

РЕГУЛАТИВА ЗА СЕРТИФИКАЦИЈА

за производство на органски производи во трети земји Во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 и регулативите за спроведување и делегирање на Комисијата како што е изменето и во сила

член 1

Опсег

Регулативата за сертификација се однесува на системот за контрола што ACERT го спроведува во трети земји. Ги опишува контролните мерки што ACERT ги применува кај операторите лоцирани во трети земји според шемата за органска инспекција и сертификација и барањата за означување на органските производи на ACERT во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848, Регулативата (ЕУ) 2017/625, Регулативата (ЕУ) 2021/1698 за органско производство и означување на органски производи и Прописите за спроведување и делегирање на Комисијата, изменети и во сила.

Составен дел на оваа регулатива е ICS-BIO3CC_D1.49 Анекс на Регулативата за сертификација.

член 2

Телото за инспекција и сертификација ACERT Европската организација за сертификација SA

1. Телото за инспекција и сертификација под името ACERT European Organization for Certification SA (во понатамошниот текст ACERT или контролно тело) е основано во Солун во 2005 година под правна форма на SA оператор (Soci t e Anonime). Основната дејност на ACERT е вршење на ревизии и сертификација на производи и системи за управување.
2. Цели на ACERT :
 - Промоција на одржлив развој и органско земјоделство
 - Животна средина заштита
 - Обезбедување на производство на производи со висока потрошувачка за доброто на потрошувачите.
 - Одржување на доверливост, објективност и непристрасност
3. Оперативни принципи на ACERT:
 - a. Доверливост-Доверба
ACERT ќе ги третира сите информации добиени од операторите за време на процесот на инспекција и сертификација како доверливи. Информациите ќе се разменуваат помеѓу ACERT и трети страни по писмена согласност на операторот, освен ако поинаку не се бара со релевантната регулаторна рамка,

законодавството и/или контролниот систем на ACERT на кој операторот подлежи. Во случај на ажурирања од страна на контролниот и надзорниот орган во однос на постојното законодавство, ACERT соодветно ќе го информира операторот.

b. Непристрасност - Објективност

ACERT не е вклучен во снабдувањето, дизајнот и/или маркетингот на сертифицираните производи. Понатаму, ACERT не е вклучен во обезбедувањето на консултантски услуги. Внатрешниот и надворешниот персонал на ACERT не подлежи на комерцијален, економски или друг вид притисок што би можел да влијае на неговото расудување. ACERT им дава на заинтересираните оператори информации во врска со толкувањето на процесот на сертификација. Системот за сертификација на ACERT го следат контролните и надзорните органи. Внатрешната ревизија на ACERT ја врши Комитетот за контрола на независноста (ICC) кој е колективно тело кое се формира по поканата на ACERT до членовите. Комитетот е независно тело кое ја врши внатрешната контрола на ACERT и се состанува еднаш годишно, согласно неговата Регулатива за работа. Комитетот е конституиран така што да не преовладува секој поединечен интерес, а можност да учествуваат сите заинтересирани делови. Покрај функцијата за следење, Комитетот придонесува и за креирање политика и принципи во однос на системот за сертификација.

c. Транспарентност

Процедурите на ACERT обезбедуваат транспарентност преку објавување на различни видови информации до кои сите заинтересирани делови имаат слободен пристап. Овие публикации ја вклучуваат, индикативно, а не рестриktivно, оваа Регулатива за сертификација и списокот за регистрација на сертифицираните оператори. Исто така, објавените документи и сите потребни информации се доставуваат до надлежните органи, со цел да се обезбеди усогласеност на ACERT со важечката законска регулатива.

d. ACERT го задржува правото да не продолжи со процесот на

сертификација доколку при ревизијата АЦЕРТ дознава дека е загрошена безбедноста на производите и е прекршена законската регулатива за производство, складирање и дистрибуција на храна.

- е. Барањата, одлуката за евалуација и сертификација на Контролното тело се ограничени на прашања кои се строго поврзани со предметниот опсег на сертификација.

член 3

Дефиниции

Дефинициите утврдени во член 3 од Регулацијата (ЕУ) 2018/848 за органско производство и означување на органски производи се применуваат за целите на оваа Регулација за сертификација и нејзините анекси.

член 4

Ревизија, сертификација и Надзор

A. Постапката за регистрација вклучува :

1. Апликација :

Сите заинтересирани оператори имаат право да аплицираат за сертификација. Заинтересираните оператори добиваат од телото за сертификација или преку веб-страницата на телото за сертификација (www.a-cert.org), информации кои вклучуваат:

- a) на Сертификација Регулација ;
- b) на релевантни Анекс на на Сертификација Регулација , според бараниот тип на сертификација ;
- c) на релевантни Ценовник , според бараниот тип на сертификација ;
- d) Формуларот за апликација;
- e) на документ Декларација – Опис на операторот во однос на бараниот тип на сертификација и сите други релевантни документи .

Понатаму , Регулацијата (ЕУ) 2018/848 е вклучена во Веб -страница на ACERT . Сите заинтересирани страни може да ги добијат горенаведените документи на ACERT преку е-пошта или по пошта на свои трошоци.

На заинтересирани Забава пополнува во и испраќа до ACERT на документи споменати во поени г и е . Ова постапка исто така важи и во случај кога опсегот на сертификација е изменет (продолжување или намалување).

Во случај на заинтересирани Забава е веќе сертифициран од страна на друг Контрола Тело , ACERT барања за а копирајте на на операторот датотеки од страна на на претходно Контрола Тело . Потоа, на сертификација се следи

процедурата применета во случаите на иницијална сертификација. На операторот не му е дозволено да има важечки договори за сертификација со повеќе од едно контролно тело за ист обем во ист временски период.

2. Потпишување договор :

Следи на одобрување на на апликација од страна на на Општо Менаџер и во рок од 30 дена од нејзиниот поднесок , се бара заинтересираната страна и поконкретно нејзиниот законски застапник да го потпише договорот со Контролното тело. На цел на на договор е на дефиниција на на договорен обврските на на партии , за ефективни имплементација на Регулација (ЕУ) 2018/848 со цел да се произведе сигурен органски производи и заштита на средина . Контролното тело според договорот презема обврска да изврши увид на објектите на операторот во согласност со на применливи национално и ЕУ Законодавство со спроведување најмалку една ревизија на лице место годишно, што придонесува за одржливо управување со земјиштето и производство на органски производи . Договорениот оператор ја презема обврската да ги исполни барањата на Регулацијата (ЕУ) 2018/848 и Регулациите за спроведување и делегирање на Комисијата, како што се моментално во сила.

