

УРЕДБА О СЕРТИФИКАЦИЈИ

за производњу органских производа у трећим земљама У складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбама за спровођење и делегираним прописима Комисије са изменама и допунама и на снази

члан 1

Обим

Уредба о сертификацији се односи на систем контроле који ЦЕРТ примењује у трећим земљама. Описује контролне мере које А ЦЕРТ примењује код оператера који се налазе у трећим земљама према А ЦЕРТ шеми органске инспекције и сертификације и захтевима за обележавање 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 Уредбе Комисије о спровођењу и делегирању, са изменама и допунама и на снази.

Саставни део овог правилника је ИЦС-БИОЗЦЦ_Д1.49 Анекс Правилника о сертификацији.

Члан 2

*Тело за инспекцију и сертификацију А ЦЕРТ
Европска организација за сертификацију СА*

- И инспекцијско и сертификационо тело под називом А ЦЕРТ Европска организација за сертификацију СА (у даљем тексту А ЦЕРТ или Контролно тело) основано је у Солуну 2005. године под правном формом СА оператера (Соци ете Анониме). Основна делатност ЦЕРТ-а је обављање ревизија и сертификација производа и система управљања.
- Циљеви ЦЕРТ-а :
 - Промоција одрживог развоја и органске пољопривреде
 - Енвиронмент 'с заштите
 - Осигурање производње производа високе потрошње за добробит потрошача.
 - Одржавање поверљивости, објективности и непристрасности
- Оперативни принципи ЦЕРТ-а:
 - Поверљивост-поуздање

ЦЕРТ ће све информације добијене од оператера током процеса инспекције и сертификације третирати као поверљиве. Информације се размењују између А ЦЕРТ-а и трећих лица уз писмену сагласност оператера, осим ако није другачије прописано релевантним регулаторним оквиром, законодавством и/или контролним системом А ЦЕРТ-а којем оператер подлеже. У случају ажурирања од стране контролног и

надзорног органа у вези са важећим законодавством, ЦЕРТ ће о томе обавестити оператера.

b. Непристрасност – Објективност

ЦЕРТ није укључен у набавку, дизајн и/или маркетинг сертифицираних производа. Штавише, ЦЕРТ није укључен у пружање консултантских услуга. Интерно и екстерно особље ЦЕРТ-а није подложно било каквом комерцијалном, економском или другом типу притиска који би могао утицати на његову процену. ЦЕРТ пружа заинтересованим оператерима информације у вези са тумачењем процеса сертификације. Систем сертификације ЦЕРТ-а надгледају контролни и надзорни органи. Интерну ревизију ЦЕРТ-а врши Одбор за контролу независности (ИЦЦ) који је колективно тело које се конституише на позив ЦЕРТ-а члановима. Комитет је независно тело које врши унутрашњу контролу А ЦЕРТ-а и састаје се једном годишње, у складу са Правилником о раду. Комисија је конституисана тако да не преовлађује било какав појединачни интерес, а могућност учешћа имају сви заинтересовани. Поред своје функције праћења, Комитет такође доприноси креирању политике и принципа у вези са системом сертификације.

c. Транспарентност

Процедуре ЦЕРТ-а обезбеђују транспарентност кроз објављивање различитих врста информација којима сви заинтересовани делови имају слободан приступ. Ове публикације укључују, индикативно и не ограничавајуће, ову Уредбу о сертификацији и Регистрациону листу сертифицираних оператера. Штавише, објављени документи и све потребне информације достављају се надлежним органима, како би се осигурала усклађеност А ЦЕРТ-а са важећим законодавством.

d. ЦЕРТ задржава право да не настави са процесом сертификације ако током ревизије ЦЕРТ констатује да је безбедност производа угрожена и да је прекршен закон о производњи, складиштењу и дистрибуцији хране.

e. Захтеви, оцењивање и одлука о сертификацији које контролно тело ограничава су на питања која су

стриктно повезана са обимом сертификације у питању.

Члан 3 *Дефиниције*

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

Члан 4 *Ревизија , Сертификација и Надзор*

А. Процедура регистрације укључује :

1. Апликација :

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

- a) тхе Цертификацион Регулација ;
- b) тхе релевантан Анекс оф тхе Цертификацион Регулатива , према траженој врсти сертификације ;
- c) тхе релевантан Ценовник , према тражени тип сертификације ;
- d) образац за пријаву;
- e) тхе документ Декларација – Опис оператера у односу на тражени тип сертификата и сва друга релевантна документа .

Штавише , Уредба (ЕУ) 2018/848 је укључена у Веб локација ЦЕРТ-а . Све заинтересоване стране могу такође добити А ЦЕРТ-ове горе наведене документе путем е-поште или поштом о свом трошку.

Тхе заинтересовани журка испуњава ин и шаље до А ЦЕРТ тхе документи поменути ин бодова д и е . Ово процедура такође се примењује у случају да је обим сертификације измењен (проширење или смањење).

Ин случај тхе заинтересовани журка је већ сертифицирани од стране други Контрола Тело , А ЦЕРТ захтева а копија оф оператера фајлови од стране тхе Претходна Контрола Тело . Након тога, тхе сертификација следи поступак који се примењује у случајевима иницијалне сертификације. Оператеру није дозвољено да има важеће уговоре о сертификацији са више од једног контролног тела за исти обим у истом временском периоду.

2. Потписивање уговора :

Следећи тхе одобрење оф тхе апликација од стране тхе Генерал Менаџер и у року од 30 дана из његово

поднеском , од заинтересоване стране, односно њеног законског заступника се тражи да потпише уговор са контролним органом. Тхе сврха оф тхе уговор је тхе дефиниција оф тхе уговорна обавезе оф тхе странке , за ефективне Имплементација Уредба (ЕУ) 2018/848 у циљу производње поуздан органски производи и заштитити Животна средина . Према уговору, контролно тело преузима обавезу вршења инспекције тхе објекти оператера у складу са тхе применљиво националним и ЕУ Законодавство вођењем најмање једну ревизију на лицу места годишње, што доприноси одрживом управљању земљиштем и производњи органских производа . Уговорени оператер се обавезује да ће испунити захтеве Уредбе (ЕУ) 2018/848 и имплементационих и делегираних прописа Комисије, који су тренутно на снази.

