

**АНЕКС ПРАВИЛНИКУ О СЕРТИФИКАЦИЈИ (ИЦС-БИОЗЦЦ-Д1.16)
У ПОГЛЕДУ КОНТРОЛНИХ МЕРА КОЈЕ СЕ ПРИМЕЊУЈУ У ТРЕЋИМ ЗЕМАЉАМА**

Члан 1
Делокруг Уредбе

Овај Анекс Правилника о сертификацији је допуна Правилника о сертификацији и примењује се само на систем контроле који А Церт СА примењује у трећим земљама. У њему су описане све контролне мере које оператери примењују у трећим земљама. А Церт управља органском инспекцијом и шемом сертификације у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848, Уредбом (ЕУ) 2017/625 и Уредбом (ЕУ) 2021/1698 о органским производњу и обележавање органских производа.

Члан 2
Општа правила

1. ЦЕРТ врши контроле свих оператера и група оператера у трећим земљама регистрованим у систему контроле А ЦЕРТ-а у циљу провере њихове усклађености са Уредбом (ЕУ) 2018/848 и Уредбом (ЕУ) 2021/1698. Горје поменути контрола укључује:

(а) верификацију примене превентивних мера и мера предострожности, како је наведено у члану 9(б) и у члану 28 Уредбе (ЕУ) 2018/848, у свакој фази производње, припреме и дистрибуције;

(б) када газдинство укључује неорганске производне јединице или производне јединице у конверзији, верификацију евиденције и мера или процедура или аранжмана који су на снази како би се обезбедило јасно и делотворно раздвајање између органске, у конверзији и неорганске производне јединице, као и између одговарајућих производа произведених у тим јединицама, и супстанци и производа који се користе за органске, у конверзији и неорганске производне јединице. Таква верификација обухвата провере на парцелама за које је претходни период признат ретроактивно као део периода конверзије и провере јединица неорганске производње;

(ц) када оператери истовремено прикупљају органске, у конверзији и неорганске производе, припремају или складиште у истој јединици за припрему, простору или просторијама, или се транспортују до других оператера или јединица, верификација евиденције и мере, процедуре или аранжмани који су на снази како би се осигурало да се операције изводе одвојено по месту или времену, да се примењују одговарајуће мере чишћења и мере за спречавање замене производа, да су органски производи и производи у конверзији увек идентификовани, да органски, у конверзији и неоргански производи се складиште, пре и после припремних операција, одвојени по месту или времену једни од других, и да је обезбеђена следљивост сваке партије од појединачних парцела до сабирног центра .

2. Контроле од стране ЦЕРТ-а за верификацију усклађености са Уредбом (ЕУ) 2018/848 вршиће се на свим оператерима и групама оператера у трећим земљама редовно, на основу ризика и са одговарајућом учесталашћу, током целог процеса у свим фазама. производње, припреме и дистрибуције на основу вероватноће неусаглашености како је дефинисано у тачки (57) члана 3. Уредбе (ЕУ) 2018/848, која се утврђује узимајући у обзир следеће елементе:

(а) врсту , величину, укључујући новододате земљишне парцеле и структуру оператера и група оператера, као и број нових чланова који се придружују групи оператера;

(б) локација и сложеност активности или операција оператера и група оператера;

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

(д) резултате контрола извршених у складу са овим чланом, посебно у погледу усклађености са Уредбом (ЕУ) 2018/848;

(е) у случају групе оператера, резултате интерних инспекција спроведених у складу са документованим процедурама система за интерне контроле групе оператера;

(ф) да ли газдинство укључује неорганске производне јединице или производне јединице у конверзији;

(г) врсту , количину и вредност производа;

(х) ризик од мешања производа или контаминације са неодобраним производима или супстанцама;

(и) примена дерогација или изузетака од правила од стране оператера и група оператера;

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

(к) подуговарачке активности;

(л) да ли су оператери или групе оператера променили своје контролно тело за сертификацију или контролно тело;

(м) све информације које указују на вероватноћу да би потрошачи могли бити заведени;

(н) све информације које би могле указивати на неусаглашеност са Уредбом (ЕУ) 2018/848.

3. Члан 2 Делегиране уредбе Комисије (ЕУ) 2021/771 (5) и чланови 4, 5 и 6 Комисије

Проведбена Уредба (ЕУ) 2021/279 (6) ће се примјењивати мутатис мутандис на контроле у погледу група оператера у трећим земљама.

4. ЦЕРТ ће извршити верификацију усклађености са Уредбом (ЕУ) 2018/848 за све оператере и групе оператора најмање једном годишње. Провера усаглашености обухвата физичку инспекцију на лицу места.

5. ЦЕРТ ће осигурати да сваке године изврши најмање 10% додатних контрола у односу на оне из става 4. Од свих физичких инспекција на лицу мјеста које обавља А ЦЕРТ, најмање 10% ће бити без претходног објаве.

6. Контроле које се спроводе као праћење сумњиве или утврђене неусаглашености неће се рачунати у додатне контроле из става 5.

7. Сваке године, ЦЕРТ ће поново прегледати најмање 5% чланова групе оператора, али не мање од 10 чланова. Када група оператора има 10 чланова или мање, сви чланови ће бити поново прегледани.

8. А ЦЕРТ ће извршити физичку инспекцију на лицу места и узорковање у најприкладније време како би се потврдила усклађеност на критичним контролним тачкама.

За производе високог ризика из члана 8 Уредбе (ЕУ) 2021/1698, ЦЕРТ ће извршити најмање две физичке инспекције на лицу места годишње оператора или група оператора. Једна од ових физичких инспекција на лицу места биће без претходне најаве.

