

УРЕДБИНА О СЕРТИФИКАЦИЈИ

за производњу органских производа у трећим земљама У складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Прописима о спровођењу и Делегираним уредбама Комисије, како су измењени и на снази

Члан 1 Обим

Уредба о сертификацији односи се на систем контроле који CERT спроводи у трећим земљама. Она описује мере контроле које CERT примењује код оператора који се налазе у трећим земљама у складу са шемом органске инспекције и сертификације CERT-а и захтевима за означавање органских производа у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848, Уредбом (ЕУ) 2017/625, Уредбом (ЕУ) 2021/1698 о органској производњи и означавању органских производа и Имплементационим и Делегираним уредбама Комисије, са изменама и допунама које су на снази.

Саставни део овог правилника је ICS-BIO3CC_D1.49 Прилог Правилнику о сертификацији.

Члан 2

*Тело за инспекцију и сертификацију CERT
Европска организација за сертификацију СА*

1. за инспекцију и сертификацију под називом CERT Европска организација за сертификацију СА (у даљем тексту CERT или Контролно тело) основано је у Солуну 2005. године у правном облику SA оператора (Société Anonyme). Главна активност CERT-а је обављање ревизија и сертификација производа и система менаџмента.
2. Циљеви CERT-а :
 - Промоција одрживог развоја и органске пољопривреде
 - Окружење заштите
 - Обезбеђивање производње висококвалитетних производа потрошње за добробит потрошача.
 - Очување поверљивости, објективности и непристрасности
3. Оперативни принципи CERT-а:
 - a. Поверљивост-Поверење

CERT ће све информације добијене од оператора током процеса инспекције и сертификације третирати као поверљиве. Информације ће се размењивати између CERT-а и трећих лица уз писмену сагласност оператора, осим ако није другачије прописано релевантним регулаторним оквиром, законодавством и/или контролним системом CERT-а којем оператор

подлеже. У случају ажурирања од стране контролног и надзорног органа у вези са важећим законодавством, CERT ће о томе обавестити оператора.

b. Непристрасност - Објективност

CERT није укључен у снабдевање, дизајн и/или маркетинг сертификованих производа. Штавише, CERT није укључен у пружање консултантских услуга. Интерно и екстерно особље CERT-а није подложно никаквом комерцијалном, економском или другом притиску који би могао утицати на његову процену. CERT пружа заинтересованим операторима информације у вези са тумачењем процеса сертификације. Систем сертификације CERT-а прате контролни и надзорни органи. Интерну ревизију CERT-а врши Комитет за контролу независности (ICC), који је колективно тело које се конституише након позива CERT-а члановима. Комитет је независно тело које врши интерну контролу CERT-а и састаје се једном годишње, у складу са својим Правилником о раду. Комитет је конституисан на такав начин да ниједан појединачни интерес не превладава, док све заинтересоване стране имају могућност да учествују. Поред своје функције праћења, Комитет такође доприноси креирању политике и принципа у вези са системом сертификације.

c. Транспарентност

Процедуре CERT-а обезбеђују транспарентност кроз објављивање различитих врста информација којима све заинтересоване стране имају слободан приступ. Ове публикације укључују, индикативно, а не рестриктивно, важећи Правилник о сертификацији и Регистрациону листу сертификованих оператора. Штавише, објављени документи и све потребне информације достављају се надлежним органима, како би се осигурала усклађеност CERT-а са важећим законодавством.

- d. CERT задржава право да не настави са процесом сертификације ако Током ревизије CERT утврди да је безбедност производа угрожена и да је прекршено законодавство за производњу, складиштење и дистрибуцију хране.

- е. Захтеви, евалуација и одлука о сертификацији коју доноси Контролно тело ограничени су на питања која су строго повезана са предметним обимом сертификације.

Члан 3 *Дефиниције*

Дефиниције утврђене у члану 3 Уредбе (ЕУ) 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа примењују се у сврху ове Уредбе о сертификацији и њених прилога.

Члан 4 *Ревизија, сертификација и Надзор*

A. Поступак регистрације укључује :

1. Примена :

Сви заинтересовани оператери имају право да се пријаве за сертификацију. Заинтересовани оператери добијају од сертификационог тела или путем веб странице сертификационог тела (www.a-cert.org) информације које укључују:

- а) тај/та/то/то Сертификација Регулација ;
- б) тај/та/то/то релевантно Анекс од тај/та/то/то Сертификација Регулација , према траженој врсти сертификације ;
- в) тај/та/то/то релевантно Ценовник , према тражени тип сертификације ;
- г) Образац за пријаву;
- д) тај/та/то/то документ Декларација – Опис оператора у односу на тражени тип сертификације и сва остала релевантна документа .

Штавише , Уредба (ЕУ) 2018/848 је укључена у Веб сајт CERT-а . Све заинтересоване стране могу такође примити горе поменута документа CERT-а путем е-поште или поштом о свом трошку.

The заинтересован забава испуњава у и шаље до CERT документи поменуто у поени д и е . Ово поступак такође се примењује у случају измене обима сертификације (проширење или смањење).

У случај тај/та/то/то заинтересован забава је већ сертифицирован од стране још један Контрола Тело , CERT захтева за копија од оператора датотеке од стране тај/та/то/то претходни Контрола Тело . Након тога , сертификација Поступак који се примењује у почетним случајевима сертификације се поштује. Оператору није дозвољено да има важеће уговоре о сертификацији са више контролних тела за исти обим у истом временском периоду.

2. Потписивање уговора :

Праћење тај/та/то/то одобрење од тај/та/то/то апликација од стране тај/та/то/то Опште Менаџер и у року од 30 дана од његов подношење , заинтересована страна, а посебно њен законски заступник, се позива да потпише уговор са Контролним телом. сврха од тај/та/то/то уговор је тај/та/то/то дефиниција од тај/та/то/то уговорни обавезе од тај/та/то/то странке , ради ефикасног спровођење Уредба (ЕУ) 2018/848 да би се произвело поуздан органски производи и заштитити животна средина . Према уговору, Контролно тело преузима обавезу да изврши инспекцију тај/та/то/то објекти оператора у складу са тај/та/то/то применљиво национални и ЕУ Законодавство спровођењем најмање једна ревизија на лицу места годишње, што доприноси одрживом управљању земљиштем и производњи органских производа . Уговорни оператер преузима обавезу да испуни захтеве Уредбе (ЕУ) 2018/848 и Имплементационих и Делегираних уредби Комисије, како је тренутно на снази.

