004/563/ЕС, Еўратам з 7 ліпень 2004 год унясенне паправак яго Правілы з Працэдура (ОJ Л 251, 27.07.2004 г. стар. 9).

▼B

3. Упаўнаважаны кантралюючы орган або кантрольны орган павінен забяспечыць далейшае неабходнае інфармацыі калі прасіў па у апавяшчаючы Член Дзяржава.

4. Калі аператары або групы аператараў і/ці іх субпадрадчыкі знаходзяцца пад кантролем розных кантрольных органаў або кантрольных органаў, гэтыя кантрольныя органы або кантрольныя органы павінны абменьвацца адпаведнай інфармацыяй на у аперацыі накрыты па іх кантроль дзейнасці.

5. Калі аператары або групы аператараў і/або іх субпадрадчыкі змяняюць кантрольны орган або кантрольны орган, новы кантрольны орган або кантрольны орган павінен запытаць кантрольны файл адпаведнага аператара або групы аператараў у папярэдняга кантрольнага органа або кантрольнага органа. Ранейшы кантралюючы орган або кантрольны орган на працягу 30 дзён прадстаўляе новаму кантралюючаму органу або кантралюючаму органу кантрольны файл адпаведны аператар або група аператараў і пісьмовыя запісы каб ст Артыкул 14, у статус з у сертыфікацыя, у спіс неадпаведнасцяў і у адпаведны меры узяты па папярэдні кантроль аўтарытэт або кантроль цела.

The новы кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен забяспечыць што неадпаведнасці адзначыў ст у даклад з у папярэдні кантроль аператары або групы аператараў звярнуліся ў органы кантролю .

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

Артыкул 22

Дадатковы правілы на дзеянні каб быць узяты ст выпадку з неадпаведнасць _

1. У дадатак да мер, указаных у артыкуле 29(1), (2) і (3) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 і Артыкул 2 з Рэалізацыя Рэгуляванне (ЕС) 2021/279, дзе а кантроль аўтарытэт або кантроль орган падазрае або атрымлівае абгрунтаваную інфармацыю, у тым ліку інфармацыю ад іншых кантрольных органаў або кантрольных органаў, што прадукт, які можа не быць ст адпаведнасць з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848, ёсць прызначаны для імпарту з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння таго прадукт на у рынак ўнутры у Саюз, але які мядзведзі тэрміны аднос каб у арганічны вытворчасць, або дзе такі а кантроль аўтарытэт ці кантроль цела мае быў паведаміў па ан аператар з а падазрэнне неадпаведнасці ст адпаведнасці з Артыкул 27 з што Рэгламент:

- (a) ён павінен неадкладна правесці расследаванне з мэтай праверкі адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 або дэлеганым або імплементацыйным актам, прынятым у адпаведнасці з гэтым Рэгламентам; такое расследаванне павінна быць завершана як мага хутчэй, на працягу разумнага перыяду, і павінна ўлічваць даўгавечнасць прадукту і у складанасць з у справа;
- (b) ён забараняе імпорт з гэтай трэцяй краіны з мэтай размяшчэння адпаведнага прадукту на рынку ў межах Саюза ў якасці арганічнага або пераходнага прадукту да атрымання вынікаў расследавання, згаданага ў пункце (a). Да прыняцця такога

▼B

папярэдняга рашэння кантралюючы орган або орган кантролю,
аддам аператар або група з аператары ан магчымасць каб
каментар.

▼B

2. У мерапрыемства што у вынікі з у расследаванне аднесены каб у кропцы (а) з пункт 1 рабіць не паказаць любы неадпаведнасць якія ўплываюць на цэласнасць з арганічны або у канверсіі прадукты, тыя прадукты павінны быць дазволены да выкарыстання і маркіраваны як арганічныя або пераходныя прадукты.

3. Кантралюючы орган распрацоўвае пералік мер, якія прымаюцца ў выпадку выяўлення неадпаведнасці. Той каталог з меры павінен быць на аснове на у элементы удакладнены у дадатку IV каб гэта Рэгуляванне і павінен вокладка у мінімум:

(a) спіс неадпаведнасцяў са спасылкай на канкрэтныя нормы Палажэння (ЕС) 2018/848 або з у дэлежаваны або акты рэалізацыі прыняты выконваючы каб што Рэгуляванне. што спіс павінен уключаць, па меншай меры, неадпаведнасці, пералічаныя ў частцы В Дадатку IV да гэтага Рэгламенту;

(b) класіфікацыя неадпаведнасцяў на тры катэгорыі: нязначныя, сур'ёзныя і крытычныя, як выкладзена ў частцы А Дадатку IV да гэтага Палажэння, прымаючы у рахунак у найменш у наступныя крытэрыі:

(i) у прымяненне з папярэджалны меры аднесены каб у артыкуле 28 (1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 практычныя меры, згаданыя ў пункце (a) (ii) артыкула 10 (1) гэтага Рэгламенту, і надзейнасць уласных сродкаў кантролю, якія ажыццяўляюцца аператарам або група з аператары ст лінія з кропка (f) артыкула 11 (1) з гэта рэгуляванне;

(ii) уплыў на цэласнасць арганічных або пры-канверсійных прадуктаў;

(iii) здольнасць сістэмы адсочвання вызначаць месцазнаходжанне пашкоджаных прадуктаў ст у пастаўкі ланцуг і забарона з імпарта з а трэці краіна для у прызначэнне з размяшчэнне у прадукт(ы) на рынку ў межах Саюза ў дачыненні да арганічнай вытворчасці;

(iv) адказ аператара або групы аператараў на папярэднія запыты ад у кантроль аўтарытэт або кантроль цела;

(c) у меры каб быць прыкладной для кожны неадпаведнасць .

4. Кантрольны орган або орган кантролю дакументуюць вынікі расследаванняў аднесены каб ст кропка (a) з Артыкул 29(1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848.

Артыкул 23

Дадатковы правілы на меры ст у мерапрыемства з неадпаведнасць _

1. У выпадку неадпаведнасці, якая ўплывае на цэласнасць арганічных або пераходных прадуктаў на любым з этапаў вытворчасці, падрыхтоўкі і размеркаванне, для прыклад як а вынік з у выкарыстоўваць з несанкцыянаваных прадукты, рэчывы або метады, або змешваючы з неарганічнымі прадуктамі, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны забяспечыць, у дадатак да мер, якія павінны быць прыняты ў адпаведнасці з параграфамі 2 і 3 з гэта артыкул, што няма спасылка ёсць зрабіў да арганічнай вытворчасці, як выкладзена ў раздзеле IV Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у маркіроўцы і рэкламе ўсёй партыі або серыі прадукту, прызначаны для імпарту з

▼B

трэцяй краіны з гэтай мэтай з размяшчэнне што прадукт на у рынак ўнутры у Саюз.

▼B

2. У выпадку ўстанаўлення неадпаведнасці - кантрольны орган або кантроль цела павінен:

- (a) прыняць любыя меры, неабходныя для вызначэння паходжання і ступені неадпаведнасці і ўстанаўлення абавязкаў аператара або група з аператары; і
- (b) прыняць адпаведныя меры, каб пераканацца, што аператар або група аператараў выпраўляюць неадпаведнасць і прадухіляюць далейшыя выпадкі з такі неадпаведнасць.

