

ระเบียบการรับรอง

**สำหรับการผลิตผลิตภัณฑ์อินทรีย์ในประเทศที่สาม
เป็นไปตามข้อบังคับ (EU) 2018/848**

และข้อบังคับการดำเนินการและการมอบอำนาจของคณะกรรมการการตามที่เกี่ยวข้องและมีผลบังคับใช้

มาตรา 1

ขอบเขต

ระเบียบการรับรองหมายถึงระบบควบคุมที่ A CERT นำไปใช้ในประเทศที่สาม โดยอธิบายถึงมาตรการควบคุมที่ A CERT ใช้กับผู้ประกอบการที่ตั้งอยู่ในประเทศที่สามตามโครงการตรวจสอบและรับรองสินค้าเกษตรอินทรีย์ของ A CERT และข้อกำหนดการติดฉลากผลิตภัณฑ์เกษตรอินทรีย์ให้สอดคล้องกับระเบียบ (EU) 2018/848, ระเบียบ (EU) 2017/625, ระเบียบ (EU) 2021/1698 ว่าด้วยการผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์เกษตรอินทรีย์ และระเบียบการดำเนินการและระเบียบที่ได้รับมอบอำนาจจากคณะกรรมการการตามที่เกี่ยวข้องเพิ่มเติมและมีผลบังคับใช้

ส่วนสำคัญของระเบียบข้อบังคับฉบับนี้คือ ภาคผนวก ICS-BIO3CC_D1.49 ของระเบียบข้อบังคับการรับรอง

มาตรา 2

หน่วยงานตรวจสอบและรับรอง A CERT องค์กรรับรองแห่งยุโรป SA

1. หน่วยงานตรวจสอบและรับรองภายใต้ชื่อ A CERT European Organization for Certification SA (ต่อไปนี้จะเรียกว่า A CERT หรือหน่วยงานควบคุม) ก่อตั้งขึ้นในเมืองเทศซาโลนิกในปี 2548 ภายใต้รูปแบบทางกฎหมายของบริษัทมหาชนจำกัด (Société Anonyme) กิจกรรมหลักของ A CERT คือการดำเนินการตรวจสอบและรับรองผลิตภัณฑ์และระบบการจัดการ
2. วัตถุประสงค์ของ CERT :
 - การส่งเสริมการพัฒนาอย่างยั่งยืนและเกษตรอินทรีย์
 - สิ่งแวดล้อม การป้องกัน
 - รับประกันการผลิตสินค้าอุปโภคบริโภคคุณภาพสูงเพื่อประโยชน์ของผู้บริโภค
 - การรักษาความลับ ความเป็นกลาง และความเที่ยงธรรม
3. หลักการปฏิบัติงานของ CERT:
 - a. การรักษาความลับ - ความมั่นใจ
หน่วยงานรับรองมาตรฐาน (A CERT) จะรักษาข้อมูลทั้งหมดที่ได้รับจากผู้ประกอบการในระหว่างกระบวนการตรวจสอบและรับรองเป็นความลับ การแลกเปลี่ยนข้อมูลระหว่าง A CERT และบุคคลที่สามจะเกิดขึ้นได้ก็ต่อเมื่อได้รับความยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรจากผู้ประกอบการ เว้นแต่จะมีข้อกำหนดอื่นใดในกรอบกฎระเบียบที่เกี่ยวข้อง กฎหมาย และ/หรือระบบควบคุมของ A CERT ที่ผู้ประกอบการต้องปฏิบัติตาม ในกรณีที่มีการปรับปรุงแก้ไขโดยหน่วยงานควบคุมและกำกับดูแลเกี่ยวกับ กฎหมาย ปัจจุบัน A CERT จะแจ้งให้ผู้ประกอบการทราบตามนั้น
 - b. ความเที่ยงธรรม - ความเป็นกลาง

หน่วยงาน CERT ไม่เกี่ยวข้องกับการจัดหา การออกแบบ และ/หรือการตลาดของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง นอกจากนี้ หน่วยงาน CERT ไม่เกี่ยวข้องกับการให้บริการให้คำปรึกษา บุคลากรภายในและภายนอกของหน่วยงาน CERT ไม่ได้อยู่ภายใต้แรงกดดันทางการค้า เศรษฐกิจ หรือแรงกดดันประเภทอื่นใดที่อาจส่งผลต่อการตัดสินใจ หน่วยงาน CERT ให้ข้อมูลแก่ผู้ประกอบการที่สนใจเกี่ยวกับการตีความกระบวนการรับรอง ระบบการรับรองของ CERT อยู่ภายใต้การกำกับดูแลและความควบคุมของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง การตรวจสอบภายในของ A CERT ดำเนินการโดยคณะกรรมการควบคุมความเป็นอิสระ (ICC) ซึ่งเป็นองค์กรที่จัดตั้งขึ้นตามคำเชิญของ A CERT คณะกรรมการนี้เป็นองค์กรอิสระที่ทำหน้าที่ควบคุมภายในของ A CERT และจะประชุมปีละครั้งตามข้อบังคับการดำเนินงาน คณะกรรมการชุดนี้จัดตั้งขึ้นในลักษณะที่ไม่มีผลประโยชน์ส่วนตัวใดเหนือกว่าผลประโยชน์ส่วนตน ในขณะที่ทุกฝ่ายที่เกี่ยวข้องมีโอกาสเข้าร่วม นอกจากหน้าที่ในการกำกับดูแลแล้ว คณะกรรมการยังมีส่วนร่วมในการสร้างนโยบายและหลักการเกี่ยวกับระบบการรับรองอีกด้วย

c. ความโปร่งใส

ขั้นตอนการดำเนินงานของ A CERT ช่วยให้เกิดความโปร่งใสโดยการเผยแพร่ข้อมูลประเภทต่างๆ ซึ่งผู้ที่เกี่ยวข้องทุกฝ่ายสามารถเข้าถึงได้อย่างอิสระ เอกสารที่เผยแพร่เหล่านี้รวมถึง แต่ไม่จำกัดเพียง ระเบียบการรับรองฉบับปัจจุบัน และรายชื่อผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรอง นอกจากนี้ เอกสารที่เผยแพร่และข้อมูลที่เป็นทั้งหมดจะถูกส่งไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้มั่นใจว่า A CERT ปฏิบัติตามกฎหมายปัจจุบัน

d. A

CERT

ขอสงวนสิทธิ์ที่จะไม่ดำเนินการตามกระบวนการรับรองหาก ... ระหว่างการตรวจสอบ หน่วยงาน CERT พบว่าความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ตกอยู่ในความเสี่ยง และมีการละเมิดกฎหมายเกี่ยวกับการผลิต การเก็บรักษา และการจำหน่ายอาหาร

e. ข้อกำหนด

การประเมิน

และการตัดสินใจรับรองของหน่วยงานควบคุมนั้นจำกัดอยู่เฉพาะประเด็นที่เกี่ยวข้องอย่างเคร่งครัดกับขอบเขตการรับรองนั้นๆ เท่านั้น

มาตรา 3

คำจำกัดความ

นิยามต่างๆ ที่ระบุไว้ในมาตรา 3 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์

จะนำมาใช้เพื่อวัตถุประสงค์ของระเบียบการรับรองฉบับนี้และ
ภาคผนวกต่างๆ

มาตรา 4

การตรวจสอบ การ รับรอง และ การเฝ้าระวัง

A. ขั้นตอนการลงทะเบียนประกอบด้วย :

1. แอปพลิเคชัน :

ผู้ประกอบการที่สนใจทุกรายมีสิทธิยื่นขอรับการรับรอง
ผู้ประกอบการที่สนใจจะได้รับข้อมูลจากหน่วยงานรับรอง
หรือผ่านทางเว็บไซต์ของหน่วยงานรับรอง (www.a-
cert.org) ซึ่งรวมถึง:

- ที่ การรับรอง ระเบียบข้อบังคับ ;
- ที่ ที่เกี่ยวข้อง ภาคผนวก ของ ที่ การรับรอง ระเบียบ
ข้อบังคับ ตาม ประเภทของ ใบรับรอง ที่ร้องขอ ;
- ที่ ที่เกี่ยวข้อง รายการราคา ตาม ที่ระบุไว้ ประเภท
การรับรอง ที่ร้องขอ ;
- แบบฟอร์มใบสมัคร;
- ที่ เอกสาร คำประกาศ - คำอธิบาย
เกี่ยวกับผู้ประกอบการ ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับ
ประเภทการรับรอง ที่ ร้องขอ และเอกสารอื่น ๆ
ที่เกี่ยวข้อง ทั้งหมด

นอกจากนี้ ระเบียบ (EU) 2018/848 ยังรวมอยู่ ใน
เว็บไซต์ ของ A CERT
ผู้ที่สนใจทุกท่านสามารถขอรับเอกสารต่างๆ ของ A
CERT ดังกล่าวข้างต้นได้ทางอีเมลหรือทาง ไปรษณีย์
โดย ออก ค่าใช้จ่ายเอง

เดอะ สนใจ งานสร้างสรรค์ เติม ใน และ ส่ง ถึง ใบรับรอง
เอกสาร กล่าวถึง ใน คะแนน และ e . นี้ ขั้นตอน
หลักการนี้ยังใช้ได้ในการนี้ที่ขอบเขตการรับรองมีการเปลี่ยน
แปลง (ขยายหรือลดขนาด)

ใน กรณี ที่ สนใจ งานสร้างสรรค์ เป็น เรียบร้อยแล้ว
ได้รับการรับรอง โดย อัน ควบคุม หน่วยงาน CERT
ร้องขอ สำเนา ของ ผู้ดำเนินการ ฟอร์ม โดย ที่ ก่อนหน้า
ควบคุม ร่างกาย หลังจาก นั้น การรับรอง ขั้นตอน ที่ใช้
ในการนี้การรับรองครั้งแรกจะถูกนำมาใช้
ผู้ประกอบการไม่ได้รับอนุญาตให้มีข้อตกลงการรับรองที่ถูก
ต้องกับหน่วยงานควบคุมมากกว่าหนึ่งแห่งสำหรับขอบเขต
เดียวกันในช่วงเวลาเดียวกัน

2. การลงนามในสัญญา :

กำลังติดตาม ที่ การอนุมัติ ของ ที่ แอปพลิเคชัน โดย ที่
ทั่วไป ผู้จัดการ และ ภายใน 30 วัน จาก ของมัน ใน
การยื่นเรื่อง

ผู้ที่เกี่ยวข้องและโดยเฉพาะอย่างยิ่งตัวแทนทางกฎหมายของ
ผู้ที่เกี่ยวข้อง จะต้องลงนามใน สัญญากับ หน่วยงาน
ควบคุม วัตถุประสงค์ ของ ที่ สัญญา เป็น ที่ คำนึง
ของ ที่ ตามสัญญา การผูกพัน ของ ที่ ฝ่ายต่างๆ เพื่อ
ให้เกิดประสิทธิภาพ การดำเนินการ ระเบียบ (EU)
2018/848 เพื่อที่จะผลิต เชื้อถือได้
ผลิตภัณฑ์หรือแพคเกจ และปกป้อง สิ่งแวดล้อม ตามสัญญา
หน่วยงานควบคุมมีหน้าที่ ตรวจสอบ ที่
สิ่งอำนวยความสะดวกของผู้ประกอบการเป็นไปตามข้อกำหนด
ที่ ใช้ได้ ระดับชาติ และ สหภาพยุโรป
การออกกฎหมาย โดยการดำเนินการ
อย่างน้อยต้องมีการตรวจสอบ ณ สถานที่จริงปีละหนึ่งครั้ง
ซึ่งมีส่วนช่วยในการจัดการที่ดินอย่างยั่งยืนและการผลิตผล
ผลิตภัณฑ์อินทรีย์
ผู้ประกอบการตามสัญญาต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของเร

ปิยบ (EU) 2018/848
และระเบียบการดำเนินการและการมอบอำนาจของคณะกรรมการ
มาธิการ ซึ่งมีผลบังคับใช้ในปัจจุบัน

เอกสารต่อไปนี้เป็นส่วนประกอบที่สมบูรณ์
ส่วนหนึ่ง ของ สัญญา ของผู้ประกอบการ การ :

- การ รับรองตามระเบียบข้อบังคับปัจจุบัน ;
- ภาค
ผนวกของระเบียบการรับรองที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตการ
รับรองที่ร้องขอ ;
- เครื่องหมายการค้า
และการติดฉลากเกี่ยวกับการใช้โลโก้รับรอง
ซึ่งลูกค้าได้รับก่อนการลงนามในสัญญา
- ที่ รายการราคา และ การวิเคราะห์ ราคา ที่เกี่ยวข้อง
ถึง ใบรับรอง ที่ ร้องขอ ขอบเขต ที่ ที่ จำนวนเงิน
ที่ต้องชำระ ที่แน่นอน และวิธีการชำระเงิน เป็น
ระบุไว้ ในกรณีของการผลิตพืช รายการ ของ ฟังก์ชัน
เอกสารแนบ ก็ แนบมา ด้วยเช่นกัน

หลังจาก การลงนาม ที่ สัญญา ที่ ผู้ดำเนินการคือ
ลงทะเบียน ใน ที่ การตรวจสอบ และ การรับรอง ระบบ
ของ หน่วยงาน ควบคุม และ ถึง ของ CERT ทะเบียน
ของผู้ประกอบการ โดย ที่ มัน ช่าง
จนกว่าจะได้รับการรับรอง หากเกี่ยวข้อง
ผู้ประกอบการตามสัญญาต้อง รายงาน การ เริ่มต้น ของ
ของมัน กิจกรรม ใน อินทรีย์ การทำฟาร์ม ภายใน สิบ
(10) วัน จาก การลงนาม ใน สัญญา ถึง หน่วยงาน
งานที่เกี่ยวข้องของประเทศ ที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่
ได้รับการรับรอง สำเนา ของ นี้
ต้องแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบเพื่อเก็บรักษาบันทึก

3. การตรวจสอบ :

ภายใน 12 เดือนนับจาก การ ลงนามในข้อตกลงรับรอง
หน่วยงาน ควบคุม ดำเนินการ หนึ่งใน สถานที่
การตรวจสอบ ตาม ระเบียบ (EU) 2018/848
และขั้นตอนการตรวจสอบของหน่วยงานควบคุม เพื่อที่จะ:

- ตรวจสอบ แบบฟอร์มคำประกาศ -
คำอธิบายที่ยื่นมา และข้อมูลที่ผู้ประกอบการให้ไว้ใน
ใบสมัคร ;
- ประเมินกิจกรรมของผู้ปฏิบัติงาน ตาม มาตรฐาน
ISO / IEC 17065 และ ข้อกำหนด ตาม
ระเบียบ (EU) 2018/848 เกี่ยวกับการ
ผลิตแบบอินทรีย์ และพิจารณาว่าข้อกำหนดของ
ระดับ ชาติ ปัจจุบัน และยุโรป กฎหมาย เกี่ยวกับการ
ผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์ได้รับการปฏิบัติตาม
แล้ว
- ระบุ ข้อ บกพร่องใดๆ และ
ขอให้ดำเนินการแก้ไขเพื่อแก้ไขข้อบกพร่องที่เกี่ยวข้อง
และเพื่อให้มั่นใจได้ว่า
การปฏิบัติตามกฎระเบียบของผู้ประกอบการ
โดยเป็นไปตามข้อบังคับของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง
สำหรับ ตามคำขอ ขอบเขตการรับรอง

เดอะ วันที่ตรวจสอบ เป็น จัดเตรียม โดย การควบคุม
ร่างกาย โดยคำนึงถึงความพร้อมของผู้ให้บริการด้วย
ผู้ดำเนินการ เป็น สิ่งมีชีวิต แจ้งให้ทราบ ในส่วนที่เกี่ยวข้อง
ที่ สุดท้าย วันที่ ของ ที่ การตรวจสอบ และ ที่
การตรวจสอบ ทีม ซึ่ง ประกอบด้วย ของ หนึ่ง หรือ
มากกว่า ผู้ตรวจสอบ จะต้องแจ้งล่วงหน้า อย่างน้อย 5
วันก่อนการตรวจสอบ
ในกรณีที่ตกลงกันไม่ได้เกี่ยวกับวันที่ตรวจสอบ
จะมีการกำหนดวันตรวจสอบใหม่ แต่ต้องไม่เกิน 5
วันนับจากวันที่ตรวจสอบที่แจ้งให้ผู้ประกอบการทราบในครั้
ง แรก ผู้ดำเนินการ อาจ

ยื่นคัดค้านเป็นลายลักษณ์อักษรพร้อมเหตุผลประกอบ โดยอ้างถึงสมาชิกคนใดคนหนึ่งหรือหลายคนในทีมตรวจสอบ ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมยอมรับข้อคัดค้าน สมาชิกที่ถูกคัดค้านจะถูกแทนที่ ผู้ประกอบการต้องแจ้งหน่วยงานควบคุมเกี่ยวกับข้อคัดค้านใด ๆ ไม่ว่าจะเป็นเรื่องวันตรวจสอบหรือทีมตรวจสอบ ไม่เกิน 5 วันก่อนการตรวจสอบ ในระหว่างการตรวจสอบ ที่ปรึกษาของผู้ประกอบการอาจเข้าร่วมได้ หากผู้ประกอบการแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบ ที่ปรึกษาไม่มีสิทธิเข้าร่วมในขั้นตอนการตรวจสอบ

การตรวจสอบสำหรับการส่งข้อมูลครั้งแรกเข้าสู่ระบบควบคุมประกอบด้วย :

- การตรวจสอบ ณ สถานที่ อย่างครบถ้วน ของ ปัจจัย การผลิต ที่จดทะเบียน และกระบวนการผลิต ;
- ใน สถานที่ ที่ การตรวจสอบ ของ ที่ สิ่งอำนวยความสะดวก ;
- การควบคุมเอกสารทางบัญชี ;
- การสุ่มตัวอย่าง ใน คำสั่ง ถึง ตรวจจับสิ่งใด ๆ สารที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์ตามข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องของสหภาพยุโรป หรือเพื่อตรวจสอบการใช้เทคนิคที่ไม่เป็นไปตามข้อบังคับของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง หากมีการสุ่มตัวอย่างเป็นสิ่งจำเป็นในกรณีที่ไม่ได้รับ อนุญาต
- การติดตามตรวจสอบ มาตรการป้องกัน มาตรการ ที่ดำเนินการ เพื่อหลีกเลี่ยงการปนเปื้อน โดยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต หรือสาร ต่างๆ

เมื่อเสร็จสมบูรณ์ ของการตรวจสอบ ก รายงาน เสร็จสมบูรณ์แล้ว ซึ่งบันทึกไว้ ผลการตรวจสอบ บทบัญญัติของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่ถูกละเมิดและบทลงโทษที่เกี่ยวข้อง หลังจากนั้นหัวหน้าผู้ตรวจสอบ แจ้งให้ทราบ ผู้ปฏิบัติงานที่ได้รับการตรวจสอบ โดยพิจารณาจาก ผลลัพธ์ ของการตรวจสอบ โดยการส่งมอบสำเนา ของรายงาน ในกรณีที่พบข้อบกพร่องระหว่างการตรวจสอบ ผู้ประกอบการต้องดำเนินการแก้ไข ตามที่กำหนด ภายในกำหนดเวลาที่ระบุโดย หน่วยงานควบคุม การ ดำเนินการแก้ไข ได้รับการตรวจสอบโดย หน่วยงานควบคุม และอาจเป็นไปได้ มีการตรวจสอบใหม่เพิ่มเติมอีกครั้ง หาก ตัวควบคุม สังเกตพบ เพื่อแก้ไข ความไม่ สอดคล้องภายใน ข้อตกลง ระยะเวลา, นี้ อาจ ส่งผล ให้ ถูกเพิกถอน ใบรับรอง ผลิตภัณฑ์ และ/หรือ ในการสิ้นสุดของ ข้อตกลงการรับรองที่ทำไว้กับหน่วยงาน ควบคุม

B. การรับรอง :

ทั้งหมด เอกสารประกอบ รวบรวม โดย การควบคุม ร่างกาย ผ่าน ที่ การลงทะเบียน ขั้นตอน และ ทั้งหมด อื่น ที่เกี่ยวข้อง เอกสาร ที่ นอกจากนี้ รวบรวม เป็น สิ่งมีชีวิต ได้รับการตรวจสอบแล้ว โดย ผู้ประเมินอิสระ ซึ่งอาจเป็นสมาชิกของสภาวิทยาศาสตร์ด้วย ผู้ประเมินจะกรอกรายงานการประเมินและตัดสินใจว่าจะอนุมัติหรือไม่อนุมัติการ รับรอง

หลังจากได้ รับใบรับรองแล้ว ผู้ประกอบการจะได้รับการลงทะเบียนในทะเบียนผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองของ A CERT และอาจได้รับใบรับรองผลิตภัณฑ์ ใบรับรองจะไม่สามารถออกให้แก่ผู้ประกอบการที่ไม่สามารถแก้ไข ข้อบกพร่องทั้งหมดที่พบระหว่างการตรวจสอบได้ การให้การรับรองโดยอัตโนมัติหมายถึงการให้สิทธิในการใช้โลโก้ การรับรอง (โลโก้ของคณะกรรมการสหภาพยุโรปและโลโก้ของ A CERT)

หน่วยงานควบคุมจะตรวจสอบการติดตามผลิตภัณฑ์อินทรีย์ที่ได้รับการรับรอง และไม่มีความรับผิดชอบใดๆ เกี่ยวกับข้อบกพร่องที่รวมอยู่ในฉลาก ซึ่งอยู่ภายใต้ข้อกำหนดทางกฎหมายทั่วไป

คณะกรรมการควบคุมความซื่อสัตย์ทำหน้าที่ตรวจสอบการออกใบรับรองอย่างถูกต้อง

C. การตรวจสอบเฝ้าระวัง :

หลังจากการออกใบรับรอง CERT ดำเนินการ การเฝ้าระวัง การตรวจสอบ ใน คำสั่ง เพื่อปกป้อง ที่ ต่อเนื่อง ความพึงพอใจ ของ ที่ ความต้องการ ของ ที่ ระเบียบข้อบังคับ และตรวจสอบ ที่ การปฏิบัติตาม ได้รับการรับรอง ผู้ดำเนินการ กิจกรรม ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับอินทรีย์ การผลิต การเตรียมการ หรือนำเข้า จากที่สาม ประเทศ .