Следећи документи чине саставни део део од уговор оператора :

- а) овлашћена сертификација у складу са правилником ;
- б) Прилог Правилника о сертификацији који се односи на тражени обим сертификације ;
- в) заштитном знаку и означавању у вези са коришћењем логотипа сертификације, који клијент добија пре потписивања уговора;
- г) тај/та/то/то Ценовник и анализу цена у вези са тим до тражена сертификација опсег , где тај/та/то/то тачан износ за плаћање и начин плаћања су наведено . У случају биљне производње, листа од поља је такође приложен.

После потписивање тај/та/то/то уговор тај/та/то/то оператор је регистрован у тај/та/то/то инспекција и сертификација систем од Контролно тело и до CERT регистар оператора , где је то остаци док се сертификација не додели . Ако је применљиво, уговорени оператер мора да пријави почетак његов активности у органски пољопривреда у року од десет (10) дана од потписивање уговора до надлежни орган земље у којој се налази оператер. Сертификовани копија од ово Потврда мора бити достављена Контролном телу ради вођења евиденције.

3. Инспекције :

У року од 12 месеци од потписивање споразума о сертификацији , Контролно

тело спроводи један на лицу места инспекција у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и поступком инспекције Контролног тела, како би се:

- верификуј поднети образац Декларације-Опис и информације достављене уз захтев оператора ;
- процени активности оператора према Стандард ISO / IEC 17065 и захтеви Уредбе (ЕУ) 2018/848 који се односе на органска производња и утврдити да ли су испуњени захтеви тренутни национални и европски испуњени су прописи о органској производњи ;
- идентификовати све неусаглашености и захтевати спровођење корективних мера како би се отклониле одговарајуће неусаглашености и осигурало усклађеност оператора са релевантним прописима ЕУ за тражени обим сертификације.

The датум инспекције је аранжиран од стране Контрола Тело узимајући у обзир расположивост оператора. оператор је биће информисан у вези са тај/та/то/то коначно датум од тај/та/то/то инспекција и тај/та/то/то инспекција тим , који састоји се од један или више инспектори , најмање 5 дана пре инспекције. У случају неслагања око датума, инспекција се поново заказује. Међутим, нови датум не може бити дужи од 5 дана од датума инспекције који је првобитно обавештен оператору . оператор може поднети писани и образложени приговор у вези са чланом или члановима инспекцијског тима. У случају прихватања приговора од стране Контролног тела, члан или чланови за које је приговор поднет бивају замењени . Оператор мора обавестити Контролно тело о сваком приговору, било да се односи на датум инспекције или инспекцијски тим, најкасније 5 дана пре инспекције. Током инспекције може бити присутан консултант оператора, ако оператор о томе обавести Контролно тело. Консултант нема право да учествује у поступку инспекције.

Инспекција за почетно подношење систему контроле обухвата :

- потпуна инспекција на лицу места од регистровани фактори производње и производни процес ;
- на лицу места инспекција од тај/та/то/то објекти ;
- контрола рачуноводствене документације ;
- узорковање у наручити до открије било какву неовлашћене супстанце за употребу у органској производњи у складу са релевантним прописима ЕУ или да се провери употреба техника које

нису у складу са одговарајућим прописима ЕУ, ако је применљиво . Узорковање је обавезно у случају сумње на употребу неовлашћених производа ;

- праћење мера предострожности мере које се предузимају да би се спречила контаминација од стране неовлашћених производа или супстанце .

По завршетку инспекције а извештај је завршен који бележи резултати инспекције , одредбе Уредбе (ЕУ) 2018/848 које су прекршене и одговарајуће санкције. Након тога, главни инспектор обавештава инспектирани оператор у погледу исхода инспекције испоруком копија извештаја. Уколико се током инспекције уоче неусаглашености , оператор мора да примени потребне корективне мере у року који је одредило Контролно тело. Корективне мере прегледа Контролно тело и потенцијално додатно се врши нови преглед . Ако контролно тело не успева да се отклони неусаглашености у оквиру договореног период, ово може резултирати десертификацијом производа и/или у раскиду уговора о сертификацији закљученог са Контролним телом .

В. Сертификација :

Сви документација сакупљено од стране Контрола Тело кроз тај/та/то/то регистрација поступак и све друго релевантно документи то били су такође сакупљено су биће прегледано од стране независни евалуатор, који може бити и члан Научног савета. Евалуатор попуњава извештај о евалуацији и одлучује да ли ће доделити или не сертификацију .

Након доношења Одлуке о сертификацији, оператор се региструје у Регистру сертифицираних оператора А ЦЕРТ-а и може добити сертификат за производ. Сертификати се не могу издати операторима који нису отклонили све неусаглашености које су утврђене током инспекције. Додела сертификата аутоматски значи и доделу права на коришћење логотипа сертификације (лого ЕУ комисије и лого А ЦЕРТ-а). Контролно тело прати означавање својих сертифицираних органских производа и нема одговорност у вези са било којим другим ознакама укљученим у означавање, на које се примењују општи законски захтеви.

Комитет за контролу интегритета прати правилно додељивање сертификата .

С. Надзорне инспекције :

Након доделе сертификата CERT спроводи надзор ревизије у наручити заштитити тај/та/то/то континуирано задовољство од тај/та/то/то захтеви од тај/та/то/то Регулација и провери тај/та/то/то усклађеност са сертифицирани операторов активности у погледу органског

производња, припрема или увоз од трећег земље

Надзор укључује :

1) Годишње Инспекције :

Спроводи се у складу са захтевима Уредбе (ЕУ) 848/2018 најмање једном годишње и у сваком случају у текућој сезони раста гајених врста за производњу усева ; у години парења за сточарску производњу; и у текућој сезони припреме за оператере припреме. У случају најављених ревизија, датум се утврђује у консултацији са оператером. У било ком случају инспекција мора извршити у року од 5 дана од датума почетног прегледа о чему је оператер обавештено од стране Контролног тела. Инспекцијски тим спроводи потпуни физички преглед оператера; проверава рачуноводствену документацију оператера ; и потенцијално врши узорковање у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 .

