

**АНЕКС КОН РЕГУЛАТИВАТА ЗА СЕРТИФИКАЦИЈА (ICS-BIO3CC-D1.16)  
ВО ВРСКА НА КОНТРОЛНИТЕ МЕРКИ ПРИМЕНЕТИ ВО ТРЕТИ ЗЕМЈИ**

**член 1**

*Опсег на регулатива*

Овој Анекс на Регулативата за сертификација е дополнување на Регулативата за сертификација и се однесува само на системот за контрола што ACERT SA го спроведува во Трети земји. Ги опишува сите контролни мерки што операторите што ги применуваат во третите земји ACERT работат со органска инспекција и шема за сертификација во согласност со Регулативата (EY) 2018/848, Регулативата (EY) 2017/625 и Регулативата (EY) 2021/1698 за органско производство и означување на органските производи.

**член 2**

*Општи правила*

1. ACERT врши контроли на сите оператори и групи на оператори во трети земји регистрирани во контролниот систем на ACERT со цел да ја потврди нивната усогласеност со Регулативата (EY) 2018/848 и Регулативата (EY) 2021/1698. Горенаведената контрола вклучува:

(а) верификацијата на примената на превентивните и мерките на претпазливост, како што е наведено во член 9(б) и во член 28 од Регулативата (EY) 2018/848, во секоја фаза на производство, подготовка и дистрибуција;

(б) кога стопанството вклучува производни единици кои не се органски или во конверзија, верификацијата на евиденцијата и мерките или процедурите или аранжманите што се воспоставени за да се обезбеди јасна и ефективна поделба помеѓу органското, во конверзија и неорганското производство единици, како и помеѓу соодветните производи произведени од тие единици, како и од супстанциите и производите што се користат за органски, во конверзија и неоргански производни единици. Таквата верификација вклучува проверки на парцели за кои претходниот период бил ретроактивно признаен како дел од периодот на конверзија и проверки на неоргански производствени единици;

(в) кога органските, во конверзија и неорганските производи се собираат истовремено од операторите, се подготвуваат или складираат во истата единица за подготовка, област или простории, или се транспортираат до други оператори или единици, верификацијата на евиденцијата и на мерките, процедурите или аранжманите што се воспоставени за да се осигура дека операциите се изведуваат одделно по место или време, дека се спроведуваат соодветни мерки за чистење и мерки за да се спречи замена на производите, дека органските производи и производите што се претвораат се секогаш идентификувани, органските, во конверзија и неорганските производи се складираат, пред и по подготвителните операции, одвоени по место или време еден од друг, и дека е обезбедена следливост на секоја парцела од поединечните земјишни парцели до собирниот центар .

2. Контролите од ACERT за верификација на усогласеноста со Регулативата (EY) 2018/848 ќе се вршат на сите оператори и групи на оператори во трети земји редовно, на основа на ризик и со соодветна фреквенција, во текот на целиот процес во сите фази на производство, подготовка и дистрибуција врз основа на веројатноста за неусогласеност како што е дефинирано во точка (57) од член 3 од Регулативата (EY) 2018/848, која ќе се утврди земајќи ги предвид следните елементи:

(а) видот , големината, вклучувајќи ги новододадените земјишни парцели, и структурата на операторите и групите на оператори, како и бројот на нови членови кои се приклучуваат на групата на оператори;

(б) локација и сложеност на активностите или операциите на операторите и групите оператори;

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

(г) резултатите од контролите извршени во согласност со овој член, особено во однос на усогласеноста со Регулативата (EY) 2018/848;

(д) во случај на група оператори, резултатите од внатрешните инспекции извршени во согласност со документираниите процедури на системот за внатрешни контроли на групата оператори;

(е) дали стопанството вклучува производни единици кои не се органски или во конверзија;

(ж) видот , количината и вредноста на производите;

(з) ризикот од мешање на производи или контаминација со неовластени производи или супстанции;

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

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

(л) активности за подоговори ;

(м) дали операторите или групите на оператори го промениле својот контролен орган за потврдување или контролно тело;

(н) секоја информација што укажува на веројатноста дека потрошувачите би можеле да бидат заведени;

(о) секоја информација што може да укаже на неусогласеност со Регулативата (EY) 2018/848.

3. Член 2 од Делегираната Регулатива (ЕУ) 2021/771 на Комисијата (5) и членовите 4, 5 и 6 од Комисијата

Регулативата за спроведување (ЕУ) 2021/279 (6) ќе се применува *mutatis mutandis* на контролите во однос на групи оператори во трети земји.

4. ACERT ќе изврши проверка на усогласеноста со Регулативата (ЕУ) 2018/848 за сите оператори и групи на оператори најмалку еднаш годишно. Проверката на усогласеноста вклучува физичка инспекција на лице место.

5. ACERT обезбедува секоја година да врши најмалку 10 % од дополнителните контроли во однос на оние наведени во став 4. Од сите физички инспекции на самото место што ги врши ACERT, најмалку 10 % ќе бидат без претходна најава.

6. Контролите што се вршат како следење на сомнителна или утврдена неусогласеност нема да се вбројуваат во дополнителните контроли наведени во став 5.

7. Секоја година, ACERT повторно ќе проверува најмалку 5% од членовите на група оператори, но не помалку од 10 членови. Кога групата на оператори има 10 члена или помалку, сите членови ќе бидат повторно проверени.

8. Физичката инспекција на лице место и земање мостри ќе ги врши ACERT во најсоодветното време со цел да се потврди усогласеноста на критичните контролни точки.

За производите со висок ризик наведени во член 8 од Регулативата (ЕУ) 2021/1698, ACERT ќе врши најмалку две физички инспекции на лице место годишно на оператори или групи на оператори. Една од овие физички инспекции на лице место ќе биде без претходна најава.

9. Онаму каде што операторите или групите на оператори управуваат со повеќе производни единици или простории, вклучително и откупни и собирни центри, сите производни единици или простории, вклучително и откупни и собирни центри, што се користат за неоргански производи, исто така, подлежат на контролните барања утврдени во став 4.

10. Доставувањето или обновувањето на сертификатот од точка (б)(i) од член 45(1) од Регулативата (ЕУ) 2018/848 се заснова на резултатите од верификацијата на усогласеноста наведена во овој член.

11. Пред да прифати да сертифицира оператори или групи на оператори, контролниот орган или контролното тело обезбедува дека

операторите или групите на оператори го обезбедија следново:

### **член 3**

#### *Дефиниции*

Дефинициите наведени во член 2 од Регулативата (ЕЗ) бр. 834/2007 и член 2 од Регулативата (ЕЗ) бр. 889/2008 се применуваат за целите на овој Анекс на Регулативата за сертификација.

### **член 4**

#### *Ревизија, сертификација и Надзор*

#### **А. 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](http://www.a-cert.org)), информации кои вклучуваат:

- a) на Сертификација Регулатива ;
- b) на релевантни Анекс на на Сертификација Регулатива, 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, Регулативата (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 Регулатива (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 Регулативата (ЕУ) 2018/848 и Регулативите за спроведување и делегирање на Комисијата, како што се моментално во сила.

Следниве документи сочинуваат интегрален дел на договор на операторот :

- a) тој присутни Регулатива Сертификација ;
- b) Анексот на Регулативата за сертификација поврзан со бараниот опсег на сертификација;
- c) регулативата за трговска марка и етикетање во врска со 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 (ЕУ) 2018/848 и инспекциската постапка на Контролното тело, со цел:

- потврди поднесената Декларација - Образец за опис и информациите дадени со пријавата на операторот;
- оцени ги активностите на операторот според ISO / IEC 17065 Стандард и барањата од Регулативата (ЕУ) 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 ЕУ 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, членот или членовите за кои е поднесен приговорот се заменуваат. 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 ЕУ или да се потврди употребата на техники кои не се во согласност со соодветните регулативи на ЕУ, 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 Регулацијата (ЕУ) 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 .

## **С. Надзорни инспекции :**

По доделувањето на сертификација АЦЕРТ спроведува надзор ревизии во со цел да се заштити на континуирано задоволство на на барања на на Регулација 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 Регулацијата (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 Регулација (ЕУ) 2018/848 .

Севкупно, сите оператори и групи на оператори, со исклучок на оние наведени во членовите 34(2) и 35(8) од Регулацијата (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
- оператор или група на оператори е оценет врз основа на елементите наведени во член 38(2) од Регулацијата (ЕУ) 2018/848 и во член 9 од Регулацијата (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 секоја година дополнителни инспекции на најмалку 10% од сите регистрирани оператори да 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 произведени, 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 и анализа на примерокот:

Земањето примероци и анализата на примерокот се спроведуваат според постапката утврдена во ICS-BIO3CC-I1.11. Контролното тело врши годишен земање мостри до а процентот на сите оператори со сертификирани 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 п 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 операторот не успее да се поправи на непочитување во рамките на договореното време, ова може да доведе до спроведување на санкциите .

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**

### *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 документирани 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 за целите на верификација на документарни докази како што е опишано во ICS-BIO3CC -П8 .

## **член 6** *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 третирани 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.

#### **член 7**

##### *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 настанот надминува максимум пет години;
  - 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 8**

##### *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:
  - (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 Регулатива (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) на овластување 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;

(ѓ) 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 прејудиирање 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 Регулативата 2021/1698.

## **член 9**

### *Катастрофални околности*

ACERT може да одобри на привремена основа употребата на сулфур диоксид до максималната содржина што треба да се одреди во согласност со Анекс IB на Регулативата (ЕЗ) бр. органско 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 Регулативата (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 Регулативата (ЕУ) 2018/848 во соодветната Трета земја и Комисијата за исклучоците што ги додели според одредбите на овој член.

#### **член 10**

##### *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 гореспоменатата 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 11**

##### *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 Регулативата (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 12**

### *Список на сертифицирани оператори*

ACERT на својата веб-локација ([www.a-cert.org](http://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 13** *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 документирани докази на нивните добавувачи.
- ii. Образецот на документарниот доказ е изготвен во согласност со Анекс VI од Регулативата (ЕУ) 2018/848.

#### **член 14** *Комуникации - Размена на информации*

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

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

ACERT има воспоставено документирани процедури за да овозможи размена на информации со сите контролни тела кои работат во дадена Трета земја, вклучително и процедури за размена на информации со цел проверка на документарни докази.

#### **член 15** *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 односните 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](http://www.a-cert.org)).

#### **член 16** *Мерки во случај на неусогласеност*

*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.*

*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.*

*ACERT може да бара, по сопствена иницијатива, какви било други информации за неправилности или прекршоци.*

*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.*

*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 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.