9. Када оператери или групе оператора воде неколико производних јединица или просторија, укључујући откупне и сабирне центре, све производне јединице или просторије, укључујући откупне и сабирне центре, које се користе за неорганске производе такође подлежу контролним захтевима наведеним у став 4.

10. Испорука или обнављање сертификата из тачке (б)(и) члана 45(1) Уредбе (ЕУ) 2018/848 заснива се на резултатима провере усаглашености из овог члана.

11. Пре прихватања да сертификакују оператере или групе оператора, контролни орган или контролно тело ће обезбедити да оператори или групе оператора су обезбедили следеће:

Члан 3 *Дефиниције*

Дефиниције дате у члану 2 Уредбе (ЕЗ) бр. 834/2007 и члану 2 Уредбе (ЕЗ) бр. 889/2008 примењиваће се за потребе овог Анекса Уредбе о сертификацији.

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 оператора 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 оператора 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 оператора 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 оператор 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 оператора : _

- a) тхе поклон Регулација Цертификацион ;
- b) Анекс Правилника о сертификацији који се односи на тражени обим сертификације;
- c) пропис о жигу и означавању у вези са коришћењем сертификационог лога, 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 оператор је регистровани 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 оператор 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 оператор 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 достављену декларацију -образац описа и податке дате уз пријаву оператора;
- 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 око датума, 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. Приликом 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 неодобреним 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 инспекционог оператора у односу на исход инспекције испоруком копија извештаја. У случају да се

током инспекције уоче неусаглашености , оператер 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 десертификацијом _ 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, оператер је регистрован у А ЦЕРТ-овом регистру сертификованих оператера и може добити сертификат о производу. Сертификати се не могу издати за оператере који нису отклонили све неусаглашености које су утврђене током инспекције. Додељивање 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 оператера 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 узгојне године 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 случај инспекција мора спровести у року од 5 дана од првобитног датума инспекције обавести оператера од Контролног органа. Инспекцијски тим спроводи а потпуни физички преглед оператор; 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 сме бити дужи од 24 месеца само ако су испуњени следећи услови:

- претходне инспекције оператера или групе дотичних 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 засниваће се на анализи ризика коју је израдило контролно тело, а инспекције се планирају у складу са критеријумима који одређују ниво ризика. Контролно тело ће обезбедити да се сваке године додатне инспекције за најмање 10% свих регистрованих оператера спроводи 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 спроводи годишње биће ненајављене. Инспекције ове врсте се врше без претходне најаве оператера.

3) Узорковање и анализа узорака:

Узорковање и анализа узорака се спроводе у складу са процедуром наведеном у ИЦС-БИОЗЦЦ-И1.11. 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 неодобрених 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 оператер не успе да се поправи непоштовање у оквиру уговореног време, ово може довести до спровођење санкција .

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;
- (ј) подуговарачке активности.

Члан 5

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, акредитационим телом и државама чланицама, укључујући процедуре за размену информација у сврху верификације документованих доказа како је описано у ИЦС-у. БИОЗЦЦ-П8 .

Члан 6

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.
- током периода конверзије примењују се сва правила наведена у Уредби (ЕУ) 2018/848;
 - 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 којем 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:
- 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.
 - ЦЕРТ није у обавези да призна било који период који непосредно претходи датуму почетка периода конверзије, ако подносилац није доставио задовољавајући доказ.
 - 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(ии) 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:
- процес разградње дотичног производа гарантује, на крају периода конверзије, безначајан ниво остатака у земљишту и, у случају вишегодишњег усева, у биљци;
 - 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 7

Паралелна производња

1. Оператер биљне производње може да води органске и неорганске производне јединице на истој површини, само за вишегодишње заседе, за које је потребан период узгоја од најмање три године, где се сорте не могу лако разликовати и само ако су испуњени следећи услови:
- 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 догађају прелазити максимално пет година;
 - предузете су одговарајуће мере како би се обезбедило трајно одвајање производа добијених од сваке дотичне јединице;
 - ЦЕРТ је обавештен о жетви сваког од дотичних производа најмање 48 сати унапред;
 - 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 користи за испашу.

Члан 8

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 који нису биљни репродуктивни материјал, 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 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 третиран 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) тхе овлашћење за коришћење неорганског биљног репродуктивног материјала се добија пре него што се тај материјал засеје или засади;

(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 количине 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 II Анекса III 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 9

Катастрофалне околности

ЦЕРТ може привремено одобрити употребу сумпор -диоксида до максималног садржаја који се утврђује у складу са Анексом ИБ Уредбе (ЕЗ) бр. 606/2009 ако изузетни климатски услови у датој години жетве погоршају санитарни статус органског грожђа на 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 заснивати 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 изузетцима које је одобрио према одредбама овог члана.

Члан 10

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

Горе поменута 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 11

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 - феед ;

Ф - вино ;

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

Члан 12

Списак овлашћених оператера

ЦЕРТ на својој веб страници (www.a-cert.org) 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 децртификоване оператере и производе. Све информације доступне су свим заинтересованим лицима.

Члан 13

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 14

Комуникације - Размена информација

ЦЕРТ ће разменити релевантне информације о резултатима својих контрола са другим контролним органима и контролним телима у трећој земљи, на сваки захтев који је прописно оправдан потребом да се гарантује да је производ произведен у складу са Уредбом (ЕУ) 2018/848. .

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 свим контролним телима која делују у датој трећој земљи, укључујући процедуре за размену информација у сврху верификације документованих доказа.

Члан 15
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 (www.a-cert.org).

Члан 16
Мере у случају неусаглашености

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.

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.

ЦЕРТ може, на сопствену иницијативу, захтевати било коју другу информацију о неправилностима или повредама.

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.

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 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.