Пры прыняцці рашэння аб тым, якія меры прыняць, кантрольны орган або орган кантролю павінен браць рахунак з у прыроды з што неадпаведнасць і мінулы запіс аператара або групы аператараў у дачыненні да адпаведнасці.

3. Дзейнічаючы ў адпаведнасці з пунктам 2 гэтага артыкула, кантралюючы орган або кантрольны орган прымае любыя меры, якія ён лічыць неабходнымі для забеспячэння адпаведнасці Рэгламенту (ЕС) 2018/848 і дэлегаваным і імплементацыйным актам, прынятым у адпаведнасці з гэтым Рэгламентам, у тым ліку:

- (a) ужываючы каталог мер, згаданых у артыкуле 22(3) ст гэта рэгуляванне;
- (b) забеспячэнне таго, каб аператар або група аператараў павялічвалі частату з уласны элементы кіравання;
- (c) забеспячэнне таго, каб некаторыя віды дзейнасці аператара або групы аператараў падвяргаліся ўзмоцненаму або сістэматычнаму кантролю з боку кантроль аўтарытэт або кантроль цела.

4. У выпадку сур'ёзнага, паўтаральнага або працяглага неадпаведнасці, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны пераканацца, што аператар або група з аператары, ст дадатак каб у меры пакладзена ўніз ст пунктаў 2 і 3, забараняецца размяшчаць на рынку ў межах Саюза на працягу пэўнага перыяду прадукты, якія адносяцца да арганічнай вытворчасці, і што яго сертыфікат, згаданы ў пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 быць прыпынена або адкліканы, як адпаведны.

5. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен накіраваць аператару або групе аператараў пісьмовае паведамленне аб сваім рашэнні адносна дзеяння або меры, якія павінны быць прыняты ў адпаведнасці з гэтым артыкулам, разам з у прычыны для што рашэнне.

Артыкул 24

Праверкі каб быць неслі па-за для у прызначэнне з у прызнанне задняй датай з а папярэдні перыяд

1. Перш чым даць зваротнае прызнанне папярэдняга перыяду як часткі пераходнага перыяду для мэт пункта (b) артыкула 10(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантрольны орган павінны забяспечыць, каб аператар прадставіў наступныя дакументы, якія пацвярджаюць гэта зямельныя ўчасткі былі прыроднымі або сельскагаспадарчымі ўчасткамі, якія на працягу не менш за 3 гадоў не апрацоўваліся або не былі забруджаныя прадуктамі або рэчывамі, не дазволенымі для выкарыстання ў арганічнай вытворчасці ст адпаведнасці з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848:

- (a) карты, якія выразна ідэнтыфікуюць кожны зямельны ўчастак, на які распаўсюджваецца запыт аб прызнанні заднім лікам, і інфармацыю аб агульнай плошчы гэтых зямельных участкаў і, у

▼B

адпаведных выпадках, аб характары і аб'ёме працягваюцца
вытворчасці і іх геолокацыя каардынаты;

▼B

(b) любыя іншыя адпаведныя дакументы, якія кантралюючы орган або кантрольны орган палічаць неабходнымі для ацэнкі запыту на прызнанне задняй сілай.

2. Акрамя таго, кантралюючы орган або орган кантролю прымае наступнае крокі:

(a) ён павінен правесці дэталёвы аналіз рызыкі на аснове дакументальных доказаў каб ацаніць, ці ёсць зямельны ўчастак ахопл запыт аб прызнанні заднім лікам быў апрацаваны прадуктамі або рэчывамі што ёсць не упаўнаважаны для выкарыстоўваць ст арганічны вытворчасць для а перыяд з у найменш 3 гады, прымаючы у рахунак ст у прыватнасці, памер агульнай плошчы, да якой адносіцца запыт, і агранамічная практыка, якая праводзіцца ў гэты перыяд на кожнай зямлі пасылка прадметам каб у запыт. The кантроль аўтарытэт або орган кантролю павінен трымаць дакументаў на у рызыка аналіз;

(b) ён павінен браць пробы глебы і/або раслін з кожнага зямельнага ўчастка ў адпаведнасці з вынікамі аналізу рызыкі, зганага ў пункце (a), у тым ліку тья зямлі пасылкі ідэнтыфікаваны як прадстаўляючы у рызыка быцця забруджана;

(c) ён складае пратакол праверкі на адной з дзяржаўных моў Саюза, у тым ліку фотаздымкі участкаў пасля фізічнага агляду аператара, у тым ліку зямельных участкаў накрыты па у запыт для задняй датай прызнанне для у мэта праверкі ўзгодненасці сабранай інфармацыі, але перад любым вырашчванне меры мець быў узяты па у аператар.

3. На аснове інфармацыі, прадстаўленай аператарам у адпаведнасці з пунктам 1 і пасля выканання крокаў, выкладзеных у пункт 2, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен маляваць уверх выніковая пісьмовая справаздача. Канчатковая пісьмовая справаздача павінна ўключаць абгрунтаванне, чаму папярэдні перыяд можа быць прызнаны задняй датай як частка пераўтварэння перыяд. гэта канчатковы напісана даклад павінен таксама паказаць пачатак перыяд лічыцца як арганічны для кожны зямлі пасылка а таксама агульнай плошчы зямельных участкаў, якія карыстаюцца гэтым прызнаннем заднім лікам з а перыяд.

4. Кантрольны орган або кантрольны орган павінен неадкладна паведаміць Камісіі, дзяржавам-членам і, у выпадку кантрольнага органа, свой орган па акрэдытацыі аб любым прызнанні заднім лікам. Для кожнага прадстаўленага прызнання задняй датай - кантралюючы орган або орган кантролю павінен забяспечыць у канчатковы напісана даклад аднесены каб ст пункт 3.

5. Кантралюючы орган або кантрольны орган павінен гарантаваць, што аператар, да якога прымяняецца дадзенае прызнанне заднім лікам, захоўвае дакументальныя доказы якія адносяцца каб што прызнанне, як добра як дакументальныя доказы на у выкарыстоўваць з у зямлі пасылкі накрыты па што прызнанне, для 3 гадоў.

Артыкул 25

Аўтарызацыі для у выкарыстоўваць з неарганічныя завод рэпрадуктыўны матэрыял

1. Перад выдачай дазволу на выкарыстанне неарганічных рэпрадуктыўных раслін матэрыял як набор па-за ст кропка 1.8.5.2

▼B

з частка я з дадатак II Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантрольны орган ацэньвае наступную інфармацыю і складае абгрунтаванне для кожнага адступлення прадстаўлена:

▼B

- (a) навуковая і агульныя імя (агульны і лацінка імя);
- (b) разнастайнасць;
- (c) усяго вага з насенне або лік з расліны заклапочана;
- (d) наяўнасць арганічнага або пераходнага рэпрадукцыйнага матэрыялу раслін;
- (e) дакументацыя або заява ад аператара, якія пацвярджаюць, што патрабаванні, выкладзеныя ў пункце 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Палажэння (ЕС) 2018/848 мець быў выкананы.