Следниве документи сочинуваат интегрален дел на договор на операторот :

- a) т тој сертификација на регулативата ;
- b) Анексот на Регулацијата за сертификација поврзан со бараниот опсег на сертификација ;
- c) т регулатива за трговска марка и етикетирање во однос на употребата на логото за сертификација, кое го добива клиентот пред потпишувањето на договорот;
- d) на Ценовник и анализа на цените поврзани до бараната потврда опсегот , каде на точниот износ на плаќање и начинот на плаќање се изјави . Во случај на растително производство листата на полиња е исто така прикачен.

По потпишување на договор на оператор е регистриран во на инспекција и сертификација систем на контролното тело и до ACERT's регистар на оператори , каде тоа останува додека не се додели сертификатот . Доколку е применливо, договорниот оператор мора да пријави започнувањето на нејзиниот активности во органски земјоделството во рок од десет (10) дена од потпишувањето на договорот до релевантниот орган на

земјата каде што се наоѓа операторот. ACERTified копирајте на ова треба да се достави потврда до Контролното тело за водење евиденција.

3. Инспекции :

Во рок од 12 месеци од потпишувањето на договорот за сертификација , Контролното тело спроведува ан на место инспекција согласно Регулативата (EY) 2018/848 и инспекциската постапка на Контролното тело, со цел:

- потврди поднесената Декларација - Опис образец и информациите дадени со апликацијата на операторот ;
- оцени ги активностите на операторот според ISO / IEC 17065 Стандард и барањата од Регулативата (EY) 2018/848 кои се однесуваат на органското производство и да се утврди дали барањата на сегашната национална и европски се почитуваат законите за органско производство ;
- идентификуваат какви било несообразности и побарајте спроведување на корективни дејствија со цел да се отстранат соодветните несообразности и да се обезбеди усогласеност на операторот со соодветните регулативи на EY за бараното опсегот на сертификација.

На датум на инспекција е наредени од страна на Контролата Тело земајќи ја предвид достапноста на операторот. На оператор е битие информирани со почит до на конечна датум на на инспекција и на инспекција тим , кој се состои на еден или повеќе инспекторите , најмалку 5 дена пред увидот. Во случај на несогласување во однос на датумот, увидот повторно се договара. Меѓутоа, новиот датум не може да надмине 5 дена од датумот на инспекција првично известен до операторот. На оператор може да поднесе писмен и оправдан приговор во врска со член или членови на инспекцискиот тим. Во случај на прифаќање на приговорот од страна на Контролното тело, се заменуваат членот или членовите за кои е поднесен приговорот . Операторот мора да го извести Контролното тело за секој приговор, без разлика дали се однесува на датумот на инспекција или на инспекцискиот тим, најдоцна 5 дена пред инспекцијата. За време на инспекцијата може да присуствува и консултантот на операторот, доколку операторот соодветно го извести Контролното тело. Консултантот нема право да учествува во инспекциската постапка.

Инспекцијата за првичното поднесување до контролниот систем опфаќа :

- целосен увид на лице место на регистрираните фактори на производство и производствен процес ;
- на место инспекција на на објекти ;
- контрола на сметководствената документација ;
- земање мостри во со цел до открие било кој неовластени супстанции за употреба во органско производство во согласност со релевантните регулативи на EY или да се потврди употребата на техники кои не се во согласност со соодветните регулативи на EY, доколку е применливо . Земањето мостри е задолжително во случај на сомневање за употреба на неовластени производи ;
- следење на претпазливост мерки кои се преземаат за да се избегне контаминација од неовластени производи или супстанции .

По завршувањето на инспекцискиот надзор А извештајот е завршен која ги евидентира резултати од инспекцијата , одредбите од Регулативата (EY) 2018/848 кои беа прекршени и соодветните санкции. Потоа главниот инспектор информира на проверен оператор во однос на исходот на увидот со доставување копија на извештајот. Во случај да се забележат несообразности за време на инспекцијата , операторот мора да ги примени потребните корективни мерки во рокот определен со контролното тело. Корективните активности ги разгледува Контролното тело и потенцијално дополнително се врши нов увид . Ако контролното тело не успее да се поправи на несообразности во рамките на договореното период, ова може резултира со десертификација на производи и/или при раскинување на договорот за сертификација склучен со Контролното тело .

В. Сертификација :

Сите документација собраа од страна на Контролата Тело преку на регистрација постапка и сите други релевантни документи тоа беа исто така собрани се битие прегледани од страна на независен оценувач, кој може да биде и член на Научниот совет. Оценувачот го пополнува извештајот за евалуација и одлучува да ја даде или не сертификацијата .

По Одлуката за сертификација, операторот е регистриран во Регистарот на сертифицирани оператори на ACERT и може да добие сертификат за производ. Сертификатите не може да се издаваат за оператори кои не успеале да ги отстранат сите несообразности кои биле идентификувани при инспекцијата. Доделувањето на сертификатот автоматски

значи давање право на користење на логото за сертификација (логото на Комисијата на ЕУ и логото на ACERT). Контролното тело го следи означувањето на своите сертифицирани органски производи и нема никаква одговорност во однос на какви било други индикации вклучени во означувањето, на кои важат општите законски барања.

Комитетот за контрола на интегритет го следи соодветното доделување сертификати .

C. Надзорни инспекции :

По доделувањето на сертификација АЦЕРТ спроведува надзор ревизии во со цел да се заштити на континуирано задоволство на на барања на на Регулатива и проверете на усогласеност на сертифицираниот на операторот активности во однос на органските производство, подготовка или увоз од третото земји .

Надзорот вклучува :

1) Годишен Инспекции :

Тие се спроведуваат според барањата на Регулативата (ЕУ) 848/2018 најмалку еднаш годишно и во секој случај во рамките на тековната вегетативна сезона на култивирани видови за растително производство ; во периодот на размножување за животинско производство; а во рамките на тековната подготвителна сезона за оператори за подготовка. Во случај на најавени ревизии датумот се утврдува во консултација со операторот. Во било која случај увидот мора да се спроведе во рок од 5 дена од датумот на првичната проверка го известува операторот од Контролното тело. Увидниот тим спроведува а целосен физички преглед на операторот; ја проверува сметководствената документација на операторот ; и потенцијално врши земање мостри во согласност со Регулатива (ЕУ) 2018/848 .

Севкупно, сите оператори и групи на оператори, со исклучок на оние наведени во членовите 34(2) и 35(8) од Регулативата (ЕУ) 2018/848, ќе подлежат на верификација на усогласеноста најмалку еднаш годишно. Проверката на усогласеноста вклучува физичка инспекција на лице место.