Генерално, сви оператери и групе оператера, са изузетком оних наведених у члановима 34(2) и 35(8) Уредбе (ЕУ) 2018/848, подлежу провери усаглашености најмање једном годишње. Провера усаглашености укључује физичку инспекцију на лицу места.

Период између две физичке инспекције на лицу места не сме бити дужи од 24 месеца само ако су испуњени следећи услови:

- претходне инспекције дотичног оператера или групе оператера нису откриле никакву неусаглашеност која утиче на интегритет органских или производа из конверзије током најмање три узастопне године; и
- дотични оператер или група оператера је процењена на основу елемената наведених у члану 38(2) Уредбе (ЕУ) 2018/848 и у члану 9 Уредбе (ЕУ) 2017/625 као онај који представља малу вероватноћу неусаглашености.

2) Додатни прегледи :

Избор оператера који се сваке године подвргавају ненајављеним инспекцијама засниваће се на анализи ризика коју је развило Контролно тело , а инспекције се планирају у складу са критеријумима који одређују ниво ризика. Контролно тело ће осигурати да сваке године Додатне инспекције за најмање 10% свих регистрованих оператера биће спроведене насумично у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/279 . Разлог за додатну инспекцију може бити било какве информације што буди сумње за тај/та/то/то неефикасан примена захтева Уредбе од стране оператор , или где постоји ризик од замене органски производи са производи који се не произведено, припремљен или

увезено од трећи земље у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и релевантним регулаторним оквиром, како је тренутно на снази . Поред тога, 10% свих инспекција које се спроводе годишње биће ненајављене. Инспекције ове врсте се спроводе без претходне најаве оператеру .

3) Узорковање:

Контролно тело спроводи годишњи узорковања за проценат свих оператера са сертификовани производи у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848, Уредбом (ЕУ) 2021/1698 и Уредбом (ЕУ) 2021/279 . На сваком узорковање особља Контролног тела узима узорак и шаље га CERT-у . Контролно тело онда прослеђује узорак за анализу у акредитовани лабораторија која је уговорена са CERT-ом . Зарад верификације резултата контра узорци се чувају у лабораторији за до 30 дана . Тачно време зависи од тај/та/то/то врста узорка и релевантне супстанце за које се спроводи анализа . Током свих инспекција, инспекцијски тим узима узорак за анализа у случају сумње у вези са употребом неовлашћених производа или вероватноћа контаминација неовлашћеним производима. У овим случајевима минимални број узорака (5% од укупног броја оператера) који треба узети и анализирати се не примењује.

4) У случају праћење неусаглашености током надзорног прегледа, у зависности од њиховог обима и озбиљност , оператер мора предузети корективне мере у року од одређеног временски оквир постављен у консултацији са Контролним телом. Корективни мере ће бити преиспитане од стране Контролног тела. У овом случају може се извршити додатни преглед. Ако тај/та/то/то оператор не успе до лек тај/та/то/то непоштовање унутар тај/та/то/то договорено време , ово може довести до санкције спровођење закона

Годишње и ненајављене инспекције спроводи Контролно тело на основу опште анализе ризика у свим фазама производње, припреме и дистрибуције, узимајући у обзир најмање следеће критеријуме (члан 38 Уредбе (ЕУ) 2018/848):

а) врста, величина и структура оператера и група оператера;

б) временски период током којег су оператери и групе оператера били укључени у органску производњу, припрему и дистрибуцију;

ц) резултате инспекција извршених у складу са овим чланом;

г) тренутак релевантан за спроведене активности;

е) категорије производа;

ф) врста, количина и вредност производа и њихов развој током времена;

г) могућност мешања производа или контаминације недозвољеним производима или супстанцама;

х) примена одступања или изузетака од правила од стране оператера и група оператера;

(и) критичне тачке за неусаглашеност и вероватноћу неусаглашености у свакој фази производње, припреме и дистрибуције;

(ј) подизвођачке активности.

Члан 5

Конверзија

1. Производи произведени током периода конверзије не смеју се стављати на тржиште као органски производи или као производи из конверзије.

Међутим, следећи производи произведени током периода конверзије и у складу са ставом 1 члана 10 Уредбе (ЕУ) 2018/848 могу се ставити на тржиште као производи из периода конверзије:

(а) биљни репродуктивни материјал, под условом да је испоштован период конверзије од најмање 12 месеци;

(б) прехранбени производи биљног порекла и производи за храну биљног порекла, под условом да производ садржи само један састојак пољопривредне културе и под условом да је испоштован период конверзије од најмање 12 месеци пре жетве.

2. Период конверзије на фарми на којој је започета органска производња почиње најраније када оператер потпише Споразум о сертификацији са CERT-ом и подвргне своје газдинство систему контроле у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848.

- i. током периода конверзије примењују се сва правила наведена у Уредби (ЕУ) 2018/848;
- ii. Да би се биљке и биљни производи сматрали органским производима, правила производње утврђена овом уредбом морају бити примењена у односу на парцеле током периода конверзије од најмање две године пре сетве, или, у случају травњака или вишегодишњег крмног биља, током периода од најмање две године пре његове употребе као органске хране за животиње, или, у случају вишегодишњих усева који нису крмно биље, током периода од најмање три године пре прве жетве органских производа.

3. CERT може одлучити да ретроактивно призна као део периода конверзије било који претходни период у којем су

пољопривредне парцеле биле природне или пољопривредне површине које нису третиране производима који нису одобрени за употребу у органској производњи. Овај период се може узети у обзир ретроактивно само када су CERT-у достављени задовољавајући докази који доказују да су услови били испуњени у периоду од најмање три године.