Следећи документи чине интеграл део оф уговор оператера :

- a) т он садашњу потврду о прописима ;
- b) Анекс Правилника о сертификацији који се односи на тражени обим сертификације ;
- c) т пропис о жиговима и означавању у вези са коришћењем сертификационог логотипа, који клијент добија пре потписивања уговора;
- d) тхе Ценовник и анализа цена у вези до тражену сертификацију обим , где тхе тачан износ за плаћање и начин плаћања су изјавио је . У случају биљне производње листа оф поља је такође у прилогу.

После потписивање тхе уговор тхе оператер је регистрован ин тхе инспекција и сертификација система оф контролно тело и до ЦЕРТ'с регистар оператора , где то остаје до издавања сертификата . Ако је применљиво, уговорни оператер мора да пријави почетак његово активности ин органски Пољопривреда у року од десет (10) дана из потписивање уговора до надлежни орган земље у којој се оператер налази. А сертификед копија оф ово потврда се мора доставити контролном органу ради вођења евиденције.

3. инспекције :

У року од 12 месеци од потписивање уговора о сертификацији , Контролно тело спроводи ан на сајту инспекција у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и процедуром инспекције Контролног тела, у циљу:

- проверити достављени образац Декларације-Описа и подаци дати уз пријаву оператера ;

- процени активности оператора према ИСО / ИЕЦ 17065 стандард и услови Уредбе (ЕУ) 2018/848 који се односе на органску производњу и утврди да ли су захтеви за садашњи национални и европски испуњени су закони за органску производњу ;
- идентификују све неусаглашености и захтевају спровођење корективних радњи у циљу отклањања одговарајућих неусаглашености и обезбеђивања усаглашеност оператора са релевантним прописима ЕУ за тражени обим сертификације.

Тхе датум инспекције је уређено од стране контрола Тело узимајући у обзир доступност оператора. Тхе оператор је биће информисани с обзиром на тхе коначни датум оф тхе инспекција и тхе инспекција тим , који састоји се оф један или више инспектора , најмање 5 дана пре инспекцијског надзора. У случају неслагања у вези са термином, инспекција се поново заказује. Међутим, нови датум не може бити дужи од 5 дана од датума инспекције који је првобитно обавештен оператору. Тхе оператор може уложити писмени и оправдан приговор на члана или чланове инспекцијског тима. У случају прихватања приговора од стране Контролног органа, врши се замена члана или чланова за које је приговор изнет . Оператор мора да обавести контролно тело за сваки приговор, било да се односи на датум инспекције или инспекцијски тим, најкасније 5 дана пре инспекције. У току инспекције може бити присутан консултант оператора, ако оператор о томе обавести контролни орган. Консултант нема право да учествује у поступку инспекције.

Инспекција за почетно подношење контролном систему обухвата :

- потпуни преглед на лицу места оф регистровани фактори производње и производни процес ;
- на сајту инспекција оф тхе објекти ;
- контрола рачуноводствене документације ;
- узимање узорка ин ред до открити било који недозвољене супстанце за употребу у органској производњи у складу са релевантним прописима ЕУ или да провери употребу техника које нису у складу са одговарајућим прописима ЕУ, ако је применљиво . Узимање узорака је обавезно у случају сумње на употребу неодобренних производа ;
- праћење предострожности мере које се предузимају да би се избегла контаминација

неодобраним производима или супстанце .

По завршетку инспекције а извештај је завршен који бележи резултати инспекције , одредбе Уредбе (ЕУ) 2018/848 које су прекршене и одговарајуће санкције. Затим главни инспектор обавештава инспектованог оператора у односу на исход инспекције испоруком копија извештаја. У случају да се током инспекције уоче неусаглашености , оператор мора применити потребне корективне радње у року одређеном од контролно тело. Корективне радње прегледа их Контролно тело и потенцијално додатно се врши нови преглед . Ако контролно тело не успева да се поправи неусаглашености у оквиру договореног раздобље, ово може резултирати де сертификацијом производа и/или у раскиду уговора о сертификацији закљученог са контролним тијелом .

В. сертификација :

Све документацију окупљени од стране контрола Тело кроз тхе Регистрација процедура и све друго релевантан документи то су такође прикупљени су биће прегледао од стране независни евалуатор, који може бити и члан Научног већа. Оцјењивач попуњава извјештај о евалуацији и одлучује да ли ће сертификовати или не .

Након Одлуке о сертификацији, оператор је регистрован у А ЦЕРТ-овом регистру сертификованих оператора и може добити сертификат о производу. Сертификати се не могу издати за операторе који нису отклонили све неусаглашености које су утврђене током инспекције. Доделивање сертификације аутоматски значи давање права на коришћење сертификационих логотипа (Логот Европске комисије и А ЦЕРТ лого). Контролно тело прати обележавање својих сертификованих органских производа и нема никакву одговорност за било које друге индикације укључене у обележавање, на које се примењују општи законски захтеви.

Комисија за контролу интегритета прати правилно давање сертификата .

С. Надзорне инспекције :

Након давања сертификата ЦЕРТ спроводи надзор ревизије ин ред чувати тхе континуирано задовољство оф тхе захтевима оф тхе Регулација и провери тхе усклађеност са сертификовани оператора активности с обзиром на органску производња, припрема или увоз од трећег земље .