2. Для кожнага дазволу на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадукцыйнага матэрыялу, як выкладзена ў пункце 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган або кантрольны орган павінен уключаць у актуальныя інфармацыі ст у гадавы даклад згадваецца у артыкуле 4 з гэта Рэгуляванне.

Артыкул 26

Адступленні як з павагай у выкарыстоўваць з неарганічныя жывёлы і аквакультуры непаўналетнія

1. Перад прадастаўленнем адступленняў у дачыненні да выкарыстання неарганічных відаў жывёлы (буйной рагатай жывёлы, коней, авечак, коз, свіней і галёнак, трусы, і птушка) ст адпаведнасці з кропак 1.3.4.3 і 1.3.4.4 часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, кантралюючы орган павінен ацаніць наступную інфармацыю і маляваць уверх а абгрунтаванне для кожны адступленне:

- (a) навуковая і агульная назва (агульная і лацінская назва, г.зн. выгляд і род);
- (b) пароды і штамы;
- (c) вытворчасці мэты: мяса, малако, яйкі, двайны прызначэнне або развядзенне;
- (d) усяго лік з жывёлы;
- (e) даступнасць з у актуальныя арганічны жывёлагадоўля віды;
- (f) дакументацыя або заява ад аператара, якія пацвярджаюць выкананне патрабаванняў набор па-за ст кропка 1.3.4.3 і 1.3.4.4 з частка II Дадатку II каб Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 мець быў выкананы.

2. Для кожнага неарганічнага віду жывёлы (буйной рагатай жывёлы, коней, авечак, коз, свіней і галёнак, трусоў і птушкі) кантралюючы орган або кантрольны орган павінны ўключыць адпаведную інфармацыю аб адступленнях. прадастаўлена ст адпаведнасці з кропак 1.3.4.3 і 1.3.4.4 часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 у штогадовай справаздачы, пра якую гаворыцца ст Артыкул 4 з гэта Рэгуляванне.

3. Да прадастаўлення адступленняў у дачыненні да выкарыстання маладняку неарганічнай аквакультуры ў адпаведнасці з пунктам 3.1.2.1 часткі III дадатак II каб Рэгуляванне (ЕС) 2018/848, у кантроль аўтарытэт або кантрольны орган ацэньвае наступную інфармацыю і складае абгрунтаванне кожны адступленне:

- (a) віды і роду (агульны і лацінка імя);
- (b) пароды і штамы калі прымяняльна;
- (c) стады жыцця (напрыклад, яйкі, маляўкі, маладняк), даступныя

▼B

для продажу як органічна;

▼B

- (d) колькасць даступны як ацэньваецца па у аператар;
- (e) усяго лік з маладняк;
- (f) даступнасць з у актуальныя арганічны аквакультуры віды;
- (g) дакументацыя або заява ад аператара, якія пацвярджаюць, што патрабаванні, выкладзеныя ў пункце 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Правілаў (ЕС) 2018/848 мець быў выкананы.

4. Для кожнага адступлення, прадастаўленага ў дачыненні да выкарыстання маладняку неарганічнай аквакультуры ў адпаведнасці з пунктам 3.1.2.1 часткі III дадатак II каб Рэгуляванне (ЕС) 2018/848, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен уключыць у актуальныя інфармацыі ст у гадавая справаздача згадваецца ст Артыкул 4 з гэта Рэгуляванне.

Артыкул 27

**Справаздачнасць на часовы аўтарызацыя для у
выкарыстоўваць з неарганічнай сельскай гаспадаркі
інгрэдыенты для апрацаваны арганічны ежа**

Кантрольны орган або кантрольны орган павінны неадкладна паведаміць Камісіі, у Член дзяржавы, акрэдытацыя органаў і іншыя органы кантролю і кантрольныя органы, прызнаныя ў адпаведнасці з артыкулам 46(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 любога часовага дазволу, выдадзенага на выкарыстанне неарганічных сельскагаспадарчых інгрэдыентаў для апрацаваных арганічных прадуктаў харчавання ў адпаведнасці з артыкулам 25(4) гэтага Палажэння. Такое апавяшчэнне павінна ўключаць абгрунтаванне, прадастаўленае ў спецыяльнай форме, даступнай Камісіі, што такі дазвол дадзены мае быў прадастаўлена ст адпаведнасці з Артыкул 25 (1) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848.

РАЗДЗЕЛ В

Адступленні ад рэгламенту (ЕС) 2018/848 у
катастрафічных выпадках **АБСТАВІНЫ**

Артыкул 28

Прызнанне з катастрафічны абставіны

Для мэт выключных правілаў вытворчасці, згаданых у Артыкулы 22(1) і 45(3) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для таго, каб сітуацыя кваліфікавалася як катастрафічныя абставіны, якія вынікаюць з «неспрыяльных кліматычных з'яў», «хвароб жывёл», «экалагічнага інцыдэнту», «стыхійнае бедства» або «катастрафічнае здарэнне», а таксама любая падобная сітуацыя, кантрольны орган або орган кантролю можа прызнаць сітуацыю як катастрафічныя абставіны на аснове на а заяву выпушчаны па адпаведныя органы трэцяй краіны, у якой адбылася сітуацыя, калі такія маюцца. Калі такой заявы няма, любое такое прызнанне кантралюючым органам або кантрольным органам павінна грунтавацца на дадзеных, прадастаўленых

▼B

афіцыйнымі арганізацыямі, якія абгрунтоўваюць катастрофічныя абставіны.

▼B

*Артыкул 29***Умовы для адхіленні**

1. Пасля прызнання, згаданага ў артыкуле 28, кантралюючы орган або кантрольны орган можа, пасля ідэнтыфікацыі аператараў, якія пацярпелі ў адпаведнай вобласці, або па запыце асобнага аператара або у член з у група з аператары заклапочаны, даць актуальныя адхіленні набор па-за ст Артыкул 3 з Дэлежаваны Рэгуляванне (ЕС) 2020/2146 і у умовы звязаныя да гэтага, пры ўмове, што тыя адхіленні і умовы ўжываць:

- (a) на працягу абмежаванага перыяду і не даўжэй, чым неабходна, і ні ў якім разе не даўжэй 12 месяцаў, каб працягнуць або аднавіць арганічны вытворчасць, якая ажыццяўлялася да даты прымянення гэтых адступленняў;
- (b) у дачыненні да канкрэтна закранутых тыпаў вытворчасці або, у адпаведных выпадках, зямлі пасылкі; і
- (c) асобнаму аператару або члену групы зацікаўленых аператараў.

2. Прымяненне адступленняў, згаданых у пункце 1, павінна быць без забавоны каб у абгрунтаванасць з у сертыфікаты аднесены каб у пункце (b)(i) артыкула 45(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848 на працягу перыяду, калі прымяняюцца адхіленні, пры ўмове, што аператар або аператары заклапочаны выконваць у умовы пад які адхіленні былі прадастаўлена.