4. Да би се одредио горе наведени период конверзије, следећи услови морају бити испуњени:

- i. CERT ће прегледати захтеве за ретроактивно признавање периода конверзије само ако оператер поднесе писану изјаву којом то захтева. У таквим случајевима, терет доказивања је на оператеру.
- ii. CERT није обавезан да призна било који период који непосредно претходи датуму почетка периода конверзије, ако подносилац захтева није доставио задовољавајући доказ.
- iii. У случају да оператер регистрован у систему контроле захтева ретроактивно признавање било ког претходног временског периода као дела периода конверзије, код пакета захтев се подноси А CERT-у и мора бити праћен релевантном документацијом, како је описано у Уредби (ЕЗ) 2020/464. Контролно тело, након што процени захтев и ако је сагласно, одобрава одговарајуће ретроактивно признање.

5. CERT може одлучити, у одређеним случајевима, када је земљиште или једна или више његових парцела контаминирано производима или супстанцама које нису одобрене за употребу у органској производњи, да продужи период конверзије за дотично земљиште или парцеле дуже од периода наведеног у ставу 1(ii) у случају парцела које су већ конвертоване у органску пољопривреду или су биле у процесу конверзије, а које се третирају производом који није одобрен за органску производњу. У овом случају, дужина периода конверзије одређује се узимајући у обзир следеће факторе:

- i. процес разградње дотичног производа мора гарантовати, на крају периода конверзије, незнатан ниво остатака у земљишту и, у случају вишегодишњег усева, у биљци;
- ii. Урод након третмана не сме се продавати уз позивање на методе органске производње. CERT ће обавестити остала контролна тела која послују у одређеној трећој земљи и Европску комисију о својој одлуци да захтева обавезне мере.

Члан 6

Паралелна производња

1. Оператор биљне производње може да води органске и неорганске производне јединице у истој области, само за вишегодишње усеве, којима је потребан период гајења од најмање три године, где се сорте не могу лако разликовати и само ако су испуњени следећи услови:
 - i. предметна производња је део плана конверзије у вези са којим произвођач даје чврсту обавезу и који предвиђа почетак конверзије последњег дела дотичне површине на органску производњу у најкраћем могућем року, који ни у ком случају не сме бити дужи од највише пет година;
 - ii. предузете су одговарајуће мере како би се осигурало трајно одвајање производа добијених из сваке дотичне јединице;
 - iii. CERT се обавештава о жетви сваког од дотичних производа најмање 48 сати унапред;
 - iv. по завршетку жетве, произвођач обавештава CERT о тачним количинама убраним на дотичним јединицама и о мерама које су примењене за раздвајање производа;
 - v. план конверзије и контролне мере на које се односе Уредба (ЕУ) 2018/848 и Уредба (ЕУ) 2021/1698 су одobreне од стране CERT-а; ово одобрење се потврђује сваке године након почетка плана конверзије;
2. Поред произвођача, горе наведени услови могу се применити и:
 - i. у случају подручја намењених за пољопривредна истраживања или формално образовање договорено са CERT-ом;
 - ii. у случају производње семена, вегетативног размножавајућег материјала и садница и
 - iii. у случају травнатих површина које се искључиво користе за испашу.

Члан 7

Овлашћења за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала

1. За производњу биљака и биљних производа који нису биљни репродуктивни материјал, користи се само органски биљни репродуктивни материјал.
2. Да би се добио органски биљни репродуктивни материјал који ће се користити за производњу производа који нису биљни репродуктивни материјал, матична биљка и, где је то релевантно, друге биљке намењене за производњу биљног репродуктивног материјала морају бити произведене у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 најмање једну генерацију, или, у

случају вишегодишњих усева, најмање једну генерацију током две вегетационе сезоне.

3. CERT може овластити оператере који производе биљни репродуктивни материјал за употребу у органској производњи да користе неоргански биљни репродуктивни материјал, када матичне биљке или, где је то релевантно, друге биљке намењене за производњу биљног репродуктивног материјала и произведене у складу са ставом 2. овог члана нису доступне у довољној количини или квалитету, и да такав материјал ставе на тржиште за употребу у органској производњи, под условом да су испуњени следећи услови:

(а) неоргански биљни репродуктивни материјал који се користи није третиран након жетве средствима за заштиту биља осим оних која су одобрена у складу са чланом 24(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, осим ако надлежни органи дотичне државе чланице нису прописали хемијски третман у складу са Уредбом (ЕУ) 2016/2031 у фитосанитарне сврхе за све сорте и хетерогени материјал дате врсте у подручју у којем ће се биљни репродуктивни материјал користити. Када се користи неоргански биљни репродуктивни материјал третиран таквим прописаним хемијским третманом, парцела на којој се третирају биљни репродуктивни материјал узгаја подлеже, где је то прикладно, периоду конверзије како је предвиђено у тачкама 1.7.3 и 1.7.4 Дела I Анекса II Уредбе (ЕУ) 2018/848;

(б) неоргански биљни репродуктивни материјал који се користи није садница врста које имају циклус узгоја завршен у једној вегетационој сезони, од пресађивања саднице до прве жетве производа;

(ц) биљни репродуктивни материјал се узгаја у складу са свим осталим релевантним захтевима органске производње биља;

(д) овлашћење за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала мора се добити пре него што се тај материјал посеје или засади;

(е) надлежни орган, контролни орган или контролно тело одговорно за овлашћење издаје овлашћење само појединачним корисницима и за једну сезону истовремено, и наводи количине одобреног биљног репродуктивног материјала;

(ф) одступајући од тачке (е), надлежни органи држава чланица могу годишње издати опште одобрење за употребу дате врсте или подврсте или сорте неорганског биљног репродуктивног материјала и јавно објавити списак врста, подврста или сорти и ажурирати га годишње. У том случају, ти надлежни органи ће навести количине одобреног неорганског биљног репродуктивног материјала;

(г) овлашћења издата у складу са овим ставом истичу 31. децембра 2036. године.

4. Одступајући од става 1. овог члана, оператери у трећим земљама могу користити биљни репродуктивни материјал из конверзије у складу са чланом 5(1), другим подставом, тачком (а), или биљни репродуктивни материјал одобрен у складу са ставом 3. овог члана када је оправдано да органски биљни репродуктивни материјал није доступан у довољном квалитету или количини на територији треће земље у којој се оператер налази.

Без обзира на релевантна национална правила, оператери у трећим земљама могу користити и органски и биљни репродуктивни материјал из конверзије добијен са сопственог газдинства.

CERT може овластити оператере у трећим земљама да користе неоргански биљни репродуктивни материјал у органској производној јединици, када органски или биљни репродуктивни материјал из конверзије или биљни репродуктивни материјал одобрен у складу са ставом 3. овог члана није доступан у довољном квалитету или количини на територији треће земље у којој се оператер налази, под условима утврђеним у ставовима 5, 6, 7 и 8. овог члана.

5. Неоргански биљни репродуктивни материјал не сме се третирати након жетве средствима за заштиту биља осим онима која су одобрена за третман биљног репродуктивног материјала у складу са чланом 24(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, осим ако надлежни органи дотичне државе чланице нису прописали хемијски третман у складу са Уредбом (ЕУ) 2016/2031 у фитосанитарне сврхе за све сорте и хетерогени материјал дате врсте у подручју у којем ће се биљни репродуктивни материјал користити.

Када се користи неоргански биљни репродуктивни материјал третиран прописаним хемијским третманом наведеним у првом ставу, парцела на којој расте третирани биљни репродуктивни материјал подлеже, где је то прикладно, периоду конверзије како је предвиђено у тачкама 1.7.3 и 1.7.4. Дела I Анекса II Уредбе (ЕУ) 2018/848.

6. Овлашћење за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала мора се добити пре сетве или садње усева.

7. Овлашћење за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала издаје се појединачним корисницима за једну сезону, а надлежни органи, контролни орган или тело одговорно за одобрења наводе количине одобреног биљног репродуктивног материјала.

8. Надлежни органи неће одобрити употребу неорганских садница у случају садница врста које имају завршен циклус узгоја у једној вегетационој сезони, од пресађивања саднице до прве жетве производа.

9. Пре него што одобри употребу неорганског биљног репродуктивног материјала, како је наведено у ставу 2. овог члана, CERT ће проценити следеће информације и саставити образложење за свако одобрено одступање:

- (а) научни и уобичајени назив (уобичајени и латински назив);
- (б) сорта;
- (ц) укупна тежина семена или број дотичних биљака;
- (д) доступност органског или биљног репродуктивног материјала из конверзије;
- (е) документација или изјава оператера којом се доказује да су испуњени захтеви наведени у ставу 2. овог члана.

За свако одобрење за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала како је наведено у ставу 2. овог члана, CERT ће укључити релевантне информације у годишњи извештај наведен у члану 4. Уредбе 2021/1698.

Члан 8

Катастрофалне околности

CERT може овластити на привременој основи употреба сумпор-диоксида до максималног садржаја који се утврђује у складу са Прилогом IБ Уредбе (ЕЗ) бр. 606/2009 ако изузетни климатски услови дате године бербе погоршају санитарно стање органског грожђа у одређеном географском подручју у трећој земљи, због јаким бактеријских или гљивичних напада, што приморава произвођача вина да користи више сумпор-диоксида него у претходним годинама како би се добио упоредив коначни производ.

За потребе изузетних правила производње наведених у члановима 22(1) и 45(3) Уредбе (ЕУ) 2018/848, да би се ситуација квалификовала као катастрофалне околности које произилазе из „неповољног климатског догађаја“, „болести животиња“, „еколошки инцидент“, „природна катастрофа“ или „катастрофални догађај“, као и било која упоредива ситуација, CERT може препознати ситуацију као катастрофалне околности на основу изјаве коју су издали надлежни органи треће земље у којој се ситуација догодила, где је доступна. Ако таква изјава није доступна, свако такво признање CERT-а засниваће се на подацима које су пружиле званичне организације, а којима се оправдавају катастрофалне околности.

Након одобрења од стране CERT-а, појединачни оператери морају чувати документарне доказе о коришћењу горе наведених изузетака. CERT ће обавестити сва остала контролна тела призната у сврху усаглашености у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 у одговарајућој трећој земљи и Комисију о изузетцима које је одобрио према одредбама овог члана.

Члан 9

Означавање - Обавезне индикације

Где се користе термини који се односе на метод органске производње:

- (а) број(еви) кода CERT-а, у зависности од треће земље у којој подносилац захтева послује, такође се морају навести на ознакама;
- (б) лого органске производње Европске уније у погледу претходно упаковане хране може се такође појавити на амбалажи;
- (ц) тамо где се користи лого Заједнице, ознака места где су узгајане пољопривредне сировине од којих је производ састављен, такође се појављује у истом видном пољу као и лого и мора бити у једном од следећих облика, према потреби:

- i. „пољопривреда ван ЕУ“, где је пољопривредна сировина узгајана у трећим земљама,
- ii. „Пољопривреда ЕУ/ван ЕУ“, где је део пољопривредних сировина узгајан у Заједници, а део у трећој земљи.

Горе поменута ознака „ЕУ“ или „ван ЕУ“ може се заменити или допунити називом земље у случају када су све пољопривредне сировине од којих се производ састоји узгајане у тој земљи.

За горе поменуту ознаку „ЕУ“ или „ван ЕУ“, мале количине састојака по тежини могу се занемарити под условом да укупна количина занемарених састојака не прелази 2% укупне количине сировина по тежини пољопривредног порекла.

Горе поменута ознака „ЕУ“ или „ван ЕУ“ не сме се појављивати у боји, величини и стилу слова који су истакнутији од продајног описа производа.

Ознаке методе органске производње морају бити означене на видном месту на начин који је лако видљив, јасно читљив и неизбрисив.

Члан 10

Треће земље, кодни бројеви и категорије производа

CERT је добио следеће кодне бројеве од Европске комисије за треће земље, чиме је признат као контролно тело у сврху усклађености, у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848.

Трећа земља	Шифра	Категорија производа						
		А	Б	Ц	Д	Е	Ф	Г
-	-	-	-	-	-	-	-	-

* Слова у категоријама производа изнад означавају следеће:

А - непрерађене биљке и биљни производи, укључујући семе и други биљни репродуктивни материјал;

Б - стока и непрерађени сточарски производи;

С - алге и непрерађени производи аквакултуре;

Д - прерађени пољопривредни производи, укључујући производе аквакултуре, за употребу као храна;

Е - феед;

Ф - вино;

Г - остали производи наведени у Прилогу I ове уредбе или који нису обухваћени претходним категоријама.