Периодот помеѓу две физички инспекции на лице место не смее да надмине 24 месеци само доколку се исполнети следните услови:

- претходните инспекции на засегнатиот оператор или група на оператори не откриле каква било неусогласеност што влијае на интегритетот на органските производи или производите кои се во фаза на конверзија во текот на

најмалку три последователни години; и

- засегнатиот оператор или група на оператори е оценет врз основа на елементите наведени во член 38(2) од Регулативата (ЕУ) 2018/848 и во член 9 од Регулативата (ЕУ) 2017/625 дека претставуваат мала веројатност за неусогласеност.

2) Дополнителни инспекции :

Изборот на оператори кои секоја година подлежат на ненајавени инспекции се заснова на анализата на ризик што ја изработува Контролното тело и се планираат инспекции во согласност со критериумите кои го одредуваат нивото на ризик. Контролното тело обезбедува дека секоја година дополнителни инспекции на најмалку 10% од сите регистрирани оператори ќе се вршат по случаен избор во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 и Регулативата (ЕУ) 2021/279 . Причина и дополнителна проверка може да биде било каква информација што предизвикува сомнежи за на неефективни примена на барањата на Регулативата од страна на оператор или каде што постои ризик од замена на органски производи со производи кои не се произведен, подготвени или увезени од трето земји во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 и соодветната регулаторна рамка, како што е моментално во сила . Дополнително, 10% од сите инспекции кои се спроведуваат годишно ќе бидат ненајавени. Инспекциите од овој вид се вршат без претходна најава на операторот .

3) Земање примероци:

Контролното тело врши годишен земање мостри до а процентот на сите оператори со сертифицирани производи во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848, Регулативата (ЕУ) 2021/1698 и Регулативата (ЕУ) 2021/279 . На секој земање мостри персоналот на Контролното тело зема на примерок и го испраќа до ACERT . Контролното тело тогаш го проследува пример за анализа во акредитиран лабораторија која е договорена со ACERT . За доброто на проверка на резултатите шалтер примероци се чуваат кај лабораторијата за до 30 дена . Точниот времето зависи од на тип на примерок и релевантните супстанции за кои се спроведува анализата . За време на сите инспекции, инспекцискиот тим зема примерок за анализа во случај на сомневање во однос на употребата на неовластени производи или веројатноста за контаминација од неовластени производи. Во овие случаи не важи минималниот број на примероци (5% од вкупниот број на оператори) кои треба да се земат и да се анализираат.

4) Во случај на следење неусогласеност при надзорната инспекција во зависност од нивниот обем и сериозноста, операторот мора да преземе корективни акции во рамките на одредено поставена временска рамка во консултација со Контролното тело. Корективниот мерките ќе бидат разгледани од страна на Контролното тело. Во овој случај може да се изврши дополнителна проверка. Ако на операторот не успее до лек на неусогласеност во рамките на се согласи време, ова може да доведе до санкции извршување.

Годишните и ненајавените инспекции ги врши Контролното тело врз основа на општата анализа на ризик во сите фази на производство, подготовка и дистрибуција земајќи ги предвид најмалку следниве критериуми (член 38 од Регулативата (ЕУ) 2018/848):

а) видот, големината и структурата на операторите и групите на оператори;

б) должината на времето во кое операторите и групите на оператори биле вклучени во органското производство, подготовка и дистрибуција;

в) резултатите од извршените инспекции согласно со овој член;

г) моментот во времето релевантен за извршените активности;

д) категориите на производи;

ѓ) видот, количината и вредноста на производите и нивниот развој со текот на времето;

е) можност за мешање на производи или контаминација со неовластени производи или супстанции;

ж) примена на отстапувања или исклучоци од правилата од страна на операторите и групите на оператори;

(з) критичните точки за неусогласеност и веројатноста за неусогласеност во секоја фаза на производство, подготовка и дистрибуција;

(с) активности за поддоговори.

член 5 *Конверзија*

1. Производите произведени за време на периодот на конверзија нема да се продаваат како органски производи или како производи во конверзија.

Сепак, следните производи произведени за време на периодот на конверзија и во согласност со став 1 од член 10 од Регулативата (ЕУ) 2018/848 може да се продаваат како производи во конверзија:

(а) растителен репродуктивен материјал, под услов да се почитува период на конверзија од најмалку 12 месеци;

(б) прехранбени производи од растително потекло и производи за добиточна храна од растително потекло, под услов производот да содржи само една состојка од земјоделски култури и под услов да е испочитуван период на конверзија од најмалку 12 месеци пред жетвата.

2. Периодот на конверзија на фарма на која е започнато органско производство започнува најрано кога операторот ќе го потпише договорот за ACERTification со ACERT и ќе го подложи своето стопанство на контролниот систем во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848.

- i. за време на периодот на конверзија се применуваат сите правила наведени во Регулативата (ЕУ) 2018/848;

- ii. За растенијата и растителните производи да се сметаат за органски производи, правилата за производство утврдени во оваа регулатива се применуваат во однос на парцелите за време на период на конверзија од најмалку две години пред сеидбата, или, во случај на пасишта или повеќегодишни сточна храна, во период од најмалку две години пред неговата употреба како органска добиточна храна, или, во случај на повеќегодишни култури, освен сточна храна, во период од најмалку три години пред првата берба на органски производи.

3. ACERT може да одлучи да го признае ретроактивно како дел од периодот на конверзија секој претходен период во кој фармските парцели биле природни или земјоделски површини кои не биле третираны со производи кои не се одобрени за употреба во органско производство. Овој период може да се земе предвид ретроактивно само кога до ACERT се доставени задоволителни докази кои докажуваат дека условите биле исполнети за период од најмалку три години.

4. За да се одреди периодот на конверзија споменат погоре, следните услови се совпаѓаат:

- i. ACERT ќе ги разгледува апликациите за ретроактивно признавање на период на конверзија само доколку операторот поднесе писмена изјава со која го бара тоа. Во такви случаи, товарот на докажување лежи на операторот.

- ii. ACERT не е обврзан да признае кој било период непосредно пред датумот на почетокот на периодот на конверзија, доколку апликантот не доставил задоволителен доказ.

- iii. Во случај оператор регистриран во контролниот систем да бара ретроактивно признавање на кој било претходен временски период како дел од периодот на конверзија, во парцелите барањето се поднесува до ACERT и мора да биде придружено со соодветната документација, како што е опишано во Регулативата (ЕЗ) 2020 година. /464.
Контролното тело откако ќе го оцени барањето и доколку е договорено, го одобрува соодветното ретроактивно признавање
5. ACERT може да одлучи, во одредени случаи, кога земјиштето или една или повеќе парцели од него се контаминирани со производи или супстанции кои не се овластени за употреба во органско производство, да го продолжи периодот на пренамена за земјиштето или парцелите засегнати надвор од периодот наведен во ставот 1(ii) во случај на парцели кои се веќе претворени во или биле во процес на претворање во органско земјоделство и кои се третираат со производ кој не е овластен за органско производство. Во овој случај, должината на периодот на конверзија се одлучува земајќи ги предвид следните фактори:
- i. процесот на деградација на односниот производ гарантира, на крајот на периодот на конверзија, незначително ниво на остатоци во почвата и, во случај на повеќегодишна култура, во растението;
 - ii. жетвата по третманот не смее да се продава во однос на методите на органско производство. ACERT ќе ги информира другите контролни тела кои работат во одредена трета земја и Европската комисија за својата одлука да бара задолжителни мерки.
- ii. преземени се соодветни мерки за да се обезбеди трајно одвојување на производите добиени од секоја засегната единица;
 - iii. ACERT е известен за бербата на секој од засегнатите производи најмалку 48 часа однапред;
 - iv. по завршувањето на жетвата, производителот го информира ACERT за точните количини собрани на односните единици и за мерките што се применуваат за одвојување на производите;
 - v. планот за конверзија и контролните мерки наведени во Регулативата (ЕУ) 2018/848 и Регулативата (ЕУ) 2021/1698 се одобрени од ACERT; ова одобрение ќе се потврдува секоја година по почетокот на планот за конверзија;
2. Освен за производителите, може да важат и горенаведените услови:
- i. во случај на области наменети за земјоделско истражување или формално образование договорено со ACERT;
 - ii. во случај на производство на семе, вегетативен размножувачки материјал и пресадување и
 - iii. во случај на пасишта кои се користат исклучиво за пасење.

член 7

Овластувања за употреба на неоргански растителен репродуктивен материјал

1. За производство на растенија и растителни производи, освен растителен репродуктивен материјал, ќе се користи само органски растителен репродуктивен материјал.

2. За да се добие органски растителен репродуктивен материјал кој ќе се користи за производство на производи различни од растителен репродуктивен материјал, мајчиното растение и, каде што е релевантно, други растенија наменети за производство на растителен репродуктивен материјал треба да се произведени во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 за најмалку една генерација, или, во случај на повеќегодишни култури, најмалку една генерација во текот на две сезони на растење.

3. ACERT може да овласти оператори кои произведуваат растителен репродуктивен материјал за употреба во органско производство да користат неоргански растителен репродуктивен материјал, кога мајчините растенија или, каде што е релевантно, други растенија наменети за производство на растителен репродуктивен материјал и произведени во согласност со став 2 од овој член не се достапни во доволно количество или квалитет и да се пласира таков материјал на пазарот за употреба во органско производство под услов да се исполнети следниве услови:

член 6

Паралелно производство

1. Операторот на растително производство може да води органски и неоргански производствени единици во иста површина, само за повеќегодишни култури, за кои е потребен период на одгледување од најмалку три години, каде што сортите не можат лесно да се разликуваат и само доколку се исполнети следниве услови:
 - i. предметното производство е дел од планот за конверзија во однос на кој производителот презема цврста обврска и кој предвидува почеток на пренамена на последниот дел од односната област во органско производство во најкраток можен период што не може во ниту еден

(а) употребениот неоргански растителен репродуктивен материјал не бил третиран по бербата со производи за заштита на растенијата различни од оние кои се одобрени во согласност со член 24(1) од Регулативата (ЕУ) 2018/848, освен ако хемискиот третман е пропишан во согласност со Регулативата (ЕУ) 2016/2031 за фитосанитарни цели од страна на надлежните органи на засегнатата земја-членка за сите сорти и хетероген материјал од даден вид во областа во која треба да се користи растителниот репродуктивен материјал. Кога се користи неоргански растителен репродуктивен материјал третиран со таков пропишан хемиски третман, земјишната парцела на која расте третираниот растителен репродуктивен материјал ќе подлежи, каде што е соодветно, на период на конверзија како што е предвидено во точките 1.7.3 и 1.7.4. од Дел I од Анекс II на Регулативата (ЕУ) 2018/848;

(б) употребениот неоргански растителен репродуктивен материјал не е расад на видови кои имаат циклус на одгледување завршен во една вегетативна сезона, од трансплантацијата на расад до првата берба на производот;

(в) растителниот репродуктивен материјал се одгледува во согласност со сите други релевантни барања за органско растително производство;

(г) одобрението за користење на неоргански растителен репродуктивен материјал се добива пред тој материјал да се сее или засади;

(д) надлежниот орган, контролниот орган или контролното тело одговорно за овластувањето ќе го даде одобрението само на поединечни корисници и за една сезона во исто време, и ќе ги наведе количините на овластен растителен репродуктивен материјал;

(е) по пат на отстапување од точката (д), надлежните органи на земјите-членки можат годишно да даваат општо овластување за употреба на даден вид или подвид или разновидност на неоргански растителен репродуктивен материјал и да направат список на видови, подвидови или сорти јавно достапни и ажурирајте ги на годишно ниво. Во тој случај, тие надлежни органи ги наведуваат количините на одобрен неоргански растителен репродуктивен материјал;

(е) овластувањата дадени во согласност со овој став истекуваат на 31 декември 2036 година.

4. По исклучок од став 1 на овој член, операторите во трети земји можат да користат растителен репродуктивен материјал во конверзија во согласност со член 5(1), втор потстав, точка (а) или растителен репродуктивен материјал овластен во согласност со став 3 на овој член кога органскиот репродуктивен материјал од растенија е оправдано да не е достапен во доволен квалитет или количина на територијата на третата земја во која се наоѓа операторот.

Без прејудување на релевантните национални правила, операторите во трети земји можат да користат и органски и репродуктивен материјал од растенија што се во фаза на конверзија, добиени од нивното сопствено стопанство.

ACERT може да овласти оператори во трети земји да користат неоргански растителен репродуктивен материјал во единица за органско производство, кога органски репродуктивен материјал или растителен репродуктивен материјал во фаза на конверзија или растителен репродуктивен материјал овластен во согласност со став 3 на овој член не е достапен со доволен квалитет или количина на територијата на третата земја во која се наоѓа операторот под условите пропишани во ставовите 5, 6, 7 и 8 на овој член.

5. Неорганскиот растителен репродуктивен материјал нема да се третира по жетвата со производи за заштита на растенијата различни од оние кои се одобрени за третман на растителен репродуктивен материјал во согласност со член 24(1) од Регулативата (ЕУ) 2018/848, освен ако не е пропишан хемиски третман во согласност со Регулативата (ЕУ) 2016/2031 за фитосанитарни цели од страна на надлежните органи на засегнатата земја-членка за сите сорти и хетероген материјал од даден вид во областа во која треба да се користи растителниот репродуктивен материјал.