3. Кантрольныя органы і кантрольныя органы неадкладна паведамляюць Камісіі, дзяржавам-членам і, у выпадку кантрольнага органа, іх органам па акрэдытацыі аб адступленнях, прадастаўленых імі ў адпаведнасці з гэтым Рэгламентам, праз сістэму, згаданую ў артыкуле 20 (1). У прыватнасці, кантрольны орган або кантрольны орган указвае найменне аператара або зацікаўленых аператараў, перыяд часу для адступлення, тып вытворчасці або, у адпаведных выпадках, зямельныя ўчасткі, абгрунтаванне адступлення і ўключыце заяву адпаведнага органа трэцяя краіна, як гаворыцца ў артыкуле 28. Калі такая заява недаступная, у кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен апраўдаць неўключэнне з такі а заяву і забяспечыць у актуальныя дадзеныя на якім у прызнанне ёсць на аснове.

4. The кантроль аўтарытэт або кантроль цела павінен забяспечыць што любы аператар, да якога прымяняюцца прадастаўленыя адступленні захоўваць дакументальныя доказы, якія тычацца прадастаўленых адступленняў, а таксама дакументальныя пацверджанні на у выкарыстоўваць з тыя адхіленні падчас у перыяд дзе прымяняюцца гэтыя адступленні. Кантрольны орган або орган кантролю праверыць у адпаведнасць з у аператар або аператары з у умовы ст у прадастаўлена адхіленні.

РАЗДЗЕЛ VI

АГУЛЬНЫЯ І ФІНАЛ ПАЛАЖЭННІ*Артыкул 30***Спасылкі на кампетэнтныя органы і дзяржавы-члены ў Дадатку II да Рэгуляванне (ЕС) 2018/848**

1. Спасылкі на кампетэнтныя органы ў наступных пунктах Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 павінны разглядацца як спасылкі на органы кантролю і органы кантролю, прызнаныя ў адпаведнасці з арт 46 (1) з што Рэгламент:

▼B

- (a) кропка 1.7.2 і у першы пункт з кропка 1.7.3 з частка я;
- (b) кропак 1.3.4.3, 1.3.4.4.3, 1.6.7, 1.7.5, 1.7.8, 1.9.3.1, 1.9.4.1 і 1.9.4.2 з частка II;
- (c) кропак 3.1.2.1 і 3.1.3.1 з частка III.

Инфармацыя, указаная ў пункце 1.9.4.1 часткі II, накіроўваецца ў Камісію толькі.

2. Спасылка на дзяржавы-члены ў пункце 1.9.4.4(c) часткі II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 павінна разглядацца як спасылка на органы кантролю і органы кантролю, прызнаныя ў адпаведнасці з арт 46 (1) з што Рэгуляванне.

*Артыкул 31***Уваход у сіла і прымяненне**

гэта Рэгуляванне павінен увайсці у сіла на у дваццатае дзень пасля гэтага з яго публікацыі ст у *Афіцыйны часопіс* з у *еўрапейская Саюз*.

Гэта павінен ўжываць ад 1 Студзень 2022 год.

Гэта Палажэнне з'яўляецца абавязковым ва ўсёй сваёй паўнаце і непасрэдна прымяняецца ва ўсім Член дзяржавы.



ДАДАТАК я

Змест з у ацэнка даклад аднесены каб ст Артыкул 1(2)(i)

ЧАСТКА А

Справаздача аб ацэнцы, згаданая ў пункце (i) артыкула 1(2), павінна складацца з справаздачы аб праверцы дакументаў і запісаў, справаздачы аб ацэнцы на месцы і справаздачы пра сведкавы аўдыт, а таксама можа ўтрымліваць любую іншую інфармацыю, якую орган па акрэдытацыі лічыць неабходнай або кампетэнтны аўтарытэт.

1. Дакумент і запіс агляд даклад
 - The дакумент і запіс агляд даклад павінен ўтрымліваць у наступныя элементы:
 - 1.1. Ацэнка з у наступнае:
 - (a) у структура і памер;
 - (b) IT кіравання сістэма;
 - (c) галіна офісы;
 - (d) тыпу з дзейнасць, у тым ліку падрадныя дзейнасці іншае чым праверка і выбарка;
 - (e) арганізацыйныя дыяграма;
 - (f) якасць кіраванне;
 - 1.2. Ацэнка працэдур абмену інфармацыяй паміж штаб-кватэрай і філіяламі, субпадраднымі лабараторыямі, а таксама з Камісіяй, дзяржавамі-членамі, іншымі кантрольнымі органамі і іншымі органамі кантролю. органы;
 - 1.3. Ацэнка ведаў і кваліфікацыі персаналу адносна заканадаўства Саюза аб арганічны вытворчасці правілы і элементы кіравання;
 - 1.4. Праверка абранага моўнага рэжыму і выдадзеных дакументаў кантрольны орган або кантрольны орган зразумелыя аператарам або групам аператараў, у прыватнасці ўнутраныя працэдур для прыцягнуты персанал ст у працэс сертыфікацыі або ст у элементы кіравання;
 - 1.5. Ацэнка праграм бесперапыннага навучання і эфектыўны маніторынг па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела з у набытыя кампетэнцыі падчас у трэнінгі;
 - 1.6. Ацэнка вопыту і кампетэнтнасці персаналу па катэгорыі(-ях) прадукцыі, як выкладзена ў артыкуле 35(7) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, якія падлягаюць кантролю і ў кожнай трэцяй краіне, на якую распаўсюджваецца прызнанне, у тым ліку статус занятасці адпаведных інспектараў і іх дагаворныя адносіны з у кантроль цела;
 - 1.7. Ацэнка ўнутраных працэдур, звязаных з кантрольнай дзейнасцю ў дачыненні да з аператары і групы з аператары, калі любы, і у спецыяльныя навывкі і навучанне, неабходныя для інспектараў кантрольнага органа або кантрольнага органа, якія кантралююць сістэму ўнутранага кантролю груп аператараў;
 - 1.8. Апісанне і ацэнка эфектыўнасці сістэмы кантролю, якая будзе ўведзена для кожнай трэцяй краіны, у тым ліку, дзе гэта неабходна, асабліва для кантролю для групы з аператары;
 - 1.9. Любая іншае інфармацыі лічыцца неабходна па у акрэдытацыя цела.
 - 2. На сайце ацэнка даклад
 - Справаздача аб ацэнцы на месцы, зробленая органам па акрэдытацыі або, пры неабходнасці, органам кампетэнтны аўтарытэт, павінен ўтрымліваць у наступныя элементы:
 - 2.1. Справаздача аб ацэнцы офіса(аў), дзе прымаюцца рашэнні аб сертыфікацыі, які змяшчае у наступныя інфармацыя:

▼B

- (a) вынік праверкі файлаў усіх катэгорый прадуктаў, як выкладзена ў артыкуле 35 (7) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, для якіх патрабуецца прызнанне, і пацверджанне таго, што кантралюючы орган правільна ўкараніў патрабаванні да кантролю ў дачыненні да аператараў і груп аператараў, як выкладзена ў раздзеле III гэтага Рэгламенту і, у прыватнасці, у артыкулах 9 і 10;
 - (b) ацэнка каталога мер, якія неабходна прыняць у выпадку ўстанаўлення адпаведнасці;
 - (c) ацэнка працэдур аналізу рызыкі для мэт праверак, у тым ліку праверкі без папярэдніх апавяшчэнняў;
 - (d) ацэнка з у выбарка стратэгія, працэдура і метадалогія;
 - (e) ацэнка сувязі з Камісіяй і іншымі кантрольнымі органамі і іншае кантроль органы;
 - (f) высновы па гутарках з кантрольна-атэстацыйнымі работнікамі адносна іх прадукцыйнасці і кампетэнтнасці на атэстацыя і кантроль задачы;
 - (g) пацверджанне таго, што кантралюючы орган або кантрольны орган мае сродкі для ўкаранення сістэмы кантролю ў адпаведнасці з дадзеным Палажэннем у кожнай трэцяй краіне, для якой ён запытвае прызнанне, у прыватнасці, дастатковую колькасць інспектараў для правядзення любых фізічных праверак на любым этапе вытворчасці, падрыхтоўкі і распаўсюджвання, у выпадку неабходнасці, на аснове іх ацэнкі рызыкі, дадатковых інспекцый або адбору пробаў і дакументаў на мовах, зразумелых аператарам з кантрактам, калі гэтыя дакументаў прызначаны для аператары або групы з аператары;
 - (h) пацвярджэнне ст ёмістасці і кампетэнцыі ст у кантрольны орган або кантрольны орган для выканання сваіх задач для кожнай трэцяй краіны, для якой ён запытвае прызнанне, прымаючы пад увагу, у прыватнасці, чаканую колькасць аператараў або членаў групы аператараў, аб'ём экспертаванай прадукцыі, характар і паходжанне прадукцыі, уключаючы ацэнку аператараў і інспектараў файлы.
- 2.2. А сведка аўдыт справаздача, у выніку ад а сведка аўдыт неслі па-за ст адпаведнасці з частка В, які змяшчае у наступныя элементы:
- (a) назву аператара, інспектара, які правяраецца, і органа па акрэдытацыі засядацель;
 - (b) агульная інфармацыя пра сведкавы аўдыт, такая як месца, час, план аўдыту або ўдзельнікі, а таксама вопыт аператара або групы аператараў з стаўленне каб арганічны вытворчасці правілы;
 - (c) сфера прымянення з праверка;
 - (d) падрыхтоўка інспектараў і веды, такія як планаванне працы, працоўныя інструкцыі, дакументы і матэрыялы, даступныя інспектару, веды інспектара па адпаведнай катэгорыі прадукцыі, ацэнка з у трываласць з у арганічны сістэма планаваць аператара або сістэмы ўнутранага кантролю групы аператараў, праверка канфлікту інтарэсаў, веданне Рэгламенту (ЕС) 2018/848, ведаў з у ўнутраныя працэдуры з яго кантроль органа ў дачыненні да функцыянавання або рэалізацыі сістэмы кантролю і працэс сертыфікацыі;
 - (e) прадукцыйнасць інспектара, напрыклад, адпаведнасць працягласці праверкі, ацэнка з у інтэрв'ю, праверка з папярэдніх адпаведнасці, збор адпаведнай інфармацыі, аўтарытэт і аналітычныя навыкі, тэхніка гутаркі і пытанняў, эфектыўныя моўныя навыкі, веданне мясцовых сельскагаспадарчых умоў і сельскагаспадарчай практыкі, практыкі апрацоўкі ў гэтай краіне і сацыяльных навыкаў;

▼B

- (f) якась фізічнага агляду аб'екта/холдынгу/падроздзялення, напрыклад метадалогія і якась выкарыстоўванага кантрольнага спісу інспекцыі, інфармацыя, прадстаўленая аператарам у плане арганічнай сістэмы, надзейнасць праверак балансу масы і адсочвання, метадалогія, якая выкарыстоўваецца для адбору пробаў і у праверка з крытычныя зоны;
- (g) вынікі, статус выяўленых і выпраўленых неадпаведнасцей меры прыкладна;
- (h) ацэнка з у неадпаведнасці вызначаны па у органы па акрэдытацыі засядацель але не выяўлены па у інспектар;
- (i) якась і завершанасць з у выхад інтэрв'ю праведзена;
- (j) у цэлым ацэнка з у эфектыўнасць з у праверка;
- (k) спіс выяўленых неадпаведнасцяў, апісанне і тэрміны выпраўлення меры каб быць неслі па-за па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела каб вырашаць іх;
- (l) у выпадку групы аператараў, спецыяльны раздзел з апісаннем і ацэнка з у эфектыўнасць з у сістэма для ўнутранага кантролю; і
- (m) агульную ацэнку патэнцыялу і надзейнасці кантралюючага органа або органа кантролю для выканання дзейнасці па сертыфікацыі з улікам вынікаў ацэнкі, праведзенай у адпаведнасці з раздзелам 2.1. Любая іншая інфармацыя, якую палічыце неабходнай па у орган па акрэдытацыі або кампетэнтны аўтарытэт, у тым ліку напрыклад, справаздачы і высновы з дадатковыя сведка рэвізіі.

ЧАСТКА Б

1. The сведка аўдыт аднесены каб ст кропка 2.2 з частка А павінен быць:
 - (a) праводзіцца органам па акрэдытацыі або, пры неабходнасці, кампетэнтным органам;
 - (b) заснаваны на аналізе рызыкі і павінен дакументаваць усю дзейнасць пад сведкам;
 - (c) ажыццяўляецца фізічна і можа ажыццяўляцца толькі дыстанцыйна па рашэнні у Камісія.
2. У дадатак каб Раздзел 1, у сведка аўдыт павінен быць неслі выхад:
 - (a) для кожнай катэгорыя з прадукты як набор па-за ст Артыкул 35 (7) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 для які у прызнанне ёсць прасіў. Усе неадпаведнасці, выяўленыя органам па акрэдытацыі або кампетэнтным аўтарытэт павінен быць цалкам адрасаваны па у кантроль аўтарытэт або орган кантролю адпаведна, і пацверджана па у акрэдытацыя цела або кампетэнтны аўтарытэт;
 - (b) для кожнай катэгорыі прадуктаў у іншай трэцяй краіне, калі кантралюючы орган або кантрольны орган патрабуе або ўжо прызнаны для больш чым аднаго трэці краіна; і
 - (c) у першачарговым парадку ў групах аператараў, у выпадку кантрольнага органа або кантроль цела атэстуе групы з аператары.
3. Для кантрольнага органа або кантрольнага органа, прызнанага ў адпаведнасці з артыкулам 33 (3) Рэгламента Савета (ЕС) № 834/2007 ⁽¹⁾ і ўключанага ў спіс, створаны у адпаведнасці з артыкулам 57(2) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у інфармацыі аднесены каб ст кропка 2.2 з частка А з гэта дадатак павінен вынік з сведка рэвізіі выкананы:

⁽¹⁾ Савет Рэгуляванне (ЕС) няма 834/2007 з 28 Чэрвень 2007 год на арганічны вытворчасці і маркіроўка арганічных прадуктаў і адмена Рэгламенту (ЕЭС) № 2092/91 (OJ L 189, 20.07.2007 г. стар. 1).

▼
M1

(a) на працягу апошніх 3 гадоў іх органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам з мэтай іх прызнання ў адпаведнасці з Рэгламентам (ЕС) № 834/2007 для кожнай катэгорыі тавараў, па якіх кантралюючы орган або орган кантролю запыты прызнанне ст адпаведнасці з Артыкул 46 з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848; і

▼ **B**

(b) у трэцяй краіне, для якой прызнаны кантрольны орган або кантрольны орган пад Артыкул 33 (3) з Рэгуляванне (ЕС) няма 834/2007.

аднак, для кожна з гэтых сведка аўдыты, у акрэдытацыя цела або кампетэнтны орган павінен пацвердзіць, што ўсе неадпаведнасці былі поўнасьцю ліквідаваны па у кантроль аўтарытэт або кантроль цела.



ДАДАТАК II

Генерал і канкрэтныя патрабаванні для у гадавы даклад аднесены каб у артыкуле 4

1. Гадавая справаздача абнаўляе ўсе элементы, якія змяшчаюцца ў тэхнічным дасье як набор па-за ст Артыкул 1(2).
2. Гадавая справаздача павінна ўтрымліваць інфармацыю аб кантралюючым органе або кантралюючым органе, якая павінна быць абноўлена для мэт гадавой справаздачы, і павінна ўключаць назву і код кантрольнага органа або кантрольнага органа, паштовы адрас, нумар тэлефона, адрас электроннай пошты і адрас вэб-сайта, які павінен уключаць прамую спасылку з лёгкім доступам з дому вэб-старонка, каб у сучасны спіс аператары або групы з аператары.
3. Для гадавой справаздачы тэхнічны дазатар запаўняецца з у наступнае:
 - (a) кантрольная дзейнасць кантралюючага органа або кантрольнага органа ў трэцяй краіне або трэціх краінах у папярэднім годзе па катэгорыі прадуктаў, як выкладзена ў артыкуле 35(7) Рэгламенту (ЕС) 2018/848, уключаючы інфармацыю аб колькасці аператараў і груп аператараў, як а таксама колькасць іх членаў (уключаючы субпадрадчыкаў, калі аператары або групы аператараў не нясуць адказнасці за субпадрадчыкаў) які былі прадметам каб іх элементы кіравання на 31 снежань папярэдняга года з разбіўкай па трэціх краінах і катэгорыях прадуктаў;
 - (b) абавязальства аб тым, што кантралюючы орган або орган кантролю выканаў неабходныя абнаўленні перакладу правілаў вытворчасці ў адпаведнасці з да Артыкула 1(2)(e) гэтага Рэгламенту або любых іншых неабходных дакументаў для у мэтах з Артыкул 46 (2) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 або гэта рэгуляванне;
 - (c) любое абнаўленне ўнутраных працэдур, уключаючы сістэму сертыфікацыі і кантролю, усталяваную кантралюючым органам або органам кантролю ў адпаведнасці з гэта рэгуляванне;
 - (d) спасылка на сайт кантралюючага органа або органа кантролю з інфармацыяй патрабуецца ст адпаведнасці з Артыкул 17;
 - (e) штогадовая справаздача аб ацэнцы офіса(-аў), дзе прымаюцца рашэнні аб сертыфікацыі узяты, як аднесены каб ст кропка 2.1 з частка А з дадатак Я:
 - (i) забеспячэнне таго, каб кантрольны орган або кантрольны орган атрымаў здавальняючую ацэнку органам па акрэдытацыі або кампетэнтным органам у папярэднім годзе на яго здольнасць гарантаваць, што прадукты, імпартаваныя з трэці краіны выконваць з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
 - (ii) пацвярджэнне таго, што кантралюючы орган ці кантрольны орган усё яшчэ мае магчымасці і паўнамоцтвы для ажыццяўлення кантролю патрабаванні, умовы і меры набор па-за ст Артыкул 46 (2) і (6) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 і ст гэта рэгуляванне, у кожным трэці краіна для які гэта ёсць прызнана;
 - (iii) уключаючы любую абноўленую інфармацыю штогадовай справаздачы аб ацэнцы як з павагай у вынікі і ан ацэнка з:
 - у чэкі з у файлы з у аператары або групы з аператары;
 - у спіс з неадпаведнасці, як добра як у лік неадпаведнасцяў ст адносіны каб у лік з сертыфікавання аператары або групы з аператары;

▼ Б

- апрацоўка неадпаведнасцей і скаргаў, калі такія маюцца, з тлумачэннем карэктуючых мер, уведзеных аператарамі або групы з аператараў для трывалага ліквідацыі яго неадпаведнасцяў;
 - у каталог з меры і яго рэалізацыя;
 - у рызыка аналіз працэдура;
 - у гадавы рызыка планаваць;
 - у выбарка стратэгія, працэдура і метадалогія;
 - у змены каб любы з у працэдуры;
 - абмен інфармацыяй з іншымі кантрольнымі органамі, кантроль органаў і у камісія;
 - кампетэнтнасць персаналу, які ўдзельнічае ў працэсе праверкі і сертыфікацыі;
 - у навучанне праграмы;
 - у ведаў і кампетэнтнасць з новы персанал;
 - эфектыўнасць і надзейнасць засведчанай дзейнасці і агульная ацэнка дзейнасці кантрольнага органа або кантролю цела;
 - іншыя элементы органа па акрэдытацыі або кампетэнтны аўтарытэт лічыць актуальныя для у мэтах з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848;
- (iv) пацвярджэнне ў дачыненні да пашырэння аб'ёму прызнання на дадатковыя трэці краіны або катэгорыі прадукцыі ў папярэднім годзе, здольнасць і кампетэнцыю кантраляючага органа або кантрольнага органа для правядзення кантролю ў адпаведнасці з гэтым Палажэннем у кожнай новай трэці краіне або для кожнай новай катэгорыя адпаведных прадуктаў, калі ёсць актыўныя аператары або групы з аператары.
4. Гадавая справаздача павінна ўключаць у сябе наступную інфармацыю адносна выпадках з неадпаведнасць і у меры прынята:
- (a) колькасць фізічных праверак на месцы з папярэднім паведамленнем і без яго;
 - (b) у лік з у ўзоры сабраны ст праверкі з і без папярэдняга апавяшчэнне і дзе дастасавальна, у дзеянні узятая;
 - (c) колькасць узораў, адабраных з-за падазрэнняў, скаргаў або падчас расследаванне ў адпаведнасці з пунктам (a) артыкула 22(1), паведамленае праз OFIS як згадваецца ст Артыкул 21 (2) (OFIS справа);
 - (d) у лік з OFIS выпадках з падазраваны або усталяваны неадпаведнасць ;
 - (e) колькасць выяўленых неадпаведнасцяў з разбіўкай на нязначныя, буйныя і крытычныя ў адпаведнасці з класіфікацыямі неадпаведнасцей арганічны або у канверсіі прадукты пакладзена ўніз ст дадатак IV;
 - (f) меры, згаданыя ў Дадатку IV, прынятыя ў дачыненні да аператараў або груп аператараў ст выпадках з неадпаведнасці.
5. Калі кантрольны орган або орган кантролю мае сертыфікаваных аператараў або груп аператараў з іншага кантраляючага органа або кантраляючага органа, штогадовая справаздача прымаючага кантрольнага органа або кантрольнага органа павінна быць указана для

кожнага предаденага аператара або група з аператары:

▼ Б

- (a) назва аператара або групы аператараў, яго геаграфічнае размяшчэнне і яго папярэдні нумар пасведчання;
 - (b) у імя з яго папярэдні кантроль аўтарытэт або кантроль цела;
 - (c) у дата з перадача з у кантроль файл;
 - (d) у спіс і прыроды з адкрыты неадпаведнасці і меры патрабуецца ст папярэдні кантроль аўтарытэт або кантроль цела, калі любы;
 - (e) меры, прынятыя аператарам або групай аператараў, каб гарантаваць, што неадпаведнасці больш не ўзнікнуць, і дата(ы) інспекцыі(й), праведзенай(-ых) новым кантралюючым органам або кантрольным органам для праверкі што карэктуючыя меры мець быў правільна рэалізаваны;
 - (f) указанне таго, ці ўдзельнічаў у чым-небудзь аператар або група аператараў ОФІС выпадку.
6. Адносна прадуктаў высокай рызыкі, згаданых у артыкуле 8, наступная інфармацыя павінен быць пры ўмове:
- (a) у спіс з у аператары або групы з аператары адказны для высокай рызыкі прадукты;
 - (b) для кожна аператар або група з аператары:
 - (i) у праверкі неслі з, паказваючы у дата з кожны праверка;
 - (ii) у выбарка і аналізы неслі па-за;
 - (iii) неадпаведнасці знойдзена;
 - (iv) у меры прыкладна;
 - (v) для кожнага аператара або групы аператараў, якія змянілі кантрольны орган або кантрольны орган, карэктуючыя меры і/або санкцыі, якія прымяняюцца, калі неадпаведнасці былі адзначаны ў справаздачы аб папярэднім кантролі аўтарытэт або кантроль цела;
 - (c) для кожны накладная паказваючы а неадпаведнасць :
 - (i) спасылка каб у сертыфікат з праверка для імпортныя накладныя;
 - (ii) агляд вынікаў аналізу проб, якія паказваюць на наяўнасць рэшткаў з несанкцыянаваны рэчывы;
 - (iii) расследаванняў і наступных мер, прынятых кантрольным органам або кантроль цела ст выпадку з змешванне або рэшткі з несанкцыянаваныя рэчывы, выяўленыя ў грузе, у тым ліку рашэнне адносна грузу, а таксама пацверджанне таго, што аператары мець узяты карэктуючыя меры.
7. Для дазволу на выкарыстанне неарганічнага расліннага рэпрадуктыўнага матэрыялу ў адпаведнасці з пунктам 1.8.5.2 часткі I Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у наступныя інфармацыі павінен быць пры ўмове:
- (a) навуковая і агульныя імя (агульны і лацінка імя);
 - (b) разнастайнасць;
 - (c) лік з адхіленні і усяго вага з насенне або лік з расліны прыніжаныя;
 - (d) колькасць аператараў і груп аператараў, якія атрымалі дазвол.

▼ Б

8. Для адступленняў, прадастаўленых у адпаведнасці з пунктамі 1.3.4.3 і 1.3.4.4 ч. II Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848 для кожнага неарганічнага віду жывёлы (буйная рагатая жывёла, коні, авечкі, козы, свінні і ялы, трусцы, птушка), у наступныя інфармацыі павінен быць пры ўмове:
 - (a) навуковая і агульныя імя (агульны і лацінка імя г. зн. віды і род);
 - (b) пароды і штамы;
 - (c) вытворчасці мэты: мяса, малако, яйкі, дваіны прызначэнне або развядзенне;
 - (d) лік з адхіленні і ўсяго лік з жывёлы прыніжана;
 - (e) колькасць аператараў і груп аператараў, якім дадзена адступленне .
9. Для дазvolaў, выдадзеных на выкарыстанне неарганічнай маладняку аквакультуры ў адпаведнасці з пунктам 3.1.2.1 часткі III Дадатку II да Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у наступныя інфармацыі павінен быць пры ўмове:
 - (a) віды і роду (агульны і лацінка імя);
 - (b) пароды і штамы калі прымяняльна;
 - (c) ўсяго лік з адхіленні і лік з непаўналетнія для кожны віды;
 - (d) лік з аператары і групы з аператары, які мець быў прадастаўлена аўтарызацыя.
10. Гадавая справаздача павінна змяшчаць любую іншую інфармацыю, якую кантрольны орган лічыць важнай для задавальнення канкрэтнага патрабавання Рэгламенту (ЕС) 2018/848, у кантроль цела або у орган па акрэдытацыі.



ДАДАТАК III

ОФІС шаблон як аднесены каб ст Артыкул 21 (2)

Шаблон для а стандарт адказаць каб а стандарт міжнар апавяшчэнне на падазраны або усталяваны неадпаведнасць

A. Расследаванне

1) Які кантроль орган (-ы) і/або кантроль цела(-ы) ёсць/былі ст зараджаць з у расследаванне?:

2) Апішыце супрацоўніцтва паміж рознымі аператарамі і кампетэнтным органам(-амі) або, пры неабходнасці, кантралюючым органам(-амі) і/або органам(-амі) кантролю, якія ўдзельнічаюць, у розных краінах (калі ёсць)?:

3) Які расследаванне метады/працэдуры мець быў выкарыстоўваецца?:

Для напрыклад, мець у аператары заклапочаны быў прадстаўлены каб а

канкрэтны кантроль?: Маюць ўзоры быў узяты і прааналізаваны?:

4) Што ёсць у вынік з у расследаванне?:

Што ёсць у вынікі з у праверкі/аналізы (калі любы)?:

Мае у паходжанне з у неадпаведнасць/падазрэнне з неадпаведнасць/іншае праблема падняў вычышчаны?:

Што ёсць ваш ацэнка з у сур'ёзнасць з у неадпаведнасць/падазрэнне з неадпаведнасць/інш праблема падняў?:

5) Узнікла паходжанне заражэння/неадпаведнасці/падазрэнні ў неадпаведнасці/іншай праблемы і у адказнасць з у акцёры быў выразна ідэнтыфікаваны і усталяваны?:

Пракаментуйце паходжанне забруджвання/неадпаведнасці/іншай узнятай праблемы і адказнасць у акцёры:

6) мець у аператары ідэнтыфікаваны быў задзейнічаны ст іншае неадпаведнасць/падазрэнне неадпаведнасці/іншае праблема падняў выпадках ст у апошнія 3 гадоў?

Каментуйце на у аператары ідэнтыфікаваны ст іншае неадпаведнасць/падазрэнне з неадпаведнасць/іншыя праблемы ст у апошні 3 гады:

B. Меры і штрафы:

* 1) Што прафілактычны і карэктуючы меры мець быў узяты (напр як з павагай у размеркаванні / тыраж з у прадукт на у Саюз рынак і трэцяя краіна рынкі)?:

* 2) Што дзеянні ст выпадку з неадпаведнасць/падазрэнне з неадпаведнасць/іншае праблема паднятыя былі узяты на у аператары і/або у прадукты заклапочаны? (¹):

(* Рэжым з дзеянні (напісана форма, папярэджанне, і г.д.)?:

Быў у атэстацыя ст у вытворца/працэсар абмежаваны, прыпынена або знят?:

Дата з запіс у сіла з у дзеянні (калі любы) (ДД/ММ/ГГГГ):

Працягласць з у дзеянні (калі любы) (у месяцы):

Кантроль аўтарытэт і/або кантроль цела які прыняты і прыкладной у дзеянні (калі любы):

3) Ёсць дадатковыя праверкі плануецца у у аператары заклапочаны?:

4) Што іншае меры ёсць у кантроль аўтарытэт або кантроль цела планаванне каб прадухіліць узнікненне з падобныя выпадкі?:

(¹) Вымераўце выконваючы каб Артыкул 29(1) і (2) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848 і Артыкул 22(1), (2) і (3) і Артыкул 23(1) і (4) з гэта Рэгуляванне.

▼ Б

С. Інше інформації

Д. Додатки

Адказ

каментарыі:

Кантакт кропка

(*) *Абавязковы палі.*



ДАДАТАК IV

Каталог з меры аднесены каб ст Артыкул 22 (3)

ЧАСТКА А

Элементы для у развіццё і прымяненне з у каталог з меры

1. У адпаведнасці з Часткай В, кантралюючы орган або кантрольны орган можа класіфікаваць выпадкі неадпаведнасці як нязначныя, сур'ёзныя або крытычныя на падставе крытэрыяў класіфікацыі ў пункце (b) Артыкула 22(3), калі адно або некалькі з наступнага: сітуацыі ўжываць:

(a) у выпадку з неадпаведнасць ёсць нязначныя калі:

- (i) меры засцярогі, уведзеныя аператарам, з'яўляюцца прапарцыяльнымі і адпаведнымі, а меры кантролю, якія ўвёў аператар, эфектыўныя ў адпаведнасці з ацэнкай кантрольнага органа або кантроль цела;
- (ii) у неадпаведнасць робіць не паўплываць у цэласнасць з у арганічны або ў канверсіі прадукт;
- (iii) сістэма адсочвання можа вызначыць месцазнаходжанне пашкоджаных прадуктаў у пастаўкі ланцуг і у прадукт можна быць прадухіліць ад імпартуецца з трэцяй краіны для мэты размяшчэння гэтай прадукцыі на рынку ў межах Саюза са спасылкай на арганічную вытворчасць;

(b) у выпадку з неадпаведнасць ёсць маёр калі:

- (i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыяльнымі і мэтазгоднымі і элементы кіравання, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя каб у ацэнка па у кантроль аўтарытэт або орган кантролю ;
- (ii) у неадпаведнасць ўплывае у цэласнасць з у арганічны або у канверсіі прадукт;
- (iii) у аператар зрабіў не правільны ст а своечасовы чынам а нязначнае неадпаведнасць;
- (iv) магчымасць прасочвання можа вызначыць месцазнаходжанне закранутага(-ых) прадукта(-аў) у ланцугу паставак, і можна прадухіліць імпарт прадукту з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтага прадукту на рынку ў межах Саюз з спасылка на арганічны вытворчасць;

(c) у выпадку з неадпаведнасць ёсць крытычны калі:

- (i) меры засцярогі не з'яўляюцца прапарцыяльнымі і мэтазгоднымі і элементы кіравання, якія ўвёў аператар, неэфектыўныя каб у ацэнка па у кантроль аўтарытэт або орган кантролю ;
- (ii) у неадпаведнасць ўплывае у цэласнасць з у арганічны або у канверсіі прадукт;
- (iii) аператар не ў стане выправіць папярэднія сур'ёзныя неадпаведнасці або паўторна не ў стане выправіць іншыя катэгорыі неадпаведнасцяў; і
- (iv) няма інфармацыі з сістэмы адсочвання, каб вызначыць месцазнаходжанне пашкоджанага прадукту(-аў) у пастаўках, і прадукты нельга прадухіліць ад істога імпартныя ад а трэці краіна для мэты з размяшчэнне што прадукт на у рынак ўнутры у Саюз с спасылка на арганічны вытворчасці.

2. Меры

Кантрольныя органы або кантралюючыя органы могуць прымяніць адну або некалькі з наступных мер ст а суразмерны чынам каб у пералічаны катэгорыі з выпадках аб неадпаведнасці:



Катэгорыя з неадпаведнасць _	Вымерайце
Міно́р	Прадстаўленне аператарам плана мерапрыемстваў ва ўстаноўлены тэрмін па карэкціроўцы неадпаведнасць(-і)
маёр	<p>Ніякай спасылкі на арганічную вытворчасць у маркіроўцы і рэкламе ўсёй серыі або вытворчасці (культура(ы) або пацярпелая жывёла(-і) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) ст Рэгуляванне (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на імпорт з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтай прадукцыі на рынку ўнутры у Саюз як арганічнай вытворчасці за дадзены перыяд у адпаведнасці з арт 42 (2) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848</p> <p>Патрабуецца новы перыяд пераўтварэння Абмежаванне з у сертыфікаты сфера прымянення</p> <p>Паляпшэнне выканання мер засцярогі і кантролю, якія аператар увёў для забеспячэння адпаведнасці</p>
Крытычны	<p>Ніякай спасылкі на арганічную вытворчасць у маркіроўцы і рэкламе ўсёй партыі або прадукцыі (пацярпелых культур(ы) або жывёлы(ы)) у адпаведнасці з артыкулам 42(1) Рэгламенту (ЕС) 2018/848</p> <p>Забарона на імпорт з трэцяй краіны з мэтай размяшчэння гэтай прадукцыі на рынку ўнутры у Саюз як арганічнай вытворчасці за дадзены перыяд у адпаведнасці з арт 42 (2) з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848</p> <p>Новы канверсія перыяд неабходнае абмежаванне у сертыфікаты сфера прымянення Падвеска з у зняцце сертыфіката з у сертыфікат</p>

ЧАСТКА Б

Спіс з выпадках з неадпаведнасць і у адпаведны класіфікацыя абавязковым каб быць уключаны ст у каталог з меры

Неадпаведнасць _	Катэгорыя
Значны адхіленне паміж увод і выхад разлік (мас баланс)	маёр
Адсутнасць з запісы і фінансавыя запісы паказваючы адпаведнасць з Рэгуляванне (ЕС) 2018/848	Крытычны
Наўмыснае пропуск з інфармацыі вядучы каб няпоўныя запісы	Крытычны

▼ Б

Неадпаведнасць _	Катэгорыя
Фальсіфікацыя дакументаў, звязаных з сертыфікацыяй арганічных прадукты	Крытычны
Наўмыснае перамаркіроўка з паніжаны прадукты як арганічны	Крытычны
Наўмыснае змешванне арганічных прадуктаў з пераўтворанымі або неарганічнымі прадуктамі	Крытычны
Наўмыснае выкарыстоўваць з несанкцыянаваны рэчывы або прадукты ў межах у сфера прымянення з у Рэгуляванне (ЕС) 2018/848	Крытычны
Наўмыснае выкарыстоўваць з ГМА	Крытычны
Аператар адмаўляе кантралюючаму органу або кантрольнаму органу ў доступе ў памяшканне, якое падлягае кантролю, або ў сваю кнігу запасы, у тым ліку фінансавыя запісы, або адмаўляецца каб дазволіць кантроль аўтарытэт або кантроль цела каб браць ўзоры	Крытычны