

**養蜂生產作業說明
提交至有機控制系統**

1. 行動詳情：

公司名稱 (對於法人實體)：	
地址：	
鎮：	國家：
合法代表：	
姓名：	姓：
電子郵件：	
電話號碼：	傳真號碼：
授權代表 (檢查期間在場)：	
姓名：	姓：
設施總數： <i>(如果向 ACERT 控制系統提交超過 1 個設施，則運營商必須為每個設施單獨提交一份「描述和措施」表)</i>	人員總數：
該營運部門是否實施其他品質管理系統？ <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
如果“是”，請註明下列哪一項：	
<input type="checkbox"/> ISO 9001 <input type="checkbox"/> ISO 22000 <input type="checkbox"/> ISO FSSC 22000 <input type="checkbox"/> IFS <input type="checkbox"/> BRC <input type="checkbox"/> ISO 14000 <input type="checkbox"/> 其他說明) <input type="checkbox"/> 其他說明) <input type="checkbox"/> 其他說明)	

1.1. 處理設施描述 (提供您的處理活動的描述)：

1.2 如果加工設施不在農場且不屬於申請人所有和經營，請提供以下資訊： N/A

非農場加工商名稱 (法人實體)：	
地址：	
鎮：	國家：
電子郵件：	
電話號碼：	傳真號碼：
如果是公司，授權代表是：	電話號碼：
提供該設施的以下資訊：	
現場圖：	

合理的場地地圖，包括 (i) 每棟建築的位置和名稱，(ii) 道路通道，(iii) 鄰近物業用途。

流程圖：

請求認證的每個產品流或一組流的概念圖。

1.3 有機養蜂產品說明：

列出要認證為有機的養蜂產品、品牌名稱、包裝尺寸和類型以及大約的年產量：

產品	品牌	尺寸類型	年產量

2. 養蜂產區描述：

2.1 養蜂場會移動嗎？	· 是否 ·
2.2 如何向控制機構通報養蜂場的搬遷情況？	
2.3 一般描述要收穫的牧草區域的性質，即自然特徵、動植物等：	
2.4 附上 RM 或國家地圖中的地圖，標示一般覓食區域，包括蜂巢地點，以及每個地點 3.5 公里的覓食區域：	
2.5 週邊開發描述（在上面的地圖上清楚地標明覓食區內住宅、商業、政府和工業開發的位置。描述廢物排放物（固體、液體和氣體）處理和處置的性質。指出潛力上述關於採食區受到未經允許的物質污染的情況：	
2.6 飼料區內的所有土地是否都經過有機管理？	· 是否 ·

如果否，採取了哪些做法來最大限度地獲得有機管理土地？	
2.7 描述蜂巢覓食區內禁止使用物質（即殺蟲劑）的性質：	
2.8 基因改造生物是否在蜂巢的覓食區域內生產	· 是否 ·
如果是，請描述產品的性質：	
2.9 根據 2.3 是否包括適當的分析。	· 是否 ·

3. 蜜蜂的起源

描述替代蜜蜂的來源：

透過劃分現有人口	· 是否 ·
購買蜂群/蜂巢	· 是否 ·
從廢墟中收集野生族群	· 是否 ·
其他： (指定)	
企業是否為了改造養蜂場而從非有機養蜂場購買蜂王和/或蜂群？	· 是否 ·
描述識別每個蜂巢的適當程序：	

4. 蜂巢建築

描述蜂巢建造所用材料的性質：	
外表面是否上漆？	· 是否 ·
如果是，該塗料是否為無鉛基礎塗料？	· 是否 ·
是否使用塑膠粉底？	· 是否 ·
如果是，採取了哪些措施來防止接觸塑膠？	
蜂蠟的來源是什麼？	

5. 餵食

確定蜂巢的水源：	
是否有對菌落進行補充餵食？	· 是否 ·
如果是，請記錄補充餵食的原因、餵食的時間範圍以及所提供食物的性質和數量	

有關用於飼養的蜂箱的資訊是否已輸入養蜂場的登記冊中？	· 是否 ·
----------------------------	--------

6. 蜂群管理

蜜蜂是否有任何身體上的改變（即蜂王的翅膀修剪）？	· 是否 ·
描述用於將蜜蜂從蜂巢中移出的方法	
蜜蜂管理是否使用吸菸器？	· 是否 ·
如果是，吸菸者使用的燃料的性質是什麼？	
描述現有的程序，以記錄與移除蜂蜜和運輸至提取相關的所有活動	
有關蜂群移除和蜂蜜提取操作的資訊是否已輸入養蜂場登記冊中？	· 是否 ·
如果是，請給出一個寄存器的範例：	
使用的設備是否專有？	· 是否 ·
如果不是，誰擁有相關設備？	
產品存放在哪裡？（具體說明儲存地點、相關設備和儲存的投入/產品）	

7. 醫療保健、疾病與害蟲管理

為了促進健康和基因多樣化的菌落做出了哪些努力？						
手術中採用了哪些預防性保健措施？						
採用什麼方法隔離患病的蕁麻疹？						
列出用於控制蜂巢內部和周圍疾病和害蟲的所有物質。						
物質	目的	作品	給藥方法	治療持續時間	法定撤藥期	來源
是否使用過對抗療法藥物（即抗生素）？					· 是否 ·	

如果是，請指定最後一次使用時間：

則在檢查時必須提供記錄蜂巢隔離以及從蜂巢收穫的產品向常規市場銷售的記錄以供審查

8. 記錄保存系統

根據上述欄位列出所使用的和將可用的文件：

1.	
2.	
3.	
4.	
5.	
6.	

我聲明並承諾：

- a) 按照有機生產規則進行操作；
- b) 在出現關鍵或重大不合格情況時，接受有機生產規則措施的執行；
- c) 承諾以書面通知產品購買者，以確保從該產品中刪除涉及有機生產方法的標誌；
- d) 如果我的業務和/或我的業務的分包商根據 ACERT 建立的控制系統由不同的控制機構或控制機構進行檢查，則接受這些機構或機構之間的資訊交換；
- e) 在我的營運和/或我的營運的分包商改變我們的控制機構或控制機構的情況下，接受將其控制文件傳輸給後續的控制機構或控制機構；
- f) 在我的業務退出控制系統的情況下，接受根據有關第三國的規定立即通知相關當地主管機關；
- g) 在我的業務退出控制系統的情況下，接受控制文件保存至少五年；
- h) 同意立即向 ACERT 和相關控制機構或控制機構通報影響我的產品或從其他經營者或分包商收到的有機產品的有機狀態的任何重大或關鍵不合格情況。

我鄭重聲明，隨我的申請提交給 ACERT SA 的所有資訊均真實準確。我已收到並完全接受認證法規和法規 (EU) 2018/848 中規定的條款。我將完全遵守第 2018/848 號條例中規定的規定，並且我有義務在本表格中描述的任何措施發生修改時立即通知 ACERT。

日期：

名和姓：

簽名：