การเฝ้าระวังประกอบด้วย :

1) ประจำปี การตรวจสอบ :

การตรวจสอบจะดำเนินการตามข้อกำหนดของระเบียบ (EU) 848/2018 อย่างน้อยปีละครั้ง และในทุกกรณีจะต้องดำเนินการภายในฤดูกาลเพาะปลูกปัจจุบันของพืชผลทางการเกษตร ภายในฤดูกาลผสมพันธุ์สำหรับปศุสัตว์ และภายในฤดูกาลเตรียมการปีถัดไปสำหรับผู้ประกอบการเตรียมการ ในกรณีที่มีการแจ้งกำหนดการตรวจสอบล่วงหน้า วันที่ตรวจสอบจะระบุไว้เป็นอย่างอื่น กำหนด โดยการปรึกษากับผู้ปฏิบัติงาน ในทุกกรณี กรณี การตรวจสอบจะต้องแจ้งดำเนินการภายใน 5 วันนับจาก วันที่ตรวจสอบครั้งแรก หน่วยงานควบคุมจะแจ้งให้ผู้ประกอบการทราบ เมื่อตรวจสอบ ดำเนิน การ การตรวจร่างกายอย่างละเอียดของ ผู้ประกอบการ ; ตรวจสอบ เอกสารทางการบัญชี ของผู้ประกอบการ ; และอาจดำเนินการสุ่มตัวอย่างตามความเหมาะสม ตาม ระเบียบ (EU) 2018/848

โดยรวมแล้ว ผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการทั้งหมด ยกเว้นผู้ที่อ้างถึงในมาตรา 34(2) และ 35(8) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องได้รับการตรวจสอบการปฏิบัติตามอย่างน้อยปีละครั้ง การตรวจสอบการปฏิบัติตามจะต้องรวมถึงการตรวจสอบ ณ สถานที่จริงด้วย

ระยะเวลาระหว่างการตรวจสอบภาคสนามสองครั้งจะต้องไม่เกิน 24 เดือน เฉพาะในกรณีที่ตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้ :

- การตรวจสอบครั้งก่อนๆ ของผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้อง ไม่พบการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใดๆ ที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์แปรรูป เป็นเวลาอย่างน้อยสามปีติดต่อกัน และ
- ผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้องได้รับการประเมินตามองค์ประกอบที่อ้างถึงในมาตรา 38(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848 และในมาตรา 9 ของระเบียบ (EU) 2017/625 ว่ามีโอกาสน้อยที่จะไม่ปฏิบัติตาม

2) การตรวจสอบเพิ่มเติม :

การคัดเลือกผู้ประกอบการที่จะได้รับการตรวจสอบโดยไม่แจ้งล่วงหน้าในแต่ละปี จะต้องพิจารณาจากผลการวิเคราะห์ความเสี่ยงที่จัดทำโดยหน่วยงาน ควบคุม และการตรวจสอบจะต้องวางแผนตามเกณฑ์ที่กำหนดระดับ ความเสี่ยง

หน่วยงานควบคุมจะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าในแต่ละปีจะต้องมีการตรวจสอบเพิ่มเติมอย่างน้อยร้อยละ 10 ของผู้ประกอบการที่จดทะเบียนทั้งหมด โดยดำเนินการแบบสุ่มตามระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบ (EU) 2021/279 เหตุผล สำหรับการตรวจสอบเพิ่มเติม อาจเป็นดังนี้ ข้อมูลใด ๆ นั้นทำให้เกิดความสงสัยขึ้น ที่ไม่ได้ผล การประยุกต์ใช้ข้อกำหนด ของระเบียบข้อบังคับ โดย ผู้ดำเนิน การ หรือ ในกรณีที่มีความเสี่ยงต่อการทดแทน ผลิตภัณฑ์เพื่อรณรงค์ กับ ผลิตภัณฑ์ที่ไม่ใช่ ผลิตภัณฑ์ไว้ หรือนำเข้า จาก ที่สาม ประเทศต่างๆ จะต้องเป็นไปตามระเบียบ (EU) 2018/848 และกรอบกฎหมายที่เกี่ยวข้องซึ่งมีผลบังคับใช้ในปัจจุบัน นอกจากนี้ การตรวจสอบทั้งหมดที่ดำเนินการในแต่ละปีร้อยละ 10 จะต้องเป็นการตรวจสอบแบบไม่แจ้งล่วงหน้า การตรวจสอบประเภทนี้จะดำเนินการโดยไม่แจ้งให้ผู้ประกอบการทราบ ล่วงหน้า

3) การสุ่มตัวอย่าง:

หน่วยงานควบคุม ดำเนินการ ประจำปี การสุ่มตัวอย่างไปยัง เปอร์เซ็นต์ ของผู้ให้บริการทั้งหมด กับ ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง ตามระเบียบ (EU) 2018/848, ระเบียบ (EU) 2021/1698 และระเบียบ (EU) 2021/279 ใน แต่ละครั้ง การสุ่มตัวอย่าง บุคลากร ของหน่วยงานควบคุมดำเนินการดังนี้ เก็บตัวอย่าง และส่งไปยัง A CERT หน่วยงานควบคุม แล้ว ส่งต่อ ตัวอย่าง เพื่อการวิเคราะห์ใน ได้รับการรับรอง ห้องปฏิบัติการที่ทำสัญญากับ A CERT เพื่อ ประโยชน์ ในการตรวจสอบผลลัพธ์ ตัวอย่างที่ใช้ทดสอบ จะ ถูกเก็บไว้ในห้องปฏิบัติการเพื่อ... สูงสุด 30 วัน ระยะเวลา ที่แน่นอน เวลา ขึ้นอยู่กับ ที่ ประเภทของตัวอย่าง และ สารที่เกี่ยวข้องซึ่งจะทำการวิเคราะห์ ในระหว่าง การตรวจสอบทุกครั้ง ทีมตรวจสอบ จะเก็บ ตัวอย่าง เพื่อวิเคราะห์ การวิเคราะห์ในกรณีที่มีข้อสงสัย ในส่วนที่เกี่ยวกับการใช้งาน ของสินค้าที่ไม่ได้รับอนุญาต หรือความเป็นไปได้ของ การปนเปื้อน โดยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต ในกรณีเหล่านี้ จำนวนตัวอย่างขั้นต่ำ (5% ของจำนวนผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด) ที่ต้องนำมา วิเคราะห์จะไม่ถูกนำมาใช้

4) ในกรณีของ การตรวจสอบ การไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด ระหว่างการตรวจสอบติดตามผล ขึ้นอยู่กับ ขอบเขตและความรุนแรงของ การไม่ปฏิบัติตามนั้น ความรุนแรง นั้น ผู้ปฏิบัติงานต้อง รับมือ มาตรการแก้ไข ภายในขอบเขตที่กำหนด กำหนดกรอบเวลา โดยปรึกษาหารือกับ หน่วยงาน ควบคุม การแก้ไข มาตรการต่างๆ จะได้รับการทบทวน โดยหน่วยงานควบคุม ในกรณีนี้ อาจมีการตรวจสอบเพิ่มเติม ถ้า ที่ ผู้ปฏิบัติงานล้มเหลว ถึง การแก้ไข ที่ การ ไม่ ปฏิบัติ ตาม ภายใน ที่ เห็นด้วย เวลา , นี้ อาจนำไปสู่ มาตรการคว่ำบาตร การ บังคับใช้กฎหมาย

หน่วยงานควบคุมจะทำการตรวจสอบประจำปีและไม่แจ้งล่วงหน้า โดยพิจารณาจากการวิเคราะห์ความเสี่ยงโดยรวมในทุกขั้นตอนของ การผลิต การเตรียม และการจัดจำหน่าย โดยคำนึงถึงเกณฑ์อย่างน้อยดังต่อไปนี้ (มาตรา 38 ของระเบียบ (EU) 2018/848):

ก) ประเภท ขนาด และโครงสร้างของผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการ;

ข) ระยะเวลาที่ผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการมีส่วนร่วม ในการ ผลิต การเตรียม และการจำหน่ายผลิตภัณฑ์อินทรีย์

ค) ผลการตรวจสอบที่ดำเนินการตามมาตรฐาน

d) ช่วงเวลาที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมที่ดำเนินการ

e) หมวดหมู่สินค้า;

f) ประเภท ปริมาณ และมูลค่าของผลิตภัณฑ์ ตลอดจนการพัฒนาของผลิตภัณฑ์เหล่านั้นเมื่อเวลาผ่านไป

g) ความเป็นไปได้ที่ผลิตภัณฑ์จะปนกันหรือปนเปื้อนด้วยผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

h) การนำข้อมูลย้อนหรือการพ่นแผ่นกฎระเบียบมาใช้โดยผู้ประกอบการ และกลุ่มผู้ประกอบการ

(i) จุดวิกฤตที่อาจทำให้เกิดการไม่ปฏิบัติตาม และโอกาสที่จะเกิดการไม่ปฏิบัติตามในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียม และการจัดจำหน่าย

(จ) กิจกรรมรับเหมาช่วง

มาตรา 5

การแปลง

1. ผลิตภัณฑ์ที่ผลิตในช่วงระยะเวลาการเปลี่ยนผ่าน จะไม่สามารถนำไปจำหน่ายในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนผ่านได้

อย่างไรก็ตาม ผลิตภัณฑ์ต่อไปนี้ที่ผลิตขึ้นในช่วงระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านและไปตามวรรค 1 ของมาตรา 10 แห่ง ระเบียบ (EU) 2018/848

อาจวางจำหน่ายได้ในฐานะผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนผ่าน :

(ก) วัสดุสืบพันธุ์พืช โดยต้องผ่านกระบวนการแปรรูปอย่างน้อย 12 เดือน

(ข) ผลิตภัณฑ์อาหารและผลิตภัณฑ์อาหารสัตว์ที่มาจากพืช โดยที่ผลิตภัณฑ์นั้นต้องมีส่วนประกอบของพืชผลทางการเกษตรเพียงชนิดเดียว และต้องมีระยะเวลาการแปรรูปอย่างน้อย 12 เดือนก่อนการเก็บเกี่ยว

2. ระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านของฟาร์มที่ เริ่มการผลิตแบบอินทรีย์จะเริ่มต้นเร็วที่สุดเมื่อผู้ประกอบการได้ลงนามในข้อตกลงการรับรองกับ A CERT และนำที่ดินของตนเข้าสู่ระบบควบคุมตามระเบียบ (EU) 2018/848

i. ในระหว่างช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพ กฎทั้งหมดที่ระบุไว้ในระเบียบ (EU) 2018/848 จะมีผลบังคับใช้

ii. เพื่อให้พืชและผลิตภัณฑ์จากพืชได้รับการพิจารณาว่าเป็นผลิตภัณฑ์อินทรีย์ กฎการผลิตที่กำหนดไว้ในระเบียบนี้จะต้องถูกนำมาใช้กับแปลงเพาะปลูกในช่วง ระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านอย่างน้อยสองปีก่อนการเพาะปลูก หรือในกรณีของทุ่งหญ้าหรือพืชอาหารสัตว์ยืนต้น ในช่วงระยะเวลาอย่างน้อยสองปีก่อนการนำไปใช้เป็นอาหารสัตว์อินทรีย์ หรือในกรณีของพืชยืนต้นอื่นที่ไม่ใช่อาหารสัตว์ ในช่วงระยะเวลาอย่างน้อยสามปีก่อนการเก็บเกี่ยวผลิตภัณฑ์อินทรีย์ครั้งแรก