Надзор укључује :

1) Годишњи инспекције :

Спроводи се према захтевима Уредбе (ЕУ) 848/2018 најмање једном годишње иу

сваком случају у оквиру текуће вегетације гајених врста за биљну производњу ; у оквиру године узгоја за сточарску производњу; а у оквиру текуће припремне сезоне за оператере припреме. У случају најављених ревизија датум утврђује се у консултацији са оператером. У било ком случају инспекција мора спровести у року од 5 дана од првобитног датума инспекције обавести оператера од Контролног органа. Инспекцијски тим спроводи а потпуни физички преглед оператера; проверава рачуноводствену документацију оператера ; и потенцијално врши узорковање у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 .

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

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

- претходне инспекције дотичног оператера или групе оператера нису откриле било какву неусаглашеност која утиче на интегритет органских производа или производа у конверзији током најмање три узастопне године; и
- оператор или група оператера у питању је процењена на основу елемената наведених у члану 38(2) Уредбе (ЕУ) 2018/848 и у члану 9 Уредбе (ЕУ) 2017/625 као да представљају малу вероватноћу неусаглашеност.

2) Додатне инспекције :

Избор оператера који сваке године пролазе кроз ненајављене инспекције биће заснован на анализи ризика коју изради контролно тело , а инспекције се планирају у складу са критеријумима који одређују ниво ризика. Контролно тело ће обезбедити да сваке године додатне инспекције за најмање 10% свих регистрованих оператера ће се вршити насумично у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/279 . Разлог за и додатни преглед може бити свака информација то изазива сумњу за тхе неефикасна примена захтева Уредбе од стране оператор или где постоји ризик од замене органски производи са производи који нису произведено, припремљен или увезене из трећи земље у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и релевантним регулаторним оквиром, који је тренутно на снази . Поред тога, 10% свих инспекција које се спроводе годишње биће ненајављене. Прегледи ове врсте се врше без претходне најаве оператера .

3) Узимање узорка:

Контролно тело обавља годишњи узорковања до а 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 органа узима узорак и шаље га А ЦЕРТ-у . Контролно тело онда прослеђује тхе узорак за анализу у акредитован лабораторија која је уговорена са А ЦЕРТ-ом . Ради провере резултата шалтер узорци се чувају уз лабораторију за до 30 дана . Тачан време зависи од тхе врста узорка и релевантне супстанце за које се врши анализа . Током свих инспекција, инспекцијски тим узима узорак за анализа у случају сумње с обзиром на употребу неодобренних производа или вероватноћа да контаминација неодобреним производима. У овим случајевима минимални број узорака (5% од укупног броја оператера) који треба узети н и анализирати се не примењује.

4) У случају да праћење неусаглашености приликом надзорног прегледа у зависности од њиховог обима и озбиљности , оператер мора да преузме корективне акције у оквиру одређеног постављен временски оквир у консултацији са Контролним органом. Коректив мере ће бити ревидиране од стране Контролног тела. У овом случају може се извршити додатни преглед. Ако тхе оператер не успе до лек тхе неусаглашеност у склопу тхе пристао време , ово може довести до санкције извршење .

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) врсту, величину и структуру оператера и група оператера;

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

ц) резултате инспекција извршених у складу са овим чланом;

д) вријеме релевантно за активности које се спроводе;

е) категорије производа;

ф) врсту, количину и вредност производа и њихов развој током времена;

г) могућност мешања производа или контаминације са неодобреним производима или супстанцама;

х) примена дерогација 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;

(j) подуговарачке активности.

Члан 5 *Конверзија*

1. Производи произведени током периода конверзије неће се пласирати на тржиште као органски производи или као производи у конверзији.

Међутим, следећи производи произведени током периода конверзије иу складу са ставом 1. члана 10. Уредбе (ЕУ) 2018/848 могу се пласирати као производи у конверзији:

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

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

2. Период конверзије газдинства на којем је започета органска производња почиње најраније када оператер потпише уговор о сертификацији са А ЦЕРТ-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 ће се примењивати на парцеле током периода конверзије од најмање две године пре сетве, или, у случају травњака или вишегодишњих сточну храну, током периода од најмање две године пре употребе као органску храну, или, у случају вишегодишњих усева осим сточне хране, током периода од најмање три године пре прве жетве органских производа.

3. ЦЕРТ може одлучити да ретроактивно призна као део периода конверзије сваки претходни период у коме су газдинске 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 ако су А ЦЕРТ-у достављени задовољавајући докази који доказују да су услови испуњени за период од најмање три године.

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

- i. ЦЕРТ ће разматрати само пријаве за ретроактивно признавање периода конверзије, ако оператер поднесе писмену изјаву којом то тражи. У таквим случајевима, терет доказивања лежи на оператеру.
 - ii. ЦЕРТ није у обавези да призна било који период који непосредно претходи датуму почетка периода конверзије, ако подносилац није доставио задовољавајући доказ.
 - iii. У случају да оператер регистрован у контролном систему захтева ретроактивно признавање било ког претходног временског периода као део периода конверзије, у парцелама се захтев подноси А ЦЕРТ-у и мора бити пропраћен релевантном документацијом, како је описано у Уредби (ЕЗ) 2020/464. Контролно тело након оцене захтева и ако је сагласно, даје одговарајуће ретроактивно признање

5. ЦЕРТ може одлучити, у одређеним случајевима, када је земљиште или једна или више парцела контаминирани производима или супстанцама које нису дозвољене за употребу у органској производњи, да продужи период конверзије за предметно земљиште или парцеле након периода наведеног у став 1(и) у случају парцела које су већ претворене или су биле у процесу конверзије у органску пољопривреду и које су третиране производом који није овлашћен за органску производњу. У овом случају, дужина периода конверзије се одлучује узимајући у обзир следеће факторе:

- i. процес разградње дотичног производа гарантује, на крају периода конверзије, безначајан ниво остатака у земљишту и, у случају вишегодишњег усева, у биљци;

- ii. плодови након третмана не могу се продавати у складу са методама органске производње. ЦЕРТ ће обавестити друга контролна тела која делују у одређеној трећој земљи и Европску комисију о својој одлуци да захтева принудне мере.