Члан 11

Листа сертификованих оператера

CERT води списак свих оператера који подлежу систему контроле у трећим земљама на својој веб страници (www.a-cert.org). Списак се може наћи заједно са контакт тачком где су лако доступне информације о статусу сертификације свих оператера. Он обухвата све дотичне категорије производа, као и све суспендоване и десертификоване оператере и производе. Све

информације су доступне свим заинтересованим странама.

Члан 12

Сертификат

CERT ће издати сертификат сваком оператеру који подлеже његовим контролама и који у оквиру својих активности испуњава захтеве утврђене Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/1006. Документарна доказна документација омогућава идентификацију оператера и врсте или асортимана производа, као и периода важења.

- i. Сви оператери су дужни да провере документарну доказну документацију својих добављача.
- ii. Образац документарних доказа је састављен у складу са Прилогом VI Уредбе (ЕУ) 2018/848.

Члан 13

Комуникације - Размена информација

CERT ће размењивати релевантне информације о резултатима својих контрола са Комисијом, другим контролним органима и контролним телима у трећој земљи. акредитационо тело и државе чланице, на сваки захтев који је прописно оправдан потребом да се гарантује да је производ произведен у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/1698.

CERT такође може размењивати такве информације са другим признатим контролним телима на сопствену иницијативу.

CERT је успоставио документоване процедуре за омогућавање размене информација са Комисијом, контролним органима и контролним телима у трећој земљи, акредитационим телом и државама чланицама, укључујући процедуре за размену информација у сврху провере документарних доказа.

Члан 14

Објављивање информација

CERT јавности ставља на располагање ажурирану листу оператера који подлежу систему контроле у трећим земљама. Листа садржи ажурирану документарну доказну документацију у вези са сваким оператером, уз навођење њиховог статуса сертификације и дотичних категорија производа. Такође пружа контакт тачку где су доступне информације о суспендованим и десертификованим оператерима и производима. Све информације се могу наћи на званичној веб страници (www.a-cert.org).

Члан 15

Мере у случају неусаглашености

1. У случају неусаглашености, CERT ће одмах обавестити друга контролна тела, контролне

органа и Европску комисију о свим мерама које је увео. Ниво комуникације зависиће од тежине и обима утврђене неправилности или кршења прописа.

2. CERT предузима све мере и санкције које су потребне како би спречио преварну употребу ознака о органској производњи и употребу логотипа Европске заједнице у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848, у трећим земљама у којима послује у сврху усклађености, у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим имплементационим и делегираним уредбама Комисије.
3. CERT може, на сопствену иницијативу, захтевати било које друге информације о неправилностима или прекршајима.
4. У случају неправилности или прекршаја утврђених у вези са производима под контролом других контролних органа или контролних тела, CERT ће такође без одлагања обавестити те органе или тела.
5. CERT је развио и усвојио каталог који садржи све прекршаје и неправилности које утичу на органски статус производа и одговарајуће мере које се морају применити у случају прекршаја или неправилности од стране оператера у систему контроле, који су укључени у органску производњу.

Члан 16

Неоргански састојци хране пољопривредног порекла

Уколико неоргански састојак пољопривредног порекла није укључен у листе неорганских састојака ЕУ комисије у складу са члановима 24 и 25 Уредбе (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим имплементационим и делегираним уредбама Комисије, тај састојак се не сме користити за припрему органских производа.

У случају да се овај састојак производи методом органске производње у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим имплементационим и делегираним прописима Комисије у одговарајућој трећој земљи, оператер ће користити органски произведени састојак чак и ако је производ укључен у листе неорганских састојака Комисије ЕУ у складу са члановима 24 и 25 Уредбе (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим имплементационим и делегираним прописима Комисије. Оператор мора да обавести CERT пре употребе неорганског састојка.

CERT ће одмах обавестити Комисију, државе чланице, акредитациона тела и друге контролне органе и контролна тела призната у складу са чланом 46(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848 о сваком привременом овлашћењу издатом за употребу неорганских пољопривредних састојака за прерађену органску храну у складу са чланом 25(4) те уредбе. То обавештење ће садржати образложење, представљено у посебном образцу који је Комисија ставила на

располагање, да је такво овлашћење издато у складу са чланом 25(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848.

Члан 17

Једињења бакра и њихова употреба у органској пољопривреди

Једињења бакра у облику: бакар хидроксида, бакар оксихлорида, бакар оксида, бордоске смесе и трибазног бакар сулфата, како је описано у Уредби (ЕУ) 2018/848, могу се користити у органској производњи биљака само као бактерициди и фунгициди до ограничења од 6 кг бакра по хектару годишње. Само у случају вишегодишњих усева, оператер може одступити и прекорачити ограничење од 6 кг у датој години, под условом да просечна количина која се стварно користи током периода од 5 година који се састоји од те године и претходне четири године не прелази 6 кг. Пре него што искористи ово одступање, оператер мора детаљно обавестити CERT, пружајући доказе о потреби за прекорачењем ограничења од 6 кг у датој години, и примениће га само ако CERT изда писано обавештење о сагласности.

Мере за ублажавање ризика такође ће бити предузете ради заштите воде и организама који нису циљни, као што су заштитне зоне.

Члан 18

Приговори - Жалбе

Право на приговор и жалбу је вршило инспекције код оператера и трећих лица ако и када могу да докажу легитимност својих интереса.

Приговор се може поднети на особље Контролног тела или на резултат узорковања и може се поднети коришћењем одговарајућег обрасца који је Контролно тело доступно за ову сврху. Подношење приговора се сматра валидним ако га је поднео инспектирани оператер током обављања радње или након обавештавања оператера о резултатима хемијске анализе узорака. Што се тиче трећих лица, време подношења одређује генерални директор и ако је оправдано и Контролно тело одлучи да постоји легитиман интерес, приговор се упућује надлежном одбору.

Жалба се може односити на одлуку органа Контролног тела и може се поднети коришћењем документа одређеног за ту сврху. Подношење захтева се сматра валидним када се изврши у року од пет (5) радних дана од обавештења оператера о одлуци.

Одбор за приговоре и жалбе састаће се у року од петнаест (15) радних дана од пријема приговора/жалбе. Подносилац приговора ће бити писмено обавештен од стране Контролног тела о датуму испитивања и може затражити учешће на састанку. Ако генерални директор одобри захтев, оператер може учествовати на састанку и подржати поднети приговор/жалбу. Док Одбор не донесе одлуку, одлука против које је жалба уложена и све друге поднете привремене мере остају на снази. Одбор може

захтевати додатна појашњења, ако је потребно, од страна или захтевати укључивање стручњака ради истраге случаја . Одбор мора донети одлуку у року од петнаест радних (15) дана од пријема приговора/жалбе и обавестити подносиоца захтева о одлуци.

Члан 19

Права и обавезе уговорених оператера са CERT-ом

a. Права:

1. Уговорени оператер може оправдано захтевати промену датума инспекције или надзора, у оквиру одређеног временског периода .
2. Уговорени оператер може захтевати измену инспекцијског тима, ако оператер може да образложи такав приговор .
3. Током инспекције, представник оператера може да забележи своје резерве у вези са верификацијом и/или запажањима инспекцијског тима. Представник може да забележи своје резерве или приговоре у свим документима које потписује током инспекције .
4. Уговорени оператер може бити обавештен о документацији коју је прикупио водећи инспектор током инспекције .
5. The уговорени оператер може захтевати верификација резултата хемијског анализа у вези са узорковање, у року од одређеног временски оквир. У овом случају, настале трошкове ће сносити уговорени оператер.
6. The уговорено оператер може употреба тај/та/то/то одобрено сертификати за професионалац разлози , наиме закључак од споразуми , случајеви од понуде , потврда од наруџбине , за промотивне и маркетиншке сврхе а такође и у наручити до доказати то ово друго конформира до тај/та/то/то захтеви од тај/та/то/то стандарди према до који то је сертификован .

b. Обавезе:

Уговорени оператер мора :

1. сарађивати на начин који олакшава особље Контролног тела од стране предузимајући одговарајуће организациони мере у вези са поступци инспекције и надзорне инспекције . У случају да законски заступник не успе присуствују инспекцијама , ове последње морају да одреде један представник СЗО воља бити присутан током инспекција. Ако инспекцију није могуће извршити или је отежана подразумевано и/или је оператер омета, то се сматра као одбијање инспекције и примењиваће се одговарајући поступак у случају неусаглашености и санкционе мере ;
2. омогућити током инспекције инспекторима и свим релевантним посматрачима сваки приступ свим производним погонима, погонима за прераду, складишним објектима, свим рачуноводственим и релевантним документима. Поред тога, оператер мора дати Контролном телу све информације сматра неопходно за сврха инспекције;
3. одржавати све потребна документација која поткрепљује сертификован активности у у складу са захтевима применљивог национално и европско законодавство укључујући Кодови Доброг Пољопривредни Праксе;
4. У случају неуспеха да изводити заказан инспекција у дефинисаном временском року, због оператера , оператер је напуњен за одбијање да се изврши инспекцију. Изречене санкције су надлежне узети на знање предмета , који одлучује о одговарајућим санкцијама изреченим оператер према листа санкција;
5. правни заступник оператера или прописно овлашћен особа мора знак током инспекција све документи који су означени са особље Контролног тела . Одбијање потписивања сматра се одбијање да се изврши инспекција и упућује се на Комитет за санкције одлучује о спровођењу санкција;
6. континуирано спроводи процедуре од инспектираних и сертификована активност, како би се континуирано придржавали прописа са Правилима под којим сертификација је додељена;
7. узмите корективне мере акције да отклони неусаглашености утврђене током инспекција од стране Контролно тело унутар наведено временски оквир. Неуспех у отклањању неусаглашености у оквиру договорено период представља разлог за спровођење санкција ;
8. обавестити тај/та/то/то Контролно тело писмено у вези са било каквим променама које ће оператер обављати у свом инспектираном и сертификованом активности и/или методе производње;
9. одмах обавестити Контролно тело ако пронађе да производи производи, обрађује , увози или прима од други оператери не задовољавају захтеви Уредбе (ЕУ) 2018/848 према којима су сертификовано;
10. у вези са производима произведено, обрађено или увезено од стране оператера и за који постоје сумње на непоштовање прописа у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 , документовано морају се чувати докази који указују да су ови производи конвенционални ;
11. он уговорено операција је одговоран за правилно коришћење сертификата примило Контролно тело. Оператор мора да наведе да то држи само сертификати за тај/та/то/то поменути производи у поменути сертификатима и пласира своје производе на тржиште сходно томе. Било која референца до

- сертификације производа у медијима, укључујући формуларе, брошуре и/или рекламе морају у складу са захтеви Уредбе (ЕУ) 2018/848;
12. држава производи који су сертифицирани само што се тиче обим за који сертификат је додељен;
 13. не користити сертификација на такав начин што се тиче донети лош углед Контролном телу или на било који начин што се може приметити од стране Контролног тела као обмањујуће;
 14. водите евиденцију жалбе и датотека мера предузети да се носе са жалбе. Ови записи су предмет на инспекцију од стране инспектора Контролног тела;
 15. у случају суспензије или повлачење сертификата, оператер мора одмах прекинути употреба било ког лиценца, реклама и било каква референца на сертификација;
 16. у случају повлачење сертификата, оператер мора да врати сва оригинална документа достављена сертификати;
 17. прихвати сертификати Контролног тела издато за други оператери;
 18. пакет и пребаците производи према према Уредби (ЕУ) 2018/848. Да примим производи из других оператери у складу са са Уредбом (ЕУ) 2018/848;
 19. у случају подизвођача п оператера инспектира још једно контролно тело признато у складу са чланом 46(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, да се омогући размена информација међу контролна тела у вези са инспекцијским операцијама;
 20. поштују одредбе овог правилника о сертификацији и Прилога Регулација Релевантно за сертификацију до његова активност;
 21. да се придржава захтева за сертификацију и да изврши све измене када га о томе обавести Контролно тело;
 22. сертифицирани производи морају испуњавати захтеве производа за које је додељена сертификација;
 23. у случају да је потребно доставити копије сертификације, обезбедити копије свих докумената који се односе на сертификацију или како је утврђено шемом сертификације и Уредбом (ЕУ) 2018/848;
 24. да обавести Контролно тело о свакој промени која може утицати на способност испуњавања захтева за сертификацију, као што су: промена правног, комерцијалног или организационог статуса, промена руководства, промена адресе и места производње.

Члан 20 **Обавезе CERT-а**

CERT ће :

1. о оперишите на свим нивоима у непристрасан, објективан начин, што

- осигурава поверљивост информације коју ручке;
2. обезбедити подносиоцу захтева све потребне информације за евалуација и поступак сертификације. Обавестите оператера о Уредба (ЕУ) 2018/848 као на снази и сваки додатак и / или амандман. CERT ће извршити према оператеру све своје обавезе испод Уредба (ЕУ) 2018/848 и његов интерни правилник;
3. употреба за сваку позицију одговарајуће особље које се процењује као да поседује одговарајућу компетентност и капацитет;
4. воз и надгледати изабрано особље до извршити инспекције;
5. организовати инспекција и доносити одлуке на додељивање сертификата и казне;
6. обавестити његова придружена компаније за датуме инспекције и за композицију инспекцијског тима, за одлуке Комитета за санкције и датуме испитивање жалби и петиције од Комисија за жалбе и његове одлуке;
7. издати документи за сертификацију члана 12. ове уредбе;
8. Издајем потврдно писмо након захтев од стране оператера наводећи да ово оператер је регистрован у систему инспекције и сертификације А CERT- а и испуњава захтеве Правилника. Писмо о усклађености биће обезбеђено за све намене осим од продаје производа;
9. држи се лични досијеи за сваког контролисаног оператер који су доступни Надзорном органу и доставити њих овом последњем на захтев;
10. напред властима ЕУ до ²⁸. фебруара сваке године у спровођењу Уредба (ЕУ) 2018/848 и Уредба (ЕУ) 2021/1698 следеће информације који се односи на претходно године: а) систем управљања, у којем, осим од име и адреса, индикације о подручје и врсте усева и број на стока врсте, према потреби. б) Свеобухватни извештај о анализе узорака које је узела, ц) стање сертифицираних производа (тип, величина, количина, регион) и г) све остале информације како је захтевано од стране компетентни власти;
11. сарађивати са другима Контролна тела за органске производе дељењем потребне информације и слање копије архивираних лични фајлови оператера ако оператер одлучи да промени Контролно тело и истовремено обавести надгледање и контролисање надлежност према потреби;
12. обавестити надзорни овлашћење за издавање сертификационе документе и обуставу или опозвати тај/та/то/то сертификација супервизор и надзорни ауторитет у складу са важећим националним законодавство;
13. пружити помоћ за инспекције другог дела;
14. у случај поновљеног операција Контролног тела након што је оправдано поднет приговор или апел на Комисија за жалбе, трошкове сноси Тело;
15. CERT нема одговорност ако обавезе настати због потрошње небезбедних храна из сертифицирани оператер;
16. обавестити оператера у писаној форми када је то законом прописано да објави

поверљиве информације трећим лицима о оптуженом оператеру;

17. тамо где се затраже појашњења у вези са применом Правилника, иста ће бити пружена од стране технички обученог особља Контролног тела на захтев;
18. обавестити сертификоване компаније путем е-поште, преко званичне веб странице или поштом о променама захтева за сертификацију које утичу на оператера;
19. Када оператера и/или подизвођача инспекцију врше друга контролна тела, CERT ће разменити информације са њима о горе поменутом оператеру и њиховим задацима. случај да подизвођач оператера инспектира још један признати контролно тело, да се омогући размена информација међу контролна тела у вези са инспекцијским операцијама;
20. У случају преноса у друго контролно тело, CERT је дужан да следећем контролном телу достави релевантне информације о досијеу оператера, као и извештаје о инспекцији, а посебно:
 - Ако су финансијски проблеми оператера отплаћени
 - Ако нема заказане инспекције у року од 30 дана од датума задатка инспекције
 - Ако је ACERT у фази процене напретка у вези са неусаглашеностима које су током инспекције уочене код оператера;
21. обрнуто, ако је оператер пренео своје пословање у CERT, претходно контролно тело ће осигурати да оператер решава случајеве неусаглашености на које се односи извештај претходног контролног тела;
22. када оператер одустане из контролног система, CERT ће одмах обавестити надлежни орган. Ово важи и у случајевима преноса.

Члан 21

Истек сарадње

Сарадња између А CERT-а и уговореног оператера може истећи из следећих разлога:

- Након истека времена које је унето у Приватни уговор, а ако оператер не поднесе захтев за његово обнављање.
- Након раскида Приватног уговора од стране оператера. У овом случају, оператер треба писмено да обавести Контролно тело, уз обавезу да ће поштовати услове потписаног уговора у вези са економским обавезама према CERT-у.
- Након раскида Приватног уговора од стране CERT-а. Разлози који могу довести до раскида у име Контролног тела су :
 1. Неиспуњавање својих финансијских обавеза;
 2. наметање од стране Комитета за санкције повлачења оператера од Систем управљања за период који није превазилажење три године или забрана продаје својих производа као органских за период који није преко једног

година, док информисање Надзорни орган .

CERT задржава право да поднесе тужбу пред грађански судови вежбати своја законска права, као и тражити заштита у вези са претње против његовог доброг угледа и функције кроз било који средства (папир, дигитално штампа, радио, итд.).

Члан 22

Политика цена и кредитирања

CERT прати јединствени цене политика за све укључени оператери. У ту сврху је нацрти ценовници у зависности од траженог обим сертификације, где су економски услови сарадње су детаљно наведене.

Сваки календар година тарифе може бити ревидиран одлуком Контролног тела без претходно обавештење.

Члан 23

Публикације

У оквиру свог обавезе према национални и Европско законодавство CERT објављује и пружа компетентне Власти са информацијама као што су:

- Уредба о сертификацији
- Анекс Сертификација Регулација
 - Ја Производња усева
 - II Животињска производња
 - III Прерада органских Производи и Фид
- Ценовници
 - Производња усева
 - Животињска производња
 - Обрада Биолошки производи и Фид