3. หน่วยงาน CERT
อาจตัดสินใจพิจารณาให้ระยะเวลาก่อนหน้าที่ที่ดินทำกินเป็นพื้นที่ธรรมชาติหรือพื้นที่เกษตรกรรมที่ไม่ได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์เป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านย้อนหลังได้ก็ต่อเมื่อมีหลักฐานที่น่าเชื่อถือ ยืนยันหน่วยงาน CERT เพื่อพิสูจน์ว่าได้ปฏิบัติตามเงื่อนไขดังกล่าวเป็นระยะเวลาอย่างน้อยสามปี

4. เพื่อให้สามารถกำหนดระยะเวลาการแปลงที่กล่าวถึงข้างต้นได้ จะต้องเป็นไปตามเงื่อนไขต่อไปนี้:

- หน่วยงาน CERT จะพิจารณาคำขอการรับรองย้อนหลังสำหรับช่วงเวลาการแปลงสภาพก็ต่อเมื่อผู้ประกอบการยื่นคำประกาศเป็นลายลักษณ์อักษรเพื่อขอเช่นนั้นเท่านั้น ในกรณีดังกล่าว การพิจารณาจะตกอยู่กับผู้ประกอบการ
- หน่วยงานรับรองการแปลงสภาพ (CERT) ไม่มีภาระผูกพันที่จะต้องรับรองช่วงเวลาใดๆ ที่อยู่ก่อนวันที่เริ่มต้นของช่วงเวลาการแปลงสภาพ หากผู้สมัครไม่ได้ยื่นหลักฐานที่น่าพอใจ
- ในกรณีที่ผู้ประกอบการที่ลงทะเบียนในระบบควบคุมร้องขอการรับรองย้อนหลังสำหรับช่วงเวลาการแปลงสภาพ ซึ่งเป็นส่วนหนึ่งของ ช่วงเวลาการแปลง ในกรณีพิเศษ คำขอจะต้องส่งไปยัง A CERT และต้องแนบเอกสารที่เกี่ยวข้องตามที่ระบุไว้ในระเบียบ (EC) 2020/464 หลังจากหน่วยงานควบคุมประเมินคำขอแล้ว หากเห็นชอบก็จะอนุมัติการรับรองย้อนหลังที่เกี่ยวข้อง

5. ในบางกรณีที่ที่ดินหรือที่ดินหนึ่งแปลงหรือมากกว่านั้นปนเปื้อนด้วยผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ CERT อาจตัดสินใจขยายระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านสำหรับที่ดินหรือที่ดินแปลงที่เกี่ยวข้องเกินกว่าระยะเวลาที่กล่าวถึงในวรรค 1(ii) ในกรณีที่ดินแปลงที่ได้เปลี่ยนไปเป็นการทำเกษตรอินทรีย์แล้วหรืออยู่ในระหว่างกระบวนการเปลี่ยนไปเป็นการทำเกษตรอินทรีย์และได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ ในกรณีนี้ระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านจะถูกกำหนดโดยคำนึงถึงปัจจัยต่อไปนี้:

- กระบวนการย่อยสลายของผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องจะต้องรับประกันว่าเมื่อสิ้นสุดระยะเวลาการแปลงจะมีสารตกค้างในดินในระดับที่น้อยมาก และในกรณีของพืชยืนต้น จะมีสารตกค้างในพืชในระดับที่น้อยมากเช่นกัน
- ผลผลิตที่เก็บเกี่ยวได้หลังการบำบัดอาจไม่สามารถจำหน่ายโดยอ้างถึงวิธีการผลิตแบบอินทรีย์ได้ หน่วยงาน CERT จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ดำเนินงานในประเทศที่สามนั้นๆ และคณะกรรมการยุโรปทราบถึงการตัดสินใจที่จะกำหนดมาตรการบังคับ

มาตรา 6

การผลิตแบบคู่ขนาน

- ผู้ประกอบการผลิตพืชอาจดำเนินการผลิตทั้งพืชอินทรีย์และพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ในพื้นที่เดียวกันได้ เฉพาะพืชยืนต้นที่ต้องใช้ระยะเวลาเพาะปลูกอย่างน้อยสามปี โดยที่ไม่สามารถแยกแยะความแตกต่างของสายพันธุ์ได้ง่าย และเฉพาะในกรณีที่ตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้:

- ผลผลิตที่กล่าวถึงนี้เป็นส่วนหนึ่งของแผนการเปลี่ยนแปลง ซึ่งผู้ผลิตให้คำมั่นสัญญาอย่างแน่วแน่ว่าจะกำหนดให้เริ่มการเปลี่ยนแปลงพื้นที่ส่วนสุดท้ายที่เกี่ยวข้องไปสู่การผลิตแบบอินทรีย์ในระยะเวลาที่สั้นที่สุดเท่าที่จะเป็นไปได้ ซึ่งในทุกกรณีต้องไม่เกินห้าปี ได้มีการดำเนินการมาตรการที่เหมาะสมเพื่อให้มั่นใจได้ว่าผลิตภัณฑ์ที่ได้จากแต่ละหน่วยงานที่เกี่ยวข้องจะถูกแยกออกจากกันอย่างถาวร
- หน่วยงาน CERT จะได้รับแจ้งเกี่ยวกับการเก็บเกี่ยวผลิตภัณฑ์แต่ละชนิดที่เกี่ยวข้องล่วงหน้าอย่างน้อย 48 ชั่วโมง
- เมื่อการเก็บเกี่ยวเสร็จสิ้น ผู้ผลิตจะแจ้งให้ A CERT ทราบถึงปริมาณที่เก็บเกี่ยวได้ในแต่ละหน่วยที่เกี่ยวข้อง และมาตรการ ที่ใช้ในการแยกผลิตภัณฑ์
- แผนการแปลงและมาตรการควบคุมที่อ้างถึงในระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบ (EU) 2021/1698 ได้รับการอนุมัติจาก A CERT แล้ว การอนุมัตินี้ จะต้องได้รับการยืนยันทุกปีหลังจากเริ่มแผนการแปลง

- นอกจากนี้จากผู้ผลิตแล้ว เงื่อนไขที่กล่าวมาข้างต้นอาจมีผลบังคับใช้ด้วยเช่นกัน:

- ในกรณีของพื้นที่ที่มีวัตถุประสงค์เพื่อการวิจัยทางการเกษตรหรือการศึกษาร่วมกัน A CERT ;
- ในกรณีของการผลิตเมล็ดพันธุ์
- วัสดุขยายพันธุ์แบบไม่อาศัยเพศ และต้นกล้า และในกรณีของพันธุ์พืชที่ใช้สำหรับการเลี้ยงสัตว์โดยเฉพาะ

มาตรา 7

การอนุญาตให้ใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์

- สำหรับการผลิตพืชและผลิตภัณฑ์จากพืชอื่นๆ นอกเหนือจากวัสดุขยายพันธุ์พืช จะต้องใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชอินทรีย์เท่านั้น
- เพื่อให้ได้วัสดุขยายพันธุ์พืชอินทรีย์สำหรับใช้ในการผลิตผลิตภัณฑ์อื่น นอกเหนือจากวัสดุขยายพันธุ์พืช ต้นแม่และต้นอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องซึ่งมีจุดประสงค์เพื่อผลิตวัสดุขยายพันธุ์พืชจะต้องได้รับการผลิตตามระเบียบ (EU) 2018/848 อย่างน้อยหนึ่งรุ่นหรือในกรณีของพืชยืนต้น อย่างน้อยหนึ่งรุ่นในช่วงสองฤดูกาลเพาะปลูก
- หน่วยงาน CERT อาจอนุญาตให้ผู้ประกอบการที่ผลิตวัสดุขยายพันธุ์พืชเพื่อใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ ใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่แบบอินทรีย์ได้ เมื่อต้นแม่พันธุ์ หรือพืชชนิดอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง ซึ่งมีจุดประสงค์เพื่อผลิตวัสดุขยายพันธุ์พืชและผลิตตามข้อ 2 ของมาตรานี้ มีจำนวนหรือคุณภาพไม่เพียงพอและให้นำวัสดุดังกล่าวออกสู่ตลาดเพื่อใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ได้ โดยมีเงื่อนไขดังต่อไปนี้:

- วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ใช้จะต้องไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์ป้องกันพืชอินทรีย์ไดโนนอกเหนือจากที่ได้รับการอนุมัติตามมาตรา 24(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่การบำบัดทางเคมีที่ได้รับการกำหนดไว้ตามระเบียบ (EU) 2016/2031 เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องสำหรับพันธุ์ทั้งหมดและวัสดุต่างชนิดกันของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชนั้น ในกรณีที่วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ได้รับการบำบัดด้วยสารเคมีตามที่กำหนดดังกล่าว แปลงที่ดินที่วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ได้รับการบำบัดนั้นปลูกอยู่จะต้องอยู่ภายใต้การควบคุม

ยไ้ระยะเวลาการเปลี่ยนแปลงตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1.7.3 และ 1.7.4 ของส่วนที่ 1 ของภาคผนวกที่ 2 ของระเบียบ (EU) 2018/848

(ข) วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ใช้ ไม่ใช่ต้นกล้าของพืชที่มีวงจรการเพาะปลูกเสร็จสมบูรณ์ใน ฤดูปลูกเดียว นับตั้งแต่การย้ายต้นกล้าจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก

(ค) วัสดุขยายพันธุ์พืชได้รับการปลูกโดยปฏิบัติตามข้อกำหนดการผลิตพืชอินทรีย์อื่นๆ ที่เกี่ยวข้องทั้งหมด

(ด) ต้องขออนุญาตใช้พันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ก่อนที่จะนำพันธุ์พืชนั้นไปหว่านหรือปลูก

(e) หน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือองค์กรควบคุมที่รับผิดชอบในการอนุญาต จะต้องอนุญาตเฉพาะผู้ให้รายบุคคลและครั้งละหนึ่งฤดูกาลเท่านั้น และจะต้องระบุปริมาณของวัสดุขยายพันธุ์พืชที่ได้รับอนุญาต

(f) โดยเป็นการยกเว้นจากข้อ (e) หน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกอาจให้การอนุญาตทั่วไปสำหรับการใช้พันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ชนิดใดชนิดหนึ่งหรือชนิดย่อยหรือพันธุ์ใดพันธุ์หนึ่งเป็นรายปี และจัดทำรายการพันธุ์พืช ชนิดย่อย หรือพันธุ์ดังกล่าวให้สาธารณะทราบและปรับปรุงให้เป็นปัจจุบันทุกปี ในกรณีดังกล่าว

หน่วยงานผู้มีอำนาจเหล่านั้นจะต้องระบุปริมาณของพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ได้รับอนุญาต