Члан 6

Паралелна производња

1. Оператер биљне производње може да води органске и неорганске производне јединице на истој површини, само за вишегодишње засаде, за које је потребан период узгоја од најмање три године, где се сорте не могу лако разликовати и само ако су испуњени следећи услови:

- i. дотична производња чини део плана конверзије у погледу којег се произвођач чврсто обавезује и који

- предвиђа почетак конверзије последњег дела дотичне површине у органску производњу у најкраћем могућем року који не може ни у једном догађај прелази максимално пет година;
- ii. предузете су одговарајуће мере како би се обезбедило трајно одвајање производа добијених од сваке дотичне јединице;
 - iii. ЦЕРТ је обавештен о жетви сваког од дотичних производа најмање 48 сати унапред;
 - iv. по завршетку жетве, произвођач обавештава А ЦЕРТ о тачним количинама пожњевеним на дотичним јединицама и о мерама примењеним за одвајање производа;
 - v. план конверзије и контролне мере из Уредбе (ЕУ) 2018/848 и Уредбе (ЕУ) 2021/1698 су одобрене од стране А ЦЕРТ-а; ово одобрење се потврђује сваке године након почетка плана конверзије;
2. Поред произвођача, могу се применити и горе наведени услови:
- i. у случају области намењених за пољопривредна истраживања или формално образовање договорено са А ЦЕРТ-ом;
 - ii. у случају производње семена, вегетативног садног материјала и пресађивача и
 - iii. у случају травњака који се искључиво користе за испашу.

Члан 7

Одобрења за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала

1. За производњу биљака и биљних производа осим биљног репродуктивног материјала, користи се само органски биљни репродуктивни материјал.
2. За добијање органског биљног репродуктивног материјала који ће се користити за производњу производа осим биљног репродуктивног материјала, матична биљка и, где је релевантно, друге биљке намењене за производњу биљног репродуктивног материјала морају бити произведене у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 за најмање једну генерацију, или, у случају вишегодишњих усева, за најмање једну генерацију током две вегетационе сезоне.
3. ЦЕРТ може овластити оператере који производе биљни репродуктивни материјал за употребу у органској производњи да користе неоргански биљни репродуктивни материјал, када су матичне биљке или, где је релевантно, друге биљке намењене за производњу биљног репродуктивног материјала и произведене у складу са ставом 2. овог члана нису доступни у довољној количини или квалитету и да се такав материјал стави у промет за употребу у органској производњи под условом да су испуњени следећи услови:

- (а) коришћени неоргански биљни репродуктивни материјал није третиран након жетве другим средствима за заштиту биља осим оних одобрених у складу са чланом 24(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, осим ако је хемијски третман прописан у складу са Уредбом (ЕУ) 2016/2031 за фитосанитарне сврхе од стране надлежних органа дотичне државе чланице за све сорте и хетерогени материјал дате врсте у области у којој ће се користити биљни репродуктивни материјал. Када се користи неоргански биљни репродуктивни материјал третиран таквим прописаним хемијским третманом, парцела на којој расте третирани биљни репродуктивни материјал подлеже, по потреби, периоду конверзије како је предвиђено у тачкама 1.7.3 и 1.7.4. дела И Анекса ИИ Уредбе (ЕУ) 2018/848;
- (б) коришћени неоргански биљни репродуктивни материјал није расад врста које имају циклус култивације завршен у једној вегетацијској сезони, од пресађивања саднице до прве жетве производа;
- (ц) биљни репродуктивни материјал се узгаја у складу са свим другим релевантним захтевима органске биљне производње;
- (д) овлашћење за коришћење неорганског биљног репродуктивног материјала се добија пре него што се тај материјал засеје или посади;
- (е) надлежни орган, контролни орган или контролни орган који је одговоран за издавање дозволе издаје дозволу само појединачним корисницима и то за једну сезону, и наводи количине дозвољеног биљног репродуктивног материјала;
- (ф) одступајући од тачке (е), надлежни органи држава чланица могу годишње да издају општу дозволу за употребу одређене врсте или подврсте или варијетета неорганског биљног репродуктивног материјала и сачине листу врста, подврсте или варијетети јавно доступни и редовно га ажурирајте на годишњем нивоу. У том случају, ти надлежни органи ће навести количине дозвољеног неорганског биљног репродуктивног материјала;
- (г) овлашћења дата у складу са овим ставом престају да важе 31. децембра 2036. године.

4. Изузетно од става 1. овог члана, оператери у трећим земљама могу користити биљни репродуктивни материјал у конверзији у складу са чланом 5(1), други подстав, тачка (а) или биљни репродуктивни материјал одобрен у складу са став 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.

Не доводећи у питање релевантна национална правила, оператери у трећим земљама могу користити и органски и биљни репродуктивни материјал у току конверзије добијен са сопственог газдинства.

ЦЕРТ може овластити оператере у трећим земљама да користе неоргански биљни репродуктивни материјал у јединици органске производње, када органски или у конверзији биљни репродуктивни материјал или биљни репродуктивни материјал одобрен у складу са

ставом 3. овог члана није доступан у довољном квалитету, или количину на територији треће земље у којој се оператер налази, под условима из ст. 5, 6, 7. и 8. овог члана.

5. Неоргански биљни репродуктивни материјал не сме се третирати након жетве другим средствима за заштиту биља осим оних одобрених за третман биљног репродуктивног материјала у складу са чланом 24(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, осим ако је прописан хемијски третман у складу са Уредбом (ЕУ) 2016/2031 за фитосанитарне сврхе од стране надлежних органа дотичне државе чланице за све сорте и хетерогени материјал дате врсте у области у којој ће се користити биљни репродуктивни материјал.

Када се користи неоргански биљни репродуктивни материјал третиран прописаним хемијским третманом из става 1, парцела на којој расте третирани биљни репродуктивни материјал подлеже, по потреби, периоду конверзије како је предвиђено у тачкама 1.7. .3 и 1.7.4. дела И Анекса ИИ Уредбе (ЕУ) 2018/848.

6. Дозвола за коришћење неорганског биљног репродуктивног материјала добија се пре сетве или садње усева.

7. Овлашћење за коришћење неорганског биљног репродуктивног материјала издаје се појединачним корисницима на једну сезону, а надлежни органи, контролни орган или тело надлежно за издавање дозволе ће навести количине дозвољеног биљног репродуктивног материјала.

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

9. Пре издавања одобрења за употребу неорганског биљног репродуктивног материјала из става 2. овог члана, ЦЕРТ ће проценити следеће информације и изградити оправдање за свако одобрено одступање:

- (а) научно и опште име (уобичајено и латинско име);
- (б) разноликост;
- (ц) укупна тежина семена или број дотичних биљака;
- (д) доступност органског или биљног репродуктивног материјала у фази конверзије;
- (е) документацију или изјаву оператера којом се доказује да су испуњени услови из става 2. овог члана.

За свако одобрење за коришћење неорганског биљног репродуктивног материјала из става 2. овог члана, ЦЕРТ ће укључити релевантне информације у годишњи извештај из члана 4. Уредбе 2021/1698.

Члан 8

Катастрофалне околности

ЦЕРТ може овластити на привременој основи употреба сумпор-диоксида до максималног садржаја који се утврђује у складу са Анексом ИБ Уредбе (ЕЗ) бр. 606/2009 ако изузетни климатски услови дате године бербе погоршавају санитарни статус органског грождја у одређеном географском подручју у трећој земљи, због тешких напада бактерија или гљивица, који обавезују винара да користи више сумпор-диоксида него претходних година за добијање упоредивог финалног производа.

За потребе изузетних правила производње из чланова 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, ЦЕРТ може препознати ситуацију као катастрофалне околности на основу изјаве коју дају релевантни органи треће земље у којој ситуација се дешава, тамо где је то могуће. Ако таква изјава није доступна, свако такво признање А ЦЕРТ ће се засновати на подацима које дају званичне организације које оправдавају катастрофалне околности.

Након одобрења од стране А ЦЕРТ-а, појединачни оператери ће чувати документоване доказе о коришћењу горе наведених изузетака. ЦЕРТ ће обавестити сва друга контролна тела призната у циљу усаглашености у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 у одговарајућој трећој земљи и Комисију о изузецима које је одобрио према одредбама овог члана.

Члан 9

Обележавање – обавезне индикације

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

(а) кодни број(и) А ЦЕРТ-а у зависности од треће земље у којој подносилац захтева послује, такође ће се појавити на етикети;

(б) лого органске производње Европске уније у вези са претходно упакованом храном може се такође појавити на амбалажи;

(ц) када се користи лого Заједнице, назнака места где су пољопривредне сировине од којих се производ састоји, такође ће се појавити у истом визуелном пољу као и лого и има један од следећих облика, по потреби:

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

Горе поменута ознака „ЕУ“ или „не-ЕУ“ може се заменити или допунити земљом у случају да су све пољопривредне сировине од којих се производ састоји узгајане у тој земљи.

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

Горе поменути ознака „ЕУ“ или „не-ЕУ“ неће се појављивати у боји, величини и стилу слова који су уочљивији од продајног описа производа.

Ознаке за метод органске производње морају бити означене на видном месту тако да буду лако видљиве, јасно читљиве и неизбрисиве.

Члан 10

Треће земље, кодни бројеви и категорије производа

ЦЕРТ је добио следеће кодне бројеве од стране Европске комисије за треће земље и признат је као контролно тело у циљу усаглашености, у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848.

Трећа земља	Кодни број	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 сточни производи;

Ц - алге и непрерађени производи аквакултуре;

Д - прерађени пољопривредни производи, укључујући производе аквакултуре, који се користе као храна;

Е - храна;

Ф - вино;

Г - остали производи наведени у Анексу И ове Уредбе или који нису обухваћени претходним категоријама.

Члан 11

Списак овлашћених оператера

ЦЕРТ на својој веб страници (ввв.а-церт.орг) чува листу свих оператера који подлежу систему контроле у трећим земљама. Листа се може наћи заједно са контактном тачком где су лако доступне информације о статусу сертификације свих оператера. Укључује све дотичне категорије производа, као и све суспендоване и децетификоване оператере и производе. Све информације доступне су свим заинтересованим лицима.

Члан 12

Потврда

ЦЕРТ ће дати сертификат сваком оператеру који је предмет његове контроле и који у оквиру својих активности испуњава услове прописане Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/1006. Документовани докази омогућавају идентификацију оператера и врсту или асортиман производа, као и период важења.

- i. Сви оператери ће верификовати документоване доказе својих добављача.
- ii. Образац документованог доказа је састављен у складу са Анексом ВИ Уредбе (ЕУ) 2018/848.

Члан 13

Комуникације - Размена информација

ЦЕРТ ће разменити 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.

ЦЕРТ такође може на сопствену иницијативу разменити такве информације са другим признатим контролним телима.

ЦЕРТ је успоставио документоване процедуре како би омогућио размену информација са Комисијом, контролним органима и контролним телима у трећој земљи, телом за акредитацију и државама чланицама, укључујући процедуре за размену информација у сврху верификације документованих доказа.

Члан 14

Објављивање информација

ЦЕРТ чини доступним јавности ажурирану листу оператера који подлежу систему контроле у трећим земљама. Листа садржи ажуриране документарне доказе у вези са сваким оператером, који указују на њихов статус сертификације и категорије производа о којима је реч. Такође пружа контакт тачку на којој су доступне информације о суспендованим и децетификованим оператерима и производима. Све информације могу се наћи на званичном сајту (ввв.а-церт.орг).