Кога се користи неорганскиот растителен репродуктивен материјал третиран со пропишаниот хемиски третман наведен во првиот став, парцелата на која расте третираниот растителен репродуктивен материјал ќе биде предмет, каде што е соодветно, на период на конверзија како што е предвидено во точките 1.7.3 и 1.7.4. од Дел I од Анекс II на Регулативата (ЕУ) 2018/848.

6. Одобрението за употреба на неоргански растителен репродуктивен материјал се добива пред сеидбата или садењето на културата.

7. Одобрението за употреба на неоргански растителен репродуктивен материјал се доделува на индивидуални корисници по една сезона, а надлежните органи, контролниот орган или телото одговорно за овластувањата ги наведуваат количините на одобрениот растителен репродуктивен материјал.

8. Надлежните органи нема да одобрат употреба на неоргански садници во случај на садници од видови кои имаат циклус на одгледување завршен во една вегетативна сезона, од пресадување на расад до првата берба на производот.

9. Пред да даде одобренија за употреба на неоргански растителен репродуктивен материјал како што е наведено во став 2 на овој член, ACERT ги проценува следните информации и изготвува оправдување за секое доделено отстапување:

(а) научно и заедничко име (заедничко и латинско име);

(б) сорта;

(в) вкупна тежина на семиња или број на засегнати растенија;

(г) достапност на органски или репродуктивен материјал на растенијата во фаза на конверзија;

(д) документација или изјава од операторот со која се докажува дека се исполнети барањата наведени во став 2 на овој член.

За секое одобрение за употреба на неоргански растителен репродуктивен материјал како што е наведено во став 2 на овој член, ACERT ги вклучува релевантните информации во годишниот извештај од член 4 од Регулацијата 2021/1698.

член 8

Катастрофални околности

ACERT може да овласти на привремена основа употребата на сулфур диоксид до максималната содржина што треба да се одреди во согласност со Анекс IV на Регулацијата (ЕЗ) бр. 606/2009 доколку исклучителните климатски услови на дадена жетвена година го влошуваат санитарниот статус на органското грозје во одредена географска област во трета земја, поради тешки бактериски напади или габични напади, кои го обврзуваат производителот на вино да користи повеќе сулфур диоксид отколку во претходните години за да добие споредлив финален производ.

За целите на исклучителните правила за производство наведени во членовите 22(1) и 45(3) од Регулацијата (ЕУ) 2018/848, со цел ситуацијата да се квалификува како катастрофални околности што произлегуваат од „неповолни климатски настани“, „болести на животните“, „еколошки инцидент“, „природна катастрофа“ или „катастрофален настан“, како и секоја споредлива ситуација, ACERT може да ја препознае ситуацијата како катастрофални околности врз основа на изјава издадена од релевантните органи на третата земја во која ситуацијата се случува, онаму каде што е достапно. Доколку таква изјава не е достапна, секое такво признавање ACERT ќе се заснова на податоци обезбедени од официјални организации кои ги оправдуваат катастрофалните околности.

По одобрение од ACERT, поединечните оператори ќе чуваат документарен доказ за употребата на горенаведените исклучоци. ACERT ќе ги информира сите други контролни тела признати за целите на усогласеноста според Регулацијата (ЕУ) 2018/848 во соодветната Трета земја и Комисијата за исклучоците што ги додели според одредбите на овој член.

член 9

Означување - Задолжителни индикации

Кога се користат термините кои се однесуваат на методот на органско производство:

(а) во етикетањето се појавуваат и шифрите на ACERT во зависност од третата земја со која работи апликантот;

(б) на пакувањето може да се појави и логото за органско производство на Европската унија во однос на претходно пакуваната храна;

(в) кога се користи логото на Заедницата, ознаката на местото каде што се одгледувале земјоделските сировини од кои се состои производот, исто така се појавува во истото визуелно поле како логото и има една од следните форми, како што е соодветно:

- i. „Земјоделство надвор од ЕУ“, каде земјоделската сировина се одгледувала во трети земји,
- ii. „Земјоделство од ЕУ/не-ЕУ“, каде што дел од земјоделските сировини се одгледувани во Заедницата, а дел од нив се одгледувани во трета земја.

Горенаведената ознака „ЕУ“ или „не-ЕУ“ може да се замени или дополни со земја во случај кога сите земјоделски сировини од кои се состои производот се одгледувани во таа земја.

За гореспомнатата ознака „ЕУ“ или „не-ЕУ“, малите тежински количества состојки може да се занемарат под услов вкупното количество на занемарените состојки да не надминува 2 % од вкупната тежинска количина на сировини од земјоделско потекло.

Горенаведената ознака „ЕУ“ или „не-ЕУ“ нема да се појавува во боја, големина и стил на букви поистакнати од продажниот опис на производот.

Индикациите за методот на органско производство треба да бидат означени на видно место на таков начин што ќе бидат лесно видливи, јасно читливи и неизбришливи.

член 10

Трети земји, шифри и категории на производи

На ACERT му беа доделени следните шифри од страна на Европската комисија за трети земји, кои беа признати како контролно тело заради усогласеност, според Регулацијата (ЕУ) 2018/848.

Трета земја	Број на код	Категорија на производи						
		А	Б	В	Д	Е	Ф	Г
-	-	-	-	-	-	-	-	-

* Буквите во категориите на производи погоре значат следново:

А - непреработени растенија и растителни производи, вклучувајќи семиња и друг растителен репродуктивен материјал;

Б - добиток и непреработени сточарски производи;

В - алги и непреработени производи од аквакултура;

Г - преработени земјоделски производи, вклучително и производи од аквакултура, за употреба како храна;

Е - храна;

Ф - вино;

Г - други производи наведени во Анекс I на оваа регулатива или кои не се опфатени со претходните категории.

член 11*Список на сертифицирани оператори*

ACERT на својата веб-локација (www.a-cert.org) води список на сите оператори кои се предмет на контролниот систем во Трети земји. Списокот може да се најде заедно со точка за контакт каде што информациите се лесно достапни за статусот на сертификација на сите оператори. Ги вклучува сите засегнати категории на производи, како и сите суспендирани и десертифицирани оператори и производи. Сите информации се достапни за секоја заинтересирана страна.

член 12*Сертификат*

ACERT ќе обезбеди ACERTificate на секој оператор кој е предмет на неговите контроли и кој во делокругот на неговите активности ги исполнува условите утврдени во Регулативата (ЕУ) 2018/848 и Регулативата (ЕУ) 2021/1006. Документарниот доказ дозволува идентификација на операторот и видот или опсегот на производите, како и периодот на важност.