(g) การอนุญาตที่ออกให้ตามวรรคนี้จะมีอายุในวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2579

4. โดยเป็นการยกเว้นจากวรรค 1 ของมาตรานี้ ผู้ประกอบการในประเทศที่สามอาจใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชที่อยู่ระหว่างการแปลงตามมาตรา 5(1) วรรคสอง ข้อ (ก) หรือวัสดุขยายพันธุ์พืชที่ได้รับอนุญาตตามวรรค 3 ของมาตรานี้ เมื่อมีเหตุผลอันสมควรที่จะไม่มีวัสดุขยายพันธุ์พืชอินทรีย์ที่มีคุณภาพหรือปริมาณเพียงพอในดินแดนของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่

โดยไม่กระทบต่อกฎระเบียบระดับชาติที่เกี่ยวข้อง ผู้ประกอบการในประเทศที่สามสามารถใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชทั้งแบบอินทรีย์และแบบแปรรูปที่ได้จากที่ดินของตนเองได้

หน่วยงานรับรองการปลูกพืชอินทรีย์ (CERT) อาจอนุญาตให้ผู้ประกอบการในประเทศที่สามใช้พันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ในหน่วยการผลิตอินทรีย์ได้ เมื่อพันธุ์พืชอินทรีย์หรือพันธุ์พืชที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนผ่าน หรือพันธุ์พืชที่ได้รับอนุญาตตามวรรค 3 ของมาตรานี้ ไม่มีจำหน่ายในคุณภาพหรือปริมาณที่เพียงพอในดินแดนของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่ ภายใต้เงื่อนไขที่กำหนดไว้ในวรรค 5, 6, 7 และ 8 ของมาตรานี้

5. วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์ป้องกันพืชอื่น ไดนอกเหนือจากที่ได้รับอนุญาตสำหรับการบำบัดวัสดุสืบพันธุ์พืชตามมาตรา 24(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่การบำบัดทางเคมีจะได้รับการกำหนดไว้ตามระเบียบ (EU) 2016/2031

เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องสำหรับพันธุ์ทั้งหมดและวัสดุต่างชนิดกันของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้วัสดุสืบพันธุ์พืช

ในกรณีที่วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่พืชอินทรีย์ซึ่งผ่านการบำบัดด้วยสารเคมีตามที่กำหนดไว้ในวรรคแรก แปลงที่ปลูกวัสดุขยายพันธุ์พืชที่ผ่านการบำบัดแล้วนั้น จะต้องผ่านช่วงเวลาการปรับเปลี่ยนตามความเหมาะสมตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1.7.3 และ 1.7.4 ของส่วนที่ 1 ของภาคผนวกที่ 2 ของระเบียบ (EU) 2018/848

6. ต้องขออนุญาตใช้พันธุ์พืชที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ก่อนหว่านหรือปลูกพืช

7. การอนุญาตให้ใช้พันธุ์พืชที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์จะมอบให้แก่ผู้ใช้แต่ละรายครั้งละหนึ่งฤดูกาล และหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานที่รับผิดชอบในการอนุญาตจะต้องระบุปริมาณของพันธุ์พืชที่ได้รับอนุญาต

8. หน่วยงานผู้มีอำนาจจะไม่อนุมัติการใช้ต้นกล้าที่ไม่ใช่ต้นกล้าอินทรีย์ในกรณีที่ต้นกล้าเหล่านั้นมีวงจรการเพาะปลูกเสร็จสมบูรณ์ภายในฤดูกาลเพาะปลูกเดียว นับตั้งแต่การย้ายต้นกล้าจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก

9. ก่อนที่จะอนุมัติการใช้สารขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่ระบุไว้ในวรรค 2 ของมาตรานี้ CERT จะต้องประเมินข้อมูลต่อไปนี้จะจัดหาค่าชี้แจงเหตุผลสำหรับการยกเว้นแต่ละครั้งที่ได้รับอนุญาต:

(ก) ชื่อวิทยาศาสตร์และชื่อสามัญ (ชื่อสามัญและชื่อละติน)

(ข) ความหลากหลาย;

(ค) นำหนักรวมของเมล็ดหรือจำนวนต้นพืชที่เกี่ยวข้อง

(d) ความพร้อมของวัสดุขยายพันธุ์พืชอินทรีย์หรือวัสดุที่อยู่ระหว่างการแปลงสภาพ

(e) เอกสารหรือคำแถลงจากผู้ประกอบการที่พิสูจน์ว่าได้ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ระบุไว้ในวรรค 2 ของมาตรานี้แล้ว

สำหรับการอนุญาตแต่ละครั้งสำหรับการใช้วัสดุขยายพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่ระบุไว้ในวรรค 2 ของมาตรานี้ CERT จะต้องรวมข้อมูลที่เกี่ยวข้องไว้ในรายงานประจำปีอ้างอิงถึงในมาตรา 4 ของระเบียบ 2021/1698

มาตรา 8

สถานการณ์ที่เลวร้าย

CERT อาจอนุญาตเป็นการชั่วคราวได้ การใช้ซิลเวอร์ไดออกไซด์ในปริมาณสูงสุดที่กำหนดไว้ตามภาคผนวก IB ของระเบียบ (EC) เลขที่ 606/2009 หากสภาพภูมิอากาศที่ผิดปกติของปีเกิดทำให้เกิดสภาวะที่เอื้ออำนวยขององุ่นอินทรีย์ในพื้นที่ทางภูมิศาสตร์เฉพาะในประเทศที่สามเสื่อมโทรมลง เนื่องจากการระบาดของแมลงที่ร้ายหรือเชื้อราอย่างรุนแรง ซึ่งบังคับให้ผู้ผลิตไวน์ต้องใช้ซิลเวอร์ไดออกไซด์มากกว่าปีก่อนๆ เพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ขั้นสุดท้ายที่เทียบเท่ากัน

เพื่อวัตถุประสงค์ของกฎการผลิตพิเศษที่อ้างถึงในมาตรา 22(1) และ 45(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่อให้สถานการณ์ไม่คลุมเครือเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติอันเนื่องมาจาก 'เหตุการณ์สภาพอากาศที่ไม่เอื้ออำนวย' 'โรคสัตว์' ในกรณีที่เกิด 'เหตุการณ์ด้านสิ่งแวดล้อม' 'ภัยพิบัติทางธรรมชาติ' หรือ 'เหตุการณ์ภัยพิบัติ' รวมถึงสถานการณ์ที่เทียบเคียงได้อื่นๆ ศูนย์รับมือภัยพิบัติฉุกเฉิน (CERT)

อาจรับรองสถานการณ์ดังกล่าวว่าเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติ โดยพิจารณาจากแถลงการณ์ที่ออกโดยหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของประเทศที่สามที่เกิดสถานการณ์นั้นขึ้น หากมีแถลงการณ์ดังกล่าว หากไม่มีแถลงการณ์ดังกล่าว การรับรองใดๆ ของ CERT จะต้องพิจารณาจากข้อมูลที่ได้รับจากองค์กรทางการที่ยืนยันถึงสถานการณ์ภัยพิบัตินั้น

เมื่อได้รับอนุมัติจาก A CERT แล้ว ผู้ประกอบการแต่ละรายจะต้องเก็บหลักฐานเอกสารเกี่ยวกับการใช้ชื่อยกเว้นข้างต้นไว้ A CERT จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ได้รับการยอมรับเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามข้อกำหนดตามระเบียบ (EU) 2018/848 ในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้อง

และคณะกรรมการทราบถึงข้อบกพร่องที่ได้อนุมัติภายใต้บทบัญญัติของ
มาตรฐานนี้

มาตรา 9

การติดฉลาก - ข้อบังคับที่ต้องระบุ

ในกรณีที่มีการใช้คำศัพท์ที่อ้างถึงวิธีการผลิตแบบอินทรีย์:

- (ก) รหัสหมายเลขของ A CERT
ขึ้นอยู่กับประเทศที่สามที่ผู้สมัครดำเนินงานอยู่
จะต้องปรากฏอยู่ในฉลากด้วย
- (ข)
ตราสัญลักษณ์การผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์ของสหภาพยุโรปสำหรับอา
หารบรรจุห่อสำเร็จรูป อาจปรากฏบนบรรจุภัณฑ์ได้เช่นกัน
- (ค) ในกรณีที่มีการใช้โลโก้ของประชาคมยุโรป
จะต้องระบุสถานที่ที่วัตถุดิบทางการเกษตรซึ่งเป็นส่วนประกอบของผลิต
ภัณฑ์นั้นได้รับการปลูกหรือผลิต
โดยจะต้องปรากฏอยู่ในพื้นที่เดียวกันกับโลโก้
และจะต้องอยู่ในรูปแบบใดรูปแบบหนึ่งต่อไปนี้ตามความเหมาะสม:

- 'เกษตรกรรมนอกสหภาพยุโรป'
หมายถึงเกษตรกรรมที่ปลูกในประเทศนอกสห
ภาพยุโรป
- 'เกษตรกรรมในสหภาพยุโรป/นอกสหภาพยุโรป'
หมายถึง
ส่วนหนึ่งของวัตถุดิบทางการเกษตรปลูกในสห
ภาพยุโรป
และอีกส่วนหนึ่งปลูกในประเทศที่สาม

คำระบุ "สหภาพยุโรป" หรือ "นอกสหภาพยุโรป" ที่กล่าวมาข้างต้น
อาจถูกแทนที่หรือเพิ่มเติมด้วยชื่อประเทศ
ในกรณีที่วัตถุดิบทางการเกษตรทั้งหมดที่ใช้ในการผลิตผลิตภัณฑ์นั้นได้
ได้รับการปลูกในประเทศดังกล่าว

สำหรับการระบุ "EU" หรือ "นอก EU" ดังกล่าวข้างต้น
ปริมาณส่วนผสมเล็กน้อยโดยน้ำหนักอาจไม่นำมาพิจารณาได้
หากปริมาณรวมของส่วนผสมที่ไม่นำมาพิจารณานั้นไม่เกิน 2%
ของปริมาณรวมโดยน้ำหนักของวัตถุดิบทางการเกษตร

ข้อความ "EU" หรือ "นอก EU" ที่กล่าวถึงข้างต้น
จะต้องไม่ปรากฏด้วยสี ขนาด
และรูปแบบตัวอักษรที่โดดเด่นเกินกว่าคำอธิบายสินค้า

ข้อบังคับเกี่ยวกับวิธีการผลิตแบบอินทรีย์จะต้องติดไว้ในที่ที่มองเห็นได้ง่าย
อ่านง่าย และลบไม่ออก

มาตรา 10

ประเทศที่สาม รหัสสินค้า และหมวดหมู่สินค้า

หน่วยงาน CERT
ได้รับรหัสหมายเลขต่อไปนี้จากคณะกรรมการยุโรปสำหรับประเทศที่สาม
ซึ่งได้รับการยอมรับว่าเป็น
หน่วยงานควบคุมเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU)
2018/848

ประเทศที่สาม	รหัสหมายเลข	หมวดหมู่สินค้า						
		เอ	บี	ซี	ดี	อี	เอฟ	จี
-	-	-	-	-	-	-	-	-