Члан 15

Мере у случају неусаглашености

1. У случају неусаглашености, ЦЕРТ ће одмах комуницирати са другим контролним телима, контролним органима и Европском комисијом о свим мјерама које је наметнуо. Ниво комуникације зависи од тежине и обима утврђене неправилности или кршења.
2. ЦЕРТ ће предузети све мере и санкције које су потребне да спречи лажну употребу индикација о органској производњи и коришћење логотипа Европске заједнице у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848, у трећим земљама у којима ради у циљу усклађивања, у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим Проведбеним и Делегираним уредбама Комисије.

3. ЦЕРТ може, на сопствену иницијативу, захтевати било коју другу информацију о неправилностима или повредама.
4. У случају утврђених неправилности или кршења у вези са производима под контролом других контролних органа или контролних тела, ЦЕРТ ће такође обавестити те органе или тела без одлагања.
5. ЦЕРТ је израдио и усвојио каталог у којем су наведени сви прекршаји и неправилности које утичу на органски статус производа и одговарајуће мере које се морају применити у случају кршења или неправилности од стране оператера под системом контроле, који се баве органском производњом.

Члан 16

Неоргански састојци хране пољопривредног порекла

Када неоргански састојак пољопривредног порекла није укључен на спискове неорганских састојака Комисије ЕУ у складу са члановима 24 и 25 Уредбе (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим прописима Комисије за спровођење и делегирање, тај састојак не сме се користити за припрему органских производа.

У случају да је овај састојак произведен методом органске производње у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим прописима Комисије за спровођење и делегирањем у одговарајућој трећој земљи, оператер ће користити органски произведен састојак чак и ако је производ укључен у листе неорганских састојака Европске комисије у складу са члановима 24 и 25 Уредбе (ЕУ) 2018/848 и одговарајућим прописима Комисије за имплементацију и делегирањем, оператер мора да обавести ЦЕРТ пре употребе неоргански састојак.

ЦЕРТ ће одмах обавестити Комисију, државе чланице, тела за акредитацију и друга контролна тела и контролна тела призната у складу са чланом 46(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848 о сваком привременом одобрењу датом за употребу неорганског пољопривредних састојака за прерађену органску храну у складу са чланом 25(4) те уредбе. То обавештење ће укључити образложење, представљено у наменском обрасцу који је ставила на располагање Комисија, да је такво овлашћење дато у складу са чланом 25(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848.

Члан 17

Једињења бакра и њихова употреба у органској пољопривреди

Једињења бакра у облику: хидроксида бакра, оксихлорида бакра, оксида бакра, Бордо мешавине и тробазног бакар сулфата, како је описано у Уредби (ЕУ) 2018/848, могу се користити у органској биљној производњи само као бактерициди и фунгициди до ограничења од

6 кг бакра по хектару годишње. Само у случају вишегодишњих засада, оператер може дерогирати и прекорачити ограничење од 6 кг у датој години, под условом да просечна количина која се стварно користи током петогодишњег периода који се састоји од те године и четири претходне године не прелази 6 кг. Пре него што искористи ову дерогацију, оператер мора детаљно обавестити ЦЕРТ пружајући доказе о потреби да се прекорачи ограничење од 6 кг у датој години и примениће га само ако ЦЕРТ изда писмено обавештење о томе да се слаже.

Мере за смањење ризика ће се такође предузети ради заштите воде и нециљаних организама као што су тампон зоне.

Члан 18

Приговори – жалбе

Право на приговор и жалбу су извршили инспекцију оператера и трећих лица ако и када могу оправдати легитимност својих интереса.

Приговор се може ставити на особље контролног тела или на резултат узорковања и може се поднети коришћењем одговарајућег обрасца који контролно тело има у ту сврху. Подношење приговора сматра се валидним, ако га је извршио контролисани оператер у току вршења радње, или по обавештењу оператера о резултатима хемијске анализе узорака. Што се тиче трећих лица, о времену подношења одлучује генерални директор, а ако је то оправдано и одлучило контролно тело да постоји легитиман интерес, упућује се надлежној комисији.

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

Комисија за приговоре и жалбе ће се састати у року од петнаест (15) радних дана од пријема приговора/жалбе. Подносилац приговора ће бити писмено обавештен од стране Контролног органа о датуму испитивања и може захтевати учешће на састанку. Ако захтев одобри генерални директор, онда оператер може учествовати на састанку и подржати поднети приговор/жалбу. Све док Комисија не донесе одлуку, остаје на снази одлука против које је уложена жалба и све друге поднете привремене мере. Комитет може захтевати додатна појашњења, ако је потребно, од страна или захтевати укључивање стручњака за истрагу случаја. Комисија је дужна да донесе одлуку у року од петнаест радних (15) дана од пријема приговора/жалбе и о томе обавести подносиоца/подносиоца захтева.

Члан 19

Права и обавезе уговорних оператера са ЦЕРТ-ом

а. Права:

1. Уговорени оператер може оправдано захтевати промену датума инспекције или надзора, у одређеном року .
2. Уговорени оператер може захтевати измену инспекцијског тима, ако оператер може оправдати такав приговор .
3. току инспекције представник оператера може евидентирати своје резерве у погледу верификације и/или запажања инспекцијског тима. Заступник може своје резерве или своје приговоре унети у све документе које потпише током прегледа .
4. Уговорни оператер се може упознати са документацијом коју прикупља главни инспектор током инспекцијског надзора .
5. Тхе уговорни оператер може захтевати верификација резултата хемијских анализа у вези са а узимање узорка, у оквиру одређеног Временски оквир. У том случају настале трошкове сноси уговорни оператер.
6. Тхе уговорено оператер може користити тхе одобрено сертификати за професионалним разлози , односно закључак оф споразуми , случајеви оф понуде , потврда оф наређења , за промотивне и маркетиншке сврхе а такође и у ред до доказати то друго одговара до тхе захтевима оф тхе стандарди према до која то је сертификовани .