- i. Сите оператори ги проверуваат документираните докази на нивните добавувачи.
- ii. Образецот на документарниот доказ е изготвен во согласност со Анекс VI од Регулативата (ЕУ) 2018/848.

член 13*Комуникации - Размена на информации*

ACERT разменува релевантни информации за резултатите од своите контроли со Комисијата, други контролни органи и контролни тела во трета земја телото за акредитација и земјите-членки, по секое барање соодветно оправдано со потребата да се гарантира дека производот е произведен во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 и Регулативата (ЕУ) 2021/1698.

ACERT исто така може да разменува такви информации со други признати контролни тела по сопствена иницијатива.

ACERT има воспоставено документираните процедури за да се овозможи размена на информации со Комисијата, контролните органи и контролните тела во трета земја, телото за акредитација и земјите-членки вклучувајќи процедури за размена на информации со цел проверка на документарни докази.

член 14*Објавување на информации*

ACERT ја става на располагање на јавноста ажурираната листа на оператори кои се предмет на контролниот систем во трети земји. Списокот содржи ажурирани документарни докази поврзани со секој оператор, означувајќи го нивниот статус на сертификација и односите

категории на производи. Исто така, обезбедува контакт точка каде што се достапни информации за суспендирани и десертифицирани оператори и производи. Сите информации може да се најдат на неговата официјална веб-страница (www.a-cert.org).

член 15*Мерки во случај на неусогласеност*

1. Во случај на неусогласеност, ACERT веднаш ќе комуницира со другите контролни тела, контролните органи и Европската комисија, за сите мерки што ги наметнал. Нивото на комуникација зависи од сериозноста и степенот на констатираната неправилност или прекршок.
2. ACERT ќе ги преземе сите мерки и санкции што се потребни за да се спречи лажна употреба на индикациите за органско производство и употребата на логото на Европската заедница во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848, во Третите земји што ги работи заради усогласеност, според Регулативата (ЕУ) 2018/848 и соодветните регулативи за спроведување и делегирање на Комисијата.
3. ACERT може да бара, по сопствена иницијатива, какви било други информации за неправилности или прекршоци.
4. Во случај на неправилности или прекршоци откриени во однос на производите под контрола на други контролни органи или контролни тела, ACERT исто така ќе ги информира тие органи или тела без одлагање.
5. ACERT разви и усвои каталог во кој се наведени сите прекршувања и неправилности кои влијаат на органскиот статус на производите и соодветните мерки што треба да се применат во случај на прекршоци или неправилности од страна на операторите под контролниот систем, кои се вклучени во органското производство.

член 16*Неоргански прехранбени состојки од земјоделско потекло*

Кога неорганска состојка од земјоделско потекло не е вклучена во списоците на неоргански состојки на Комисијата на ЕУ во согласност со членовите 24 и 25 од Регулативата (ЕУ) 2018/848 и соодветните регулативи на Комисијата за спроведување и делегирање, таа состојка не смее да се користи за подготовка на органски производи.

Во случај кога оваа состојка е произведена со методот на органско производство во согласност со Регулативата (ЕУ) 2018/848 и соодветните регулативи за спроведување и делегирање на Комисијата во соодветната трета земја, операторот ќе користи органски произведена состојка дури и ако производот е вклучен во

списоците на неоргански состојки на Комисијата на ЕУ во согласност со членовите 24 и 25 од Регулативата (ЕУ) 2018/848 и соодветните регулативи за спроведување и делегирање на Комисијата, ACERT треба да биде известен од операторот пред да користи неоргански состојка.

ACERT веднаш ќе ја извести Комисијата, земјите-членки, телата за акредитација и другите контролни органи и контролни тела признати во согласност со член 46(1) од Регулативата (ЕУ) 2018/848 за секое привремено одобрение дадено за употреба на неоргански земјоделски производи состојки за преработена органска храна во согласност со член 25(4) од таа Регулатива. Тоа известување го вклучува оправдувањето, претставено во наменскиот образец достапен од Комисијата, дека таквото овластување е дадено во согласност со член 25(1) од Регулативата (ЕУ) 2018/848.

член 17

Бакарни соединенија и нивна употреба во органското земјоделство

Бакарните соединенија во форма на: бакар хидроксид, бакар оксихлорид, бакар оксид, смеса од Бордо и трибазен бакар сулфат како што е опишано во Регулативата (ЕУ) 2018/848 може да се користат само во органското растително производство како бактерициди и фунгициди до одредена граница од 6 кг бакар по хектар годишно. Само во случај на повеќегодишни култури, операторот може да отстапи и да ја надмине границата од 6 кг во дадена година, под услов просечната количина реално искористена во период од 5 години што се состои од таа година и од четирите претходни години да не надминува 6 килограм. Пред да го искористи ова отстапување, операторот треба детално да го информира ACERT обезбедувајќи докази за потребата да се надмине лимитот од 6 kg во дадената година и ќе го спроведе само доколку ACERT издаде писмено известување со кое се согласува.

Ќе се преземат и мерки за ублажување на ризикот за заштита на водата и нецелните организми како што се тампон зоните.

член 18

Приговори - Жалби

Право на приговор и жалба ги прегледале операторите и третите лица дали и кога можат да ја оправдаат легитимноста на нивните интереси.

Приговорот може да се искаже на персоналот на Контролното тело или на резултатот од земање мостри и може да се поднесе со користење на соодветниот формулар достапен од Контролното тело за таа цел. Поднесувањето на приговорот се смета за валидно ако го извршил контролниот оператор при извршувањето на дејствието или по известување до операторот за резултатите од хемиската анализа на мострите. Во однос на трети лица, времето на

поднесување го одлучува генералниот директор, а доколку е оправдано и одлучи Контролното тело дека постои легитимен интерес, се упатува до надлежната комисија.

Жалбата може да се однесува на одлука на орган на Контролното тело и може да се поднесе со помош на документ определен за оваа намена. Поднесувањето на пријавата се смета за полноважно кога е извршено во рок од пет (5) работни дена од известувањето за одлуката до операторот.

Комисијата за приговори и жалби се состанува во рок од петнаесет (15) работни дена од приемот на приговорот/жалбата. Контролното тело писмено го известува приговорникот за датумот на испитувањето и може да побара учество на состанокот. Доколку барањето биде одобрено од генералниот директор, тогаш операторот може да учествува на состанокот и да го поддржи поднесениот приговор/жалба. До донесување на одлуката од страна на Комитетот, решението против кое е поднесена жалба и сите други привремени мерки остануваат во сила. Комитетот може да бара дополнителни појаснувања, доколку е потребно, од страните или да бара вклучување на експерти за да го истражат случајот. Комисијата мора да донесе одлука во рок од петнаесет работни (15) дена од приемот на приговорот/жалбата и да го извести барателот/барателот за одлуката.

член 19

Права и обврски на договорените оператори со ACERT

а. Права:

1. Договорниот оператор може оправдано да побара промена на датумот на инспекција или надзорот, во определениот временски период.
2. Договорниот оператор може да побара измена на инспекцискиот тим, доколку операторот може да го оправда таквиот приговор.
3. За време на инспекцијата, претставникот на операторот може да ги запише своите резерви во врска со верификацијата и/или набљудувањата на инспекцискиот тим. Застапникот може да ги запише своите резерви или приговори во сите документи што ги потпишува при увидот.
4. Договорниот оператор може да се информира за документацијата што ја прибира водечкиот инспектор при инспекцијата.
5. На договорен оператор може да побара верификација на резултатите на хемиски анализа во врска со а земање мостри, во рамките на одредено временска рамка. Во овој случај направените трошоци ќе ги плати договорениот оператор.
6. На договорено операторот може употреба на доделена сертификати за професионален причини, имено

заклучокот на договори , случаи на понуди , потврда на нарачки , за промоција и маркетинг цели а исто така и во со цел до доказ тоа вториот одговара до на барања на на стандарди според до кои тоа е сертифициран .

б. Обврски:

Договорниот оператор мора :

1. соработуваат на начин што олеснува персоналот на Контролното тело од преземање соодветни организациски мерки во однос на инспекциски процедури и надзорни инспекции . Во случај законскиот застапник да не успее присуствуваат на инспекциите , тие мора да назначат а претставник СЗО ќе бидете присутни во текот на увидот. Ако на инспекцијата не може да се изврши или е тешко стандардно и/или тоа е попречено од операторот, тоа се смета како одбивање на инспекцијата и соодветната постапка за неусогласеност и ќе се применуваат мерки за санкционирање ;
2. обезбедете за време на инспекцијата на инспекторите и на сите релевантни набљудувачи каков било пристап во сите производствени капацитети, преработувачки капацитети, капацитети за складирање, во сите сметководствени и релевантни документи. Понатаму, операторот мора да му даде на контролното тело какви било информации се смета неопходно за Целта на инспекција;
3. одржување на сите потребна е документација која го поткрепува сертифициран активности во во согласност со барањата на применливи националното и европското законодавство вклучувајќи го и Кодови на Доброто Земјоделски Практики;
4. Во случај на неуспех да изведуваат закажаниот инспекција во дефинираната временска рамка, поради операторот , операторот е обвинет за одбивање да се изврши увидот. Надлежните се изречените санкции да се земе сознанието на предметот кој одлучува за соодветните санкции изречени на оператор според на листа на санкции;
5. т тој законски застапник на операторот или уредно овластен лице мора потпише за време на увидот сите документи кои се означени со персоналот на Контролното тело . Одбивањето да се потпише се смета како одбивање да се изврши увидот и се однесува на Комитетот за санкции да одлучува за спроведување на санкциите;
6. континуирано имплементирање процедури на увидот и заверена дејност, со цел континуирано усогласување со Правилата под кој се доделува сертификат;
7. да земете корективни акции да се поправат неусогласености утврдени при увидот од контролното тело во рамките на наведеното временска рамка. Неуспехот да се отстранат несообразностите во рамките на се согласи период претставува причина за спроведување на санкциите ;
8. информираат на Контролно тело во писмена форма во врска со какви било промени што операторот ќе го изврши во неговите проверени и заверени активности и/или методи на производство;
9. веднаш известите контролното тело ако најде дека производите произведува, обработува , увезува или прима од други оператори не ги задоволуваат барањата на Регултивата (EY) 2018/848 според која се сертифициран;
10. во однос на производите произведен, обработени или увезени од операторот и за кои постојат сомневања за неусогласеност според Регултивата (EY) 2018/848 , документирани ќе се чуваат докази дека овие производи се конвенционални ;
11. тој договорено оперативен е одговорен за правилното употреба на сертификати добиени од Контролното тело. Операторот мора да наведе дека тоа држи само сертификатите за на споменатите производи во наведените потврди и ги пласира своите производи соодветно. Секоја референца на сертификацијата на производот во медиумите, вклучувајќи обрасци , брошури и / или рекламните мора да почитуваат со барањата на Регултивата (EY) 2018/848 ;
12. с Tate производите кои се сертифицирани само што се однесува до опсегот за кои сертификатот е доделен;
13. не користи сертификацијата на таков начин како да донесе оцрнување до Контролното тело или на кој било начин што може да се согледа од страна на Контролното тело како погрешно;
14. к води евиденција за жалби и датотека на мерките преземени да се справат со жалби. Овие записи се предмет на увид од страна на инспекторите на Контролното тело;
15. во случај на суспензија или повлекување на сертификатите, операторот мора веднаш престанете со употреба на која било лиценца , оглас и секое повикување на сертификација;
16. во случај на повлекување на ACERTificate , операторот мора да се врати сите оригинални документи на обезбедените сертификати;
17. прифати го потврди на Контролното тело издадено за други оператори;
18. пакет и префрлете го производи според на Регултивата (EY) 2018/848 . Да прими производи од други оператори во согласност со Регултива (EY) 2018/848 ;
19. во случај подизведувач на п оператор е прегледан од друго контролно тело признати согласно член 46(1) од Регултивата (EY) 2018/848, за да се

- озвозможи размена на информации меѓу контролните тела во однос на инспекциските операции;
20. с во согласност со одредбите на оваа Регулатива за сертификација и Анексот на Регулатива Сертификација релевантна до неговата дејност;
 21. да се усогласат со барањата за сертификација и да прават какви било промени кога ќе бидат известени од Контролното тело;
 22. сертифицираните производи мора да ги исполнуваат барањата на производите според доделената сертификација;
 23. да обезбеди, во случај дека е неопходно да се достават копии од сертификацијата, копии од сите документи кои се однесуваат на сертификацијата или како што е определено со шемата за сертификација и Регулативата (ЕУ) 2018/848;
 24. да го информира Контролното тело за секоја промена што може да влијае на капацитетот за усогласување со барањата за сертификација, како што се: промена на правен, комерцијален или организациски статус, промена на управување, промена на адреса и производни точки.