* ตัวอักษรในหมวดหมู่สินค้าด้านบนหมายถึงสิ่งต่อไปนี้:

- A - พืชและผลิตภัณฑ์จากพืชที่ยังไม่ผ่านกระบวนการแปรรูป
รวมถึงเมล็ดพืชและวัสดุสืบพันธุ์พืชอื่นๆ
- B - ผลิตภัณฑ์และผลิตภัณฑ์สัตว์ที่ยังไม่แปรรูป;
- C - สาหร่ายและผลิตภัณฑ์สัตว์น้ำที่ยังไม่ผ่านกระบวนการแปรรูป

- D - ผลิตภัณฑ์ทางการเกษตรแปรรูป
รวมถึงผลิตภัณฑ์จากการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำ เพื่อใช้เป็นอาหาร
สัตว์;
- F - ไวน์;
- G - ผลิตภัณฑ์อื่น ๆ ที่ระบุไว้ในภาคผนวกที่ 1 ของระเบียบนี้
หรือไม่ครอบคลุมอยู่ในหมวดหมู่ก่อนหน้านี้

มาตรา 11

รายชื่อผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรอง

A CERT
รวบรวมรายชื่อผู้ประกอบการทั้งหมดที่อยู่ภายใต้ระบบควบคุมในประเทศ
กำลังพัฒนาไว้ในเว็บไซต์ (www.a-cert.org)
สามารถดูรายชื่อดังกล่าวได้พร้อมกับข้อมูลติดต่อที่พร้อมให้ข้อมูลเกี่ยวกับ
สถานะการรับรองของผู้ประกอบการทุกราย
รายชื่อนี้ครอบคลุมทุกประเภทผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง
รวมถึงผู้ประกอบการและผลิตภัณฑ์ที่ถูกจับหรือเพิกถอนการรับรอง
ข้อมูลทั้งหมดนี้พร้อมให้ผู้สนใจได้เข้าถึง

มาตรา 12

ใบรับรอง

หน่วยงาน CERT
จะออกใบรับรองให้แก่ผู้ประกอบการทุกรายที่อยู่ภายใต้การควบคุมของ
หน่วยงาน และในขอบเขต กิจกรรมของตนเอง
เป็นไปตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในระเบียบ (EU) 2018/848
และระเบียบ (EU) 2021/1006
หลักฐานเอกสารจะช่วยให้สามารถระบุตัวผู้ประกอบการ
ประเภทหรือขอบเขตของผลิตภัณฑ์
ตลอดจนระยะเวลาที่ใบรับรองมีผลบังคับใช้ได้

- ผู้ประกอบการทุกรายต้องตรวจสอบเอกสารหลักฐานของ
พหุภาคีของตน
- รูปแบบของหลักฐานเอกสารได้จัดทำขึ้นตามภาคผนวกที่
VI ของระเบียบ (EU) 2018/848

มาตรา 13

การสื่อสาร - การแลกเปลี่ยนข้อมูล

หน่วยงาน CERT
จะต้องแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับผลการตรวจสอบกับคณะกร
รมาธิการ หน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม
หน่วยงานรับรองและรัฐสมาชิก ตามคำขอใดๆ
ที่มีเหตุผลอันสมควรในการรับประกันว่า
ผลิตภัณฑ์นั้นผลิตขึ้นตามระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบ
(EU) 2021/1698

CERT อาจแลกเปลี่ยนข้อมูลดังกล่าวกับหน่วยงานควบคุมอื่นๆ
ที่ได้รับการยอมรับตามความสมัครใจของตนเอง

ศูนย์ CERT
ได้จัดทำขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่ออำนวยความสะดวกในการแลกเปลี่ยน
ข้อมูลกับคณะกรรมการ หน่วยงานควบคุม
และองค์กรควบคุมในประเทศที่สาม หน่วยงานรับรอง และรัฐสมาชิก
รวมถึงขั้นตอนสำหรับการแลกเปลี่ยนข้อมูลเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจ
สอบหลักฐานเอกสาร

มาตรา 14

การเผยแพร่ข้อมูล

A-CERT
เผยแพร่รายชื่อผู้ประกอบการที่อยู่ภายใต้ระบบควบคุมในประเทศกำลังพั
ฒนาที่ได้รับการปรับปรุงล่าสุดให้แก่สาธารณชน

รายชื่อดังกล่าวประกอบด้วยหลักฐานเอกสารที่เกี่ยวข้องกับผู้ประกอบการแต่ละราย ซึ่งได้รับการปรับปรุงล่าสุด โดยระบุสถานะการรับรองและประเภทผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง นอกจากนี้ยังเป็นจุดติดต่อที่สามารถขอข้อมูลเกี่ยวกับผู้ประกอบการและผลิตภัณฑ์ที่ถูกจับหรือเพิกถอนการรับรองได้ ข้อมูลทั้งหมดสามารถดูได้ที่เว็บไซต์อย่างเป็นทางการ (www.a-cert.org)

มาตรา 15

มาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม

1. ในกรณีที่ผู้ประกอบการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด
หน่วยงานตรวจสอบและควบคุม (CERT)
จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ หน่วยงานกำกับดูแล และคณะกรรมการยุโรปทราบทันทีเกี่ยวกับมาตรการใดๆ ที่ได้ดำเนินการไป
ระดับของการสื่อสารจะขึ้นอยู่กับความร้ายแรงและขอบเขตของความผิดปกติหรือการละเมิดที่พบ
2. หน่วยงาน CERT
จะต้องดำเนินการและลงโทษที่จำเป็นเพื่อป้องกันการใช้เครื่องหมายรับรองการผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์และการใช้ โลโก้ประชาคมยุโรปอย่างฉ้อฉลตามระเบียบ (EU) 2018/848 ในประเทศที่สามที่หน่วยงานดำเนินงานอยู่ เพื่อให้เป็นไปตามข้อกำหนดตามระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบการดำเนินการและระเบียบที่ได้รับมอบอำนาจจากคณะกรรมการธิการที่เกี่ยวข้อง
3. หน่วยงาน CERT
อาจร้องขอข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับความผิดปกติหรือการละเมิดใดๆ ตามความคิดริเริ่มของตนเอง
4. ในกรณีที่ตรวจพบความผิดปกติหรือการละเมิดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมของหน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมอื่นๆ CERT
จะต้องแจ้งให้หน่วยงานหรือองค์กรเหล่านั้นทราบโดยไม่ชักช้า
5. ศูนย์ CERT
ได้พัฒนาและนำแคตตาล็อกที่แสดงรายการการละเมิดและความผิดปกติทั้งหมดที่ส่งผลกระทบต่อสถานะเกษตรอินทรีย์ของผลิตภัณฑ์ ตลอดจนมาตรการที่เกี่ยวข้องที่ต้องนำมาใช้ในกรณีที่มีการละเมิดหรือความผิดปกติโดยผู้ประกอบการภายใต้ระบบควบคุม ซึ่งเกี่ยวข้องกับการผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์ มาใช้

มาตรา 16

ส่วนผสมอาหารที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ที่มาจากแหล่งกำเนิดทางการเกษตร

ในกรณีที่ส่วนผสมที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ซึ่งมีต้นกำเนิดทางการเกษตร ไม่ได้รวมอยู่ในรายการส่วนผสมที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ของคณะกรรมการสุขภาพยุโรป ตาม มาตรา 24 และ 25 ของระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบปฏิบัติและข้อบังคับที่ได้รับมอบอำนาจของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อง ส่วนผสมดังกล่าวจะไม่สามารถนำมาใช้ในการเตรียมผลิตภัณฑ์เกษตรอินทรีย์ได้

ในกรณีที่ส่วนผสมนี้ผลิตโดยใช้วิธีการผลิตแบบอินทรีย์ตามระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบการดำเนินการและการมอบอำนาจของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้องในประเศที่สามนั้น ผู้ประกอบการจะต้องใช้ส่วนผสมที่ผลิตแบบอินทรีย์แม้ว่าผลิตภัณฑ์นั้นจะอยู่ในรายการส่วนผสมที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ของคณะกรรมการสุขภาพยุโรป

ตามมาตรา 24 และ 25 ของระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบการดำเนินการและการมอบอำนาจของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้องก็ตาม ผู้ประกอบการจะต้องแจ้งให้ CERT ทราบก่อนที่จะใช้ส่วนผสมที่ไม่ใช่อินทรีย์

CERT จะต้องแจ้งให้คณะกรรมการธิการ รัฐสมาชิก หน่วยงานรับรอง และหน่วยงานควบคุมอื่นๆ
และหน่วยงานควบคุมที่ได้รับมอบอำนาจตามมาตรา 46(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848
ทราบทันทีเกี่ยวกับการอนุญาตชั่วคราวใดๆ
ที่ได้รับสำหรับการใช้วัตถุดิบทางการเกษตรที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์สำหรับอาหาร อินทรีย์แปรรูปตามมาตรา 25(4) ของระเบียบดังกล่าว
การแจ้งนั้นจะต้องรวมถึงเหตุผลที่ระบุไว้ในแบบฟอร์มเฉพาะที่คณะกรรมการ ธิการจัดเตรียมไว้ ว่าการอนุญาตดังกล่าวได้รับอนุมัติตามมาตรา 25(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848

มาตรา 17

สารประกอบทองแดงและการนำไปใช้ในเกษตรอินทรีย์

สารประกอบทองแดงในรูปแบบต่างๆ เช่น ไฮดรอกไซด์ทองแดง ออกไซด์คลอไรด์ทองแดง ออกไซด์ทองแดง สารผสมบอร์โดซ์ และซัลเฟตทองแดงไตรเบสิก ตามที่ระบุไว้ในระเบียบ (EU) 2018/848
สามารถใช้เป็นสารฆ่าเชื้อแบคทีเรียและเชื้อราในการผลิตพืชอินทรีย์ได้ไม่เกิน 6 กิโลกรัมต่อเฮกตาร์ต่อปี
เฉพาะในกรณีของพืชยืนต้นเท่านั้นที่ผู้ประกอบการอาจยกเว้นและใช้เกินขีดจำกัด 6 กิโลกรัมได้ในแต่ละปี
โดยมีเงื่อนไขว่าปริมาณเฉลี่ยที่ใช้จริงในช่วง 5 ปี ซึ่งรวมถึงปีนั้นและ 4 ปีที่ผ่านมา ต้องไม่เกิน 6 กิโลกรัม ก่อนที่จะใช้สิทธิ์ยกเว้นนี้
ผู้ประกอบการต้องแจ้งรายละเอียดให้ A CERT ทราบ พร้อมหลักฐานเกี่ยวกับความจำเป็นในการใช้เกินขีดจำกัด 6 กิโลกรัมในปีนั้น และดำเนินการได้ก็ต่อเมื่อ A CERT ออกหนังสืออนุญาตเป็นลายลักษณ์อักษรเท่านั้น

นอกจากนี้
ยังต้องมีการดำเนินการลดความเสี่ยงเพื่อปกป้องแหล่งน้ำและสิ่งมีชีวิตที่ไม่ใช่เป้าหมาย เช่น เขตกันชน