b. обавезе:

Уговорени оператер мора :

1. сарађивати на начин који олакшава особље контролног органа по узимање одговарајућих организационе мере у погледу на инспекцијске процедуре и надзорне инспекције . У случају да законски заступник то пропусти присуствују инспекцијама , овај други мора да одреди а представник СЗО воља бити присутна током инспекција. Ако је инспекција се не може извршити или је отежана Уобичајено и/или га спречава оператер, то се сматра као ускраћивање инспекције и одговарајући поступак непоштовања и санкционисане мере ;
2. обезбеди инспекторима и свим релевантним посматрачима током инспекције сваки приступ свим производним објектима, објектима за прераду, складишним објектима, свим рачуноводственим и релевантним документима. Штавише, оператер мора контролном телу да пружи све информације сматра се неопходно за сврха инспекције;
3. одржавати све потребну документацију која поткрепљује сертификовани активности ин у складу са захтевима од применљивих националног и европског законодавства укључујући Кодови оф Гоод Пољопривредна Практицес;
4. У случају неуспеха да изводити заказано инспекција у дефинисаном

- року, због оператора , оператер је наплаћено за одбијање да се изврши инспекција. Починилац санкција је надлежан да се сазна ствари , који одлучује о одговарајућим санкцијама изреченим оператер према списак санкција;
5. т он законски заступник оператера или прописно овлашћен особа мора потписати током инспекција све документи који су означени особље контролног органа . Одбијање потписивања се сматра као одбијање вршења инспекције и упућује се на Комисија за санкције одлучује о извршењу санкција;
6. континуирано спроводи процедуре прегледаних и сертификовану делатност, у циљу континуираног усаглашавања са Правилима под којим издаје се сертификат;
7. т аке коректив радње за лек неусаглашености идентификоване током инспекција од стране контролно тело унутар наведеног Временски оквир. Неуспех да се отклоне неусаглашености унутар пристао период представља разлог за извршење санкција ;
8. информисати тхе Контролно тело писмено у вези било каквих промена које ће оператер извршити у својим прегледаним и сертификованим активности и/или методе производње;
9. одмах обавестити контролно тело ако нађе да производи производи, обрађује , увози или прима од други оператери не задовољавају захтеви Уредбе (ЕУ) 2018/848 под којима су сертификовано;
10. у погледу производа произведено, обрађен или увозио оператер и за које постоје сумње у непоштовање Уредбе (ЕУ) 2018/848 , документовано чувају се докази који наводе да су ови производи конвенционални ;
11. т хе уговорено оператера је одговоран, одговоран је за правилно коришћење сертификата примио Контролни орган. Оператер мора да наведе то је то држи само сертификати за тхе поменути производи у наведеним сертификатима и пласирати своје производе према томе. Свака референца на сертификацију производа у медијима, укључујући формуларе , брошуре и/или рекламе морају придржавати се са захтевима Уредбе (ЕУ) 2018/848 ;
12. држава производи који су сертификовани само што се тиче Обим за које издаје се сертификат;
13. Не користите сертификација тако што се тиче довести лоше репутације контролном телу , или на било који начин то се може приметити од стране Контролног органа као погрешно;
14. водите евиденцију о жалбе и фајл мера узети да се бави жалбе. Ови записи су предмет на инспекцију од стране инспектора контролног органа;
15. у случају суспензије или повлачење сертификата, оператер мора одмах прекинути употреба било ког лиценца ,

- реклама и свако позивање на сертификација;
16. у случају повлачење сертификата , оператер мора да врати сви оригинални документи достављених сертификати;
 17. прихватити уверења Контролног органа издато за други оператери;
 18. пакет и пренети производи према до Уредбе (ЕУ) 2018/848 . Примити производи из др оператери у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848 ;
 19. у случају подизвођач н оператера је прегледан од друго контролно тело признати у складу са чланом 46(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848, да се дозволи размена информација међу контролним органима у вези са пословима инспекције;
 20. складу са одредбама овог Правилника о сертификацији и Прилога к Регулација Сертификација релевантна до његова активност;
 21. да буде у складу са захтевима за сертификацију и изврши било какве измене када их обавести контролно тело;
 22. сертификовани производи морају испуњавати услове за производе под датом сертификацијом;
 23. обезбеди, у случају да је потребно доставити копије сертификације, 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 капацитет да се испуни захтев за сертификацију, као што су: промена правног, комерцијалног или организационог статуса, промена управљања, промена адресе и места производње.
- санкције и датуме испитивање жалби и молбе од Комисија за жалбе и његове одлуке;
 7. издати тхе сертификациони документи члана 12. ове уредбе;
 8. издајем писмо потврде захтев од стране оператера наводећи да ова оператер је регистрован у систему инспекције и сертификације А ЦЕРТ-а и испуњава услове Правилника . Писмо о усклађености ће бити обезбеђен за све намене осим од продаје производа;
 9. задржати лични досијеи за сваку контролисану оператер који су доступни Надзорном органу и доставити њих овом последњем на захтев ;
 10. напред властима ЕУ до 28. фебруара сваке године у имплементацији Уредба (ЕУ) 2018/848 и Уредба (ЕУ) 2021/1698 следеће информације који се односи на претходни године: а) систем контроле, у којој, апарт из име и адресу, индикације за област и врсте усева и број ат сточарство врсте , по потреби. б) Свеобухватан извештај о анализе узетих узорака , ц) стање сертификованих производа (тип, величина, количина , регион) и д) било које друге информације како је захтевао надлежним власти;
 11. сарађивати са другим Контролна тела за органске производе дељењем потребне информације и слање копије од архивираних досијеа личног оператера ако оператер одлучи да промени Орган управљања и паралелно обавести о надзор и контролу ауторитет према потреби;
 12. информисати надзорни орган за издавање сертификационе документе и суспендовати или опозвати тхе сертификација надзорник и надзорни ауторитет у складу са применљивим националним законодавство;
 13. пружање помоћи за други део инспекције ;
 14. и н случај поновљеног операција контролног тела након што су оправдано лодгед приговор или апеловати на Комисија за жалбе , трошкове сноси Тело;
 15. ЦЕРТ има н о одговорност ако пасива, дугови настати због потрошње од несигурних храну из а цертифиед оператер;
 16. обавести оператера у писаној форми када закон захтева да објави поверљиве информације трећим лицима о оптуженом оператеру;
 17. када су затражена појашњења у вези са применом Правилника, она ће на захтев дати технички обучено особље контролног тела;
 18. обавестити сертификоване компаније путем е-маила, преко званичне веб странице или путем поште о променама у захтевима за сертификацију које утичу на оператера;
 19. Када оператера и/или подизвођача контролишу друга контролна тела, ЦЕРТ ће разменити информације са њима о претходно поменутом оператеру и њиховим задацима. Ин случај да подизвођачи ан оператер је прегледан од друга призната контролно тело, да се дозволи размена информација међу контролним органима у вези са пословима инспекције;
 20. У случају преласка у друго контролно тело, ЦЕРТ је дужан да следећем органу контроле

Члан 20

Обавезе ЦЕРТ-а

ЦЕРТ ће :

1. о перате ат сви нивои у непристрасан, објективан начин, што обезбеђује поверљивост информација то ручке;
2. п обезбеди подносиоцу захтева са све потребне информације за евалуација и поступак сертификације. Обавестите оператера о Уредба (ЕУ) 2018/848 као на снази и сваки додатак и / или амандман. ЦЕРТ ће обавити према оператеру све своје обавезе испод Уредба (ЕУ) 2018/848 и њену интерну регулативу;
3. користити за свако радно место одговарајуће особље које се оцењује да има одговарајућу надлежност и капацитет ;
4. воз и надгледати изабрано особље до врше инспекције ;
5. организовати инспекција и доноси одлуке на додељивање сертификата и казне;
6. информисати својим повезаним компаније за датуме инспекције и за композицију инспекцијског тима , за одлуке Комитета за

достави релевантне податке о досијеу оператора, као и извештаје о инспекцији, а посебно:

- Ако су финансијски проблеми оператора исплаћени
 - Ако у року од 30 дана од дана инспекцијског задатка нема заказаног прегледа
 - Ако је АЦЕРТ под евалуацијом напредује у погледу неусаглашености које су уочене током инспекције оператору;
21. ц обрнуто, ако је оператор пренео своје пословање у А ЦЕРТ, претходно контролно тело ће обезбедити да се оператор бави случајевима неусаглашености из извештаја претходног контролног тела;
22. када се оператор повуче из контролног система, ЦЕРТ ће одмах обавестити надлежни орган. Ово важи иу случајевима преноса.

Члан 21

Истек сарадње

Сарадња између А ЦЕРТ-а и уговореног оператора може истећи из следећих разлога:

- По истеку времена које је уписано у Приватни уговор, а ако оператор не примени његову обнову.
- Након што оператор раскине Приватни уговор. У овом случају оператор треба писмено да обавести Контролно тело, док се оно обавезује да ће поштовати услове потписаног Уговора у вези са економским обавезама према А ЦЕРТ-у.
- Након раскида приватног уговора од стране А ЦЕРТ-а. Разлози који могу довести до раскида у име контролног тела су :
 1. Неиспуњавање својих финансијских обавеза;
 2. т он наметање од стране Комитета за санкције од повлачења оператора из контролни систем за период не прекорачење три године или забрана продаје својих производа као органских за период не прелази један године, док обавештавање надзорни орган .

ЦЕРТ задржава јел тако да поднесу тужбу пред грађански судови да вежба своја законска права, добро као да траже заштите у вези претње против његове добре репутације и функције кроз било који средства (папирна, дигитална притисните, радио, итд .).

Члан 22

Ценовна и кредитна политика

ЦЕРТ прати јединствено цене политика за све укључени оператори. За ову сврху је нацрти ценовници зависно од траженог обим сертификације , где су економски услови сарадње су детаљно наведене.

Сваки календар године тарифе може бити ревидиран одлуком контролног тела без претходни распис.

Члан 23

Публикације

У оквиру свог обавезе према национални и европско законодавство ЦЕРТ објављује и обезбеђује надлежни Власти са информацијама као такав:

- Правилник о сертификацији
- Анекс од Цертификацион Регулација
 - И Усева
 - ИИИ Сточарска производња
 - ИИИИ Прерада органских Производи и Напајање
- Ценовници
 - Усева
 - Анимал Продукцион
 - Обрада од Биолошки производи и Напајање
- Уредба о жиговима и означавању
- Листа Повезани Компаније
- Листа оператора са сертифицирани производи. Листа укључује оператори који су одобрени сертификација од стране Контролног тела и садрже информације као што је име, активност и квалификованих производа као и било које остале потребне информације.
- Листа сертифицираних Производи. Ова листа бележи све производи који су произведени или увезено, по категорији и тип, и која су сертифицирани од стране Контролног тела .

Члан 24

Саопштите промене услова

Прописи контролног органа се прегледао и може бити ревидиран од стране Одељење за управљање квалитетом када неопходно. Контролно тело најављује унапред тхе предложене измене да заинтересовани странке позивајући их да доставити коментаре и сугестије за Промене. После одлучивање о промене или ревизије се односе захтеви за сертификацију морају бити саопштени писмено повезаном компаније.

Контролно тело може изменити захтевима за сертификација и применити промене у Прописи и национално законодавство по потреби.