член 20

Обврски на ACERT

ACERT ќе :

1. о работи во сите нивоа во непристрасен, објективен начин, што обезбедува доверливоста на информациите тоа рачки;
2. стр да му обезбеди на барателот со сите потребни информации за евалуацијата и процедура за сертификација. Известете го операторот на Регулатива (ЕУ) 2018/848 како на сила и секое додавање и / или амандман. ќе настапи АЦЕРТ кон операторот сите неговите обврски под Регулатива (ЕУ) 2018/848 и нејзината внатрешна регулатива;
3. употреба за секоја позиција соодветниот персонал кој се оценува како што имаат соодветна компетентност и капацитет ;
4. воз и врши надзор избраниот персонал до врши инспекции ;
5. организира увидот и донесуваат одлуки на доделување сертификати и казни;
6. информираат нејзина поврзана компании за датумите на инспекции и за составот на инспекцискиот тим , за решенијата на Комитетот за санкции , и датумите на испитување на жалбите и претставки од Комисијата за жалби и неговите одлуки;
7. издаде на документи за сертификација од член 12 од оваа уредба;
8. издавам писмо за потврда барање од страна на операторот наведувајќи дека ова оператор е регистриран во системот за инспекција и сертификација на ACERT и ги исполнува условите на Правилникот. Писмото за усогласеност ќе бидат

- обезбедени за сите употреби освен од продажбата на производите;
9. к еер лични досиеја за секој контролиран оператор кои се достапни до Надзорната управа и испорача нив на вториот по барање ;
 10. напред до властите на ЕУ до 28 февруари на секоја година во спроведувањето на Регулатива (ЕУ) 2018/848 и Регулатива (ЕУ) 2021/1698 следните информации кои се однесуваат на претходниот година: а) системот за контрола, во која, освен од името и адресата, индикации за областа и на растителни видови и бројот на добиток видови , како што е соодветно. б) Сеопфатен извештај за анализите на мострите што ги земал , в) состојбата на сертифицираните производи (тип, големина, количина , регион) и г) која било друга информација како што е побарано од надлежните власти;
 11. соработуваат со други Контролни тела за органски производи со споделување потребни информации и испраќање копија на архивираниите датотеки на личниот оператор доколку операторот одлучи да го смени контролното тело и паралелно да го извести надгледување и контролирање орган како што е соодветно;
 12. информираат надзорниот орган за издавање документи за сертификација и суспендира или отповика на сертификација супервизор и супервизорски орган во согласност со применливи национални законодавство;
 13. пружи помош за инспекции од втор дел ;
 14. јас н случај на повторен операција на Контролното тело откако има оправдано поднесена приговор или апел до Комисија за жалби , трошоците се на товар телото;
 15. ACERT има н о одговорност доколку обврските се јавуваат поради потрошувачката на небезбедни храна од ACERTified оператор;
 16. писмено да го извести операторот кога законот бара да објави доверливи информации на трети лица за обвинетиот оператор;
 17. кога ќе се побараат појаснувања во врска со примената на Правилникот, тие ќе бидат обезбедени од технички обучен персонал на Контролното тело на барање;
 18. информирајте ги сертифицираните компании преку е-пошта, преку официјалната веб-страница или преку пошта во врска со промените во барањата за сертификација кои влијаат на операторот;
 19. Кога операторот и/или подизведувачот се прегледани од други контролни тела, ACERT ќе разменува информации со нив за операторот споменат претходно и за нивните задачи. Во случајот дека подизведувачите на ан оператор е прегледан од друг препозна контролно тело, за да се овозможи размена на информации меѓу контролните тела во однос на инспекциските операции;
 20. Во случај на префрлање на друго контролно тело, АЦЕРТ е должен на следната Контрола на телото да и ги даде релевантните информации за досието на операторот, како и извештаите од инспекцијата, а особено:

- Доколку финансиските прашања на операторот се исплателе
 - Доколку нема закажан преглед во рок од 30 дена од датумот на инспекциската задача
 - Ако ACERT е во фаза на евалуација, напредокот во врска со несообразностите што беа покренати за време на инспекцијата до операторот;
21. в обратно, ако операторот го префрлил својот бизнис во ACERT, претходното контролно тело обезбедува дека операторот се занимава со случаите на неусогласеност наведени во извештајот на претходното контролно тело;
22. кога операторот ќе се повлече од контролниот систем АЦЕРТ веднаш го известува надлежниот орган. Ова важи и во случаите на пренос.

член 21

Истекување на соработката

Соработката помеѓу ACERT и договорениот оператор може да истече од следниве причини:

- По истекот на времето што е запишано во Приватниот договор и доколку операторот не го примени неговото обновување.
- По раскинување на Приватниот договор од страна на операторот. Во овој случај, операторот треба писмено да го известува Контролното тело, додека се обврзува да ги почитува условите од потпишаниот договор во однос на економските обврски кон АЦЕРТ.
- По раскинувањето на Приватниот договор од страна на ACERT. Причините кои можат да доведат до раскинување во име на Контролното тело се :
 1. Неисполнување на финансиските обврски;
 2. наметнувањето од страна на Комитетот за санкции на повлекувањето на операторот од системот за контрола за период не надминувајќи три години или забрана за продажба на своите производи како органски за период не над еден година, додека информирање Надзорниот орган .

ACERT го резервира право да поднесе тужба пред граѓански судови да се вежба неговите законски права, како и да бара заштита во врска со закани против неговата добра репутација и функција преку кој било значи (хартиена, дигитална притиснете, радио, итн.).

член 22

Цена и кредитна политика

ACERT следи уникатен цените политика за сите вклучени оператори. За таа цел нацрти ценовници во зависност од бараното опсегот на сертификација , каде што економските услови за соработка се детално наведени.

Секој календар година тарифите може да се ревидира со решение на Контролното тело без Претходна најава.

член 23

Публикации

Во рамките на нејзините обврски кон национални и европското законодавство ACERT објавува и обезбедува надлежните Властите со информации како:

- Регулатива за сертификација
- Анекс на Сертификација Регулатива
 - Јас Растително производство
 - II Животинско производство
 - III Преработка на органски Производи и Feed
- Ценовници
 - Растително производство
 - Животинско производство
 - Обработка на Биолошки производи и Feed
- Регулатива за трговска марка и етикетање
- Листа од Поврзани Компани
- Список на операторите со сертифицирани производи. Листата вклучува оператори кои се доделени сертификација од страна на Контролното тело и содржат информации како што е име, активност и квалификувани производи како и било кој потребни други информации.
- Листа на сертифицирани Производи. Оваа листа ги запишува сите производите кои се произведени или увезени, по категорија и тип, и кои се сертифицирани од Контролното тело .

член 24

Известете ги промените на барањата

Прописите на Контролното тело се прегледани и може бидат ревидирани од страна на Одделение за управување со квалитет кога неопходно. Контролното тело објавува однапред на предложени измени на заинтересираните забави поканувајќи ги да поднесуваат коментари и предлози за промени. По одлучување за промени или ревизии во врска со барањата за сертификација ќе им бидат доставени во писмена форма до поврзаните компании.

Контролното тело може да го измени барања за сертификација и примени го промени на Прописи и националното законодавство како што се бара.