มาตรา 18

การคัดค้าน - การอุทธรณ์

ผู้ประกอบการและบุคคลที่สามที่ได้รับการตรวจสอบมีสิทธิในการคัดค้าน และอุทธรณ์
หากและเมื่อพวกเขาสามารถพิสูจน์ความชอบธรรมของผลประโยชน์ของตน ได้

สามารถยื่นคัดค้านได้ทั้งในส่วนของคุณลักษณะของหน่วยงานควบคุมหรือผลการสุ่มตัวอย่าง
และสามารถยื่นได้โดยใช้แบบฟอร์มที่เหมาะสมซึ่งหน่วยงานควบคุมจัดเตรียมไว้สำหรับวัตถุประสงค์นี้ การยื่นคัดค้านจะถือว่าไม่ผลสมบูรณ์หากกระทำโดยผู้ประกอบการที่ถูกตรวจสอบในระหว่างการปฏิบัติงาน หรือเมื่อแจ้งผลการวิเคราะห์ทางเคมีของตัวอย่างให้ผู้ประกอบการทราบแล้ว สำหรับบุคคลภายนอก
เวลาในการยื่นคัดค้านจะถูกกำหนดโดยผู้จัดการทั่วไป
และหากมีเหตุผลอันสมควรและหน่วยงานควบคุมพิจารณาแล้วว่าไม่ผลประโยชน์ที่ขอบด้วยกฎหมาย
ก็จะถูกส่งต่อไปยังคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อง

การอุทธรณ์อาจอ้างถึงการตัดสินใจของหน่วยงานของหน่วยงานควบคุม และอาจยื่นโดยใช้เอกสารที่กำหนดไว้สำหรับวัตถุประสงค์นี้
การยื่นคำร้องจะถือว่าไม่ผลสมบูรณ์เมื่อดำเนินการภายในห้า (5) วันทำการนับจากวันที่แจ้งการตัดสินใจแก่ผู้ประกอบการ

คณะกรรมการคัดค้านและอุทธรณ์จะประชุมภายในสิบห้า (15) วันทำการนับจากวันที่ได้รับคำคัดค้าน/อุทธรณ์

ผู้คัดค้านจะได้รับแจ้งเป็นลายลักษณ์อักษรจากหน่วยงานควบคุมเกี่ยวกับวันที่ตรวจสอบ และอาจขอเข้าร่วมประชุม หากผู้จัดการทั่วไปอนุมัติคำขอ ผู้ประกอบการอาจเข้าร่วมประชุมและสนับสนุนคำคัดค้าน/อุทธรณ์ที่ยื่นมา จนกว่าคณะกรรมการจะตัดสินใจ การตัดสินใจที่ถูกต้องและเหมาะสมภายใต้การพิจารณาอื่น ๆ ที่ยื่นมายังคงมีผลบังคับใช้ คณะกรรมการอาจขอคำชี้แจงเพิ่มเติมจากฝ่ายต่าง ๆ หากจำเป็น หรืออาจขอให้ผู้เชี่ยวชาญเข้ามาตรวจสอบกรณีดังกล่าว คณะกรรมการต้องตัดสินใจภายในสิบห้า (15) วันทำการนับจากวันที่ได้รับคำคัดค้าน/อุทธรณ์ และแจ้งให้ผู้เรียกร้อง/ผู้สมัครทราบเกี่ยวกับการตัดสินใจ

มาตรา 19

สิทธิและหน้าที่ของผู้ประกอบการที่ทำสัญญากับ A CERT

a. สิทธิ:

1. ผู้ประกอบการตามสัญญาอาจร้องขอเปลี่ยนแปลงวันตรวจสอบหรือการเฝ้าระวังได้อย่างถูกต้องภายในระยะเวลาที่กำหนด
2. ผู้รับเหมาอาจร้องขอให้แก้ไขข้อผิดพลาดได้ หากผู้รับเหมาสามารถให้เหตุผลคัดค้านได้
3. D. ในระหว่างการตรวจสอบ ตัวแทนของผู้ประกอบการอาจบันทึกข้อสงสัยเกี่ยวกับการตรวจสอบและ/หรือข้อสังเกตของทีมงานตรวจสอบ ตัวแทนอาจบันทึกข้อสงสัยหรือข้อโต้แย้งของตนในเอกสารทุกฉบับที่ลงนามในระหว่างการตรวจสอบ
4. ผู้รับเหมาอาจได้รับแจ้งเกี่ยวกับเอกสารที่ผู้ตรวจสอบหลักรวบรวมไว้ในระหว่างการตรวจสอบ
5. เดอะ ผู้ประกอบการตามสัญญา อาจร้องขอ การตรวจสอบจากผลลัพธ์ ของสารเคมี การวิเคราะห์เกี่ยวกับการสูดดมอย่าง ภายใต้วงเวลาที่กำหนด ช่วงเวลา ในกรณีนี้ ค่าใช้จ่าย ที่เกิดขึ้น จะถูกชำระโดยผู้รับเหมาตามสัญญา
6. เดอะ ทำสัญญา ผู้ดำเนินการอาจ ใช้ ที่ ได้รับ ใบรับรอง สำหรับ มีอาชีพ เหตุผลต่างๆ กล่าว คือ ข้อสรุป ของ ข้อตกลง คดี ของ ข้อเสนอ การ ยืนยัน ของ คำ สั่งซื้อ สำหรับ เพื่อวัตถุประสงค์ในการส่งเสริมและการตลาด และ ยักรวม ถึงใน คำสั่ง ถึง พิสูจน์ ที่ หลัง สอดคล้อง ถึง ที่ ความต้องการ ของ ที่ มาตรฐาน ตาม ถึง ที่ มัน เป็น ได้รับการรับรอง แล้ว

b. ภาระผูกพัน:

ผู้ประกอบการตามสัญญาต้อง :

1. ร่วมมือกัน ในลักษณะที่ อำนวยความสะดวก เจ้าหน้าที่ของหน่วยงานควบคุม โดย การดำเนินการที่เหมาะสม องค์กร มาตรการที่เกี่ยวข้องกับ ขั้นตอนการตรวจสอบ และ การตรวจสอบการเฝ้าระวัง ในกรณีที่ ผู้แทนทางกฎหมายไม่มาปรากฏตัว เข้าร่วมการตรวจสอบ โดยฝ่ายหลังจะต้อง แต่งตั้ง เอ ตัวแทน WHO จะ อยู่ ณ ที่นั้น ตลอดทั้ง การตรวจสอบ ถ้าหาก ไม่สามารถ ทำการ ตรวจสอบ ได้ หรือการตรวจสอบ ทำได้ ยากเนื่องจาก... คำเริ่มต้น และ/หรือ ถูก ชัดขวางโดยผู้ปฏิบัติงาน ถือว่าเป็น การปฏิเสธ การตรวจสอบและ ขั้นตอนที่เกี่ยวข้องกับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดและมาตรการลงโทษจะถูกนำมา ใช้
2. ในระหว่างการตรวจสอบ ผู้ประกอบการต้องอนุญาตให้ผู้ตรวจสอบ และผู้สังเกตการณ์ที่เกี่ยวข้องทุกคน เข้าถึงสถานที่ผลิต สถานที่แปรรูป สถานที่จัดเก็บ รวมถึงเอกสารทางบัญชีและเอกสารที่เกี่ยวข้องทั้งหมด

- นอกจากนี้ ผู้ประกอบการต้องให้ ข้อมูลใดๆ แก่ หน่วยงานควบคุมด้วย ถือว่า จำเป็น สำหรับ จุดประสงค์ ของการตรวจสอบ;
3. รักษาไว้ทั้งหมด เอกสารที่จำเป็นต้องใช้ เพื่อ ยืนยันข้อเท็จจริง ได้รับการรับรอง กิจกรรม ใน ตามข้อกำหนด ที่เกี่ยวข้อง กฎหมายระดับชาติและระดับยุโรป รวมถึง รหัส ที่ดี การเกษตร แนวปฏิบัติ;
 4. ในกรณีที่เกิดความล้มเหลว ดำเนินการ กำหนดการ การตรวจสอบ ภายใน กรอบเวลา ที่กำหนด เนื่องจาก ผู้ดำเนินการ ผู้ ดำเนินการคือ ถูกตั้งข้อหา สำหรับ การปฏิเสธที่จะดำเนินการ การตรวจสอบ การลงโทษที่กำหนดไว้ถือว่า มีความสามารถ เพื่อรับรู้ ในเรื่องดังกล่าว ซึ่งเป็นผู้ตัดสิน เกี่ยวกับบทลงโทษที่เหมาะสม ที่จะ imposed ต่อ ผู้ดำเนินการตาม รายชื่อมาตรการคว่ำบาตร;
 5. ตัวแทน ทางกฎหมาย ของผู้ดำเนินการหรือ ผู้ได้รับอนุญาตอย่างถูกต้อง บุคคล ต้อง ลงชื่อระหว่าง การตรวจสอบ ทั้งหมด เอกสารที่ ระบุ โดย บุคลากร ของหน่วยงานควบคุม การ ปฏิเสธ ที่จะ ลงนาม ถือ เป็นการ กระทำดังต่อไปนี้ การปฏิเสธที่จะดำเนินการ การ ตรวจสอบ และถูกอ้างถึง คณะกรรมการคว่ำบาตร จะ เป็นผู้ตัดสินใจเกี่ยวกับการบังคับใช้มาตรการคว่ำบาตร;
 6. ดำเนินการอย่างต่อเนื่อง ขั้นตอน จากการตรวจสอบ และ กิจกรรมที่ได้รับการรับรอง เพื่อให้ เป็นไปตามข้อกำหนดอย่างต่อเนื่อง ตามกฎเกณฑ์ ภายใตซึ่ง ได้รับใบรับรองแล้ว;
 7. ดำเนิน การแก้ไข การกระทำ เพื่อแก้ไข ข้อบกพร่อง ที่ตรวจพบระหว่างการตรวจสอบโดย หน่วยงาน ควบคุม ภายใน ที่ระบุไว้ ช่วงเวลา การไม่แก้ไขข้อ บกพร่อง ภายใน เห็นด้วย ระยะเวลาถือเป็นเหตุผล เพื่อบังคับใช้มาตรการคว่ำบาตร ;
 8. แจ้ง ที่ หน่วยงานควบคุม เป็นลายลักษณ์อักษร เกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงใดๆ ซึ่งผู้ประกอบการจะดำเนินการในสถานที่ที่ได้รับการตรวจสอบและรับรองแล้ว กิจกรรมและ/หรือวิธีการผลิต;
 9. แจ้งให้ทราบทันที หน่วยงานควบคุม หากพบ ผลิตภัณฑ์เหล่านั้น ผลิต ประมวลผล นำเข้า หรือ รับ จาก ผู้ประกอบการรายอื่น ไม่ตรงตามความต้องการ ข้อกำหนดของ ระเบียบ (EU) 2018/848 ซึ่งอยู่ ภายใต ข้อกำหนดเหล่านั้น ได้รับการรับรอง;
 10. ในส่วนที่เกี่ยวข้อง ผลิตภัณฑ์ ผลิต ผ่านกระบวนการหรือ นำเข้าโดยผู้ดำเนินการ และ ซึ่ง มีข้อสงสัยเกี่ยวกับการไม่ ปฏิบัติ ตาม ระเบียบ (EU) 2018/848 เอกสาร จะต้องเก็บ หลักฐาน ที่ระบุว่าผลิตภัณฑ์เหล่านั้นเป็นผลิตภัณฑ์ทั่วไป ไว้
 11. ที่ เดอะ ทำสัญญา ห้องผ่าตัด รับผิดชอบ เพื่อความเหมาะสม การใช้ใบรับรอง ได้รับโดย หน่วยงาน ควบคุม ผู้ปฏิบัติงาน ต้องระบุ ที่มัน คือ เฉพาะใบรับรองเท่านั้น สำหรับ ที่ ผลิตภัณฑ์ที่กล่าวถึง ในใบรับรองดังกล่าวและ ทำตลาดผลิตภัณฑ์ของตน ตามนั้น การอ้างอิงใดๆ เพื่อการรับรอง ของผลิตภัณฑ์ ในสื่อต่างๆ รวมถึงแบบฟอร์ม และ โบรชัวร์ และ/หรือ โฆษณาต้อง ปฏิบัติตาม กับ ข้อกำหนดของ ระเบียบ (EU) 2018/848 ;
 12. สถานะ ผลิตภัณฑ์ ที่ ได้รับการรับรอง เฉพาะในส่วน ของ ขอบเขต ซึ่ง ได้รับใบรับรองแล้ว;
 13. ไม่ใช่ การรับรอง ในลักษณะเช่นนั้น ต่อ นำมา ความเสียหาย ถึงหน่วยงานควบคุม หรือ ในลักษณะใด ก็ตาม ที่อาจถูกรับรู้ได้ โดย หน่วยงาน ควบคุม ทำให้เข้าใจผิด;
 14. จัด บันทึก ข้อร้องเรียน และ ไฟล์ ของมาตรการต่างๆ นำไปจัดการกับ ข้อร้องเรียน บันทึกเหล่านี้ ภายใต เพื่อการตรวจสอบ โดยผู้ตรวจสอบ ของหน่วยงานควบคุม;

15. ใน กรณีที่ถูกร้อง หรือ การถอนตัว ของใบรับรอง ผู้ปฏิบัติงานต้อง หยุดทันที การใช้ใดๆ ในใบอนุญาต โฆษณา และ การอ้างใดๆ ถึง การรับรอง;
16. ใน กรณีของ เมื่อมีการเพิกถอนใบอนุญาต ผู้ประกอบการ ต้องส่งคืน เอกสารต้นฉบับทั้งหมดที่ระบุไว้ ใบรับรอง;
17. ยอมรับ ใบรับรองของหน่วยงานควบคุม ออกให้สำหรับ ผู้ประกอบการรายอื่น ๆ
18. บรรจุกฎ และเงื่อนไข ผลิตภัณฑ์ตาม ตาม ระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่อรับ ผลิตภัณฑ์จากอื่น ผู้ดำเนินการตาม ตาม ระเบียบ (EU) 2018/848 ;
19. ใน กรณี ผู้รับ เหมะช่วงของ ผู้ประกอบการรายหนึ่งได้รับการตรวจสอบโดย หน่วยงานควบคุมอื่น รับรองตาม มาตรา 46(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่ออนุญาตให้มีการแลกเปลี่ยน ข้อมูลในหมู่ หน่วยงานควบคุม เกี่ยวกับการดำเนินการตรวจสอบ;
20. ปฏิบัติ ตามข้อกำหนด ของระเบียบการรับรองนี้และภาคผนวกของ ระเบียบข้อบังคับ ใบรับรองที่เกี่ยวข้อง ถึง กิจกรรมของมัน;
21. ปฏิบัติตามข้อกำหนดการรับรองและทำการเปลี่ยนแปลงใดๆ เมื่อได้รับการแจ้งจากหน่วยงานควบคุม
22. ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองจะต้องเป็นไปตามข้อกำหนดของ ผลิตภัณฑ์ภายใต้การรับรองที่ได้รับอนุมัติ
23. ในกรณีที่จำเป็นต้องส่งสำเนาใบรับรอง ให้แนบสำเนา เอกสารทั้งหมดที่เกี่ยวข้องกับการรับรอง หรือตามที่กำหนดไว้ในแผนการรับรองและระเบียบ (EU) 2018/848;
24. เพื่อแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบถึงการเปลี่ยนแปลงใดๆ ที่อาจส่งผลกระทบต่อ ความสามารถในการปฏิบัติตามข้อกำหนดการรับรอง เช่น การเปลี่ยนแปลงสถานะทางกฎหมาย การค้า หรือองค์การ การเปลี่ยนแปลงผู้บริหาร การเปลี่ยนแปลงที่อยู่ และจุดผลิต

มาตรา 20

ภาระหน้าที่ของ CERT

ผู้ที่ได้รับการรับรอง (CERT) จะต้อง :

1. ดำเนิน การที่ ทุกระดับใน เป็นกลาง ด้วยวิธีที่เป็นกลาง ซึ่งรับประกัน การรักษาความลับ ของข้อมูลนั้น ตามฉบับ;
2. มอบ ให้แก่ผู้สมัคร ข้อมูลใดๆ ที่ต้องการ สำหรับการประเมินและ ขั้นตอนการรับรอง แจ้ง ให้ ผู้ปฏิบัติงานทราบ ระเบียบ (EU) 2018/848 มีผลบังคับใช้ และการเพิ่มเติมแต่ละครั้ง และ หรือการแก้ไขเพิ่มเติม CERT จะต้องดำเนินการ ไปทางผู้ปฏิบัติงาน ทั้งหมด ภาระผูกพันของตน ภายใต้ ระเบียบ (EU) 2018/848 และ ข้อบังคับ ภายในของตนเอง ;
3. ใช้ สำหรับแต่ละตำแหน่ง จะมีการคัดเลือก บุคลากร ที่เหมาะสม เพื่อ ทำการประเมิน เนื่องจาก มีคุณสมบัติและความสามารถที่ เหมาะสม
4. ทรัพยากร และกำกับดูแล บุคลากรที่ได้รับการคัดเลือก ถึง ดำเนินการตรวจสอบ ;
5. จัดระเบียบ การตรวจสอบ และ ตัดสินใจ บน การออกใบรับรอง และบทลงโทษ;
6. แจ้ง บริษัทในเครือ บริษัทต่างๆ สำหรับ วัน ที่ดังกล่าว การตรวจสอบ และสำหรับองค์ประกอบ ของทีมตรวจสอบ สำหรับการตัดสินใจ ของคณะกรรมการคว่ำบาตร และ วันที่ของ การตรวจสอบ ค่า อุทธรณ์ และคำร้องจาก คณะกรรมการอุทธรณ์ และการตัดสินใจของมัน;
7. ประเด็น เอกสารรับรอง ตามมาตรา 12 ของ ระเบียบ นี้ ;
8. มัน จะออกจดหมายยืนยันเมื่อ ขอ โดยผู้ดำเนินการ ระบุว่า สิ่งนี้ ผู้ดำเนินการคือ ลงทะเบียน ในระบบการตรวจสอบและรับรอง ของ A CERT และ ตรงตามข้อกำหนด ของ ข้อบังคับ จดหมายการปฏิบัติตาม จะถูกจัดทำให้ สำหรับการใช้งานทุกประเภท ยกเว้นจากการขายสินค้า

9. เก็บ เพิ่มข้อมูลส่วนบุคคล สำหรับ การควบคุม แต่อย่าง ผู้ดำเนินการ ซึ่งมีให้เลือก ถึงหน่วยงานเฝ้าระวัง และ สวมมอบ พวกเขา ให้แก่ฝ่ายหลังเมื่อมีการร้องขอ ;
10. ซึ่งไปข้างหน้า ต่อ หน่วยงานของสหภาพยุโรปภายใน วันที่ 28 กุมภาพันธ์ ของทุกปี ในการดำเนินการ ระเบียบ (EU) 2018/848 และระเบียบ (EU) 2021/1698 ข้อมูลต่อไปนี้ ที่เกี่ยวข้องกับเรื่องก่อนหน้า ปี: ก) ระบบควบคุม ซึ่งนอกเหนือจากนั้น จาก ชื่อและที่อยู่ ข้อบังคับของ พื้นที่และ พืชผลชนิดต่างๆ และจำนวน ที่ ปศุสัตว์ ชนิดพันธุ์ต่างๆ ตามความเหมาะสม ข) รายงานโดยละเอียดเกี่ยวกับ การวิเคราะห์ตัวอย่างที่นำมาตรวจสอบ ค) สถานะของ ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง (พิมพ์, ขนาด, ปริมาณ ภูมิภาค) และ ง) ข้อมูลอื่นๆ ตามคำขอของ ผู้มีความสามารถ เจ้าหน้าที่; รวมมือกัน กับสิ่งอื่น ๆ หน่วยงานควบคุม ผลิตภัณฑ์ อินทรีย์ โดยการแบ่งปัน ข้อมูลที่จำเป็นและ การส่ง สำเนา ของที่เก็บถาวร ไฟล์ของผู้ปฏิบัติงานส่วนบุคคล หากผู้ปฏิบัติงานตัดสินใจเปลี่ยนชุดควบคุม และแจ้งให้ทราบพร้อมกันนั้น การกำกับดูแลและการควบคุม อำนาจหน้าที่ตามความเหมาะสม;
12. แจ้ง การกำกับดูแล อำนาจในการออก เอกสารรับรอง และ ระบุ หรือเพิกถอน ที่ การรับรอง หัวหน้างาน และ กำกับดูแล อำนาจตามความเหมาะสม โดยมีกฎหมายระดับชาติที่เกี่ยวข้อง กฎหมาย;
13. ให้ความช่วยเหลือ สำหรับการตรวจสอบส่วนที่สอง ;
14. ใน กรณีของการเกิดซ้ำ การดำเนินการ ของหน่วยงานควบคุม หลังจากที่ได้กระทำ การอย่างถูกต้องแล้ว เข้าพัก การคัดค้าน หรือ อุทธรณ์ต่อ คณะกรรมการอุทธรณ์ ค่าใช้จ่ายต่างๆ จะถูกรับผิดชอบโดย ร่างกาย;
15. ใบรับรอง ไม่มี ความรับผิดชอบหาก หนี้สิน เกิดขึ้น เนื่องจากการบริโภค ของที่ไม่ปลอดภัย อาหารจาก ได้รับการรับรอง ผู้ดำเนินการ;
16. แจ้งผู้ประกอบการเป็นลายลักษณ์อักษรเมื่อ กฎหมายกำหนดให้ต้องเผยแพร่ข้อมูลที่เป็นการลับเกี่ยวกับผู้ประกอบการที่ถูกกล่าวหาแก่บุคคลที่สาม
17. หากมีการร้องขอคำชี้แจงเพิ่มเติมเกี่ยวกับการบังคับใช้ข้อบังคับ เจ้าหน้าที่ที่มีความรู้ทางเทคนิคของหน่วยงานควบคุมจะให้คำชี้แจง ดังกล่าวตามคำขอ
18. แจ้งให้บริษัทที่ได้รับการรับรองทราบผ่านทางอีเมล เว็บไซต์อย่างเป็นทางการ หรือทางไปรษณีย์ เกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงข้อกำหนดการรับรองที่มีผลกระทบต่อผู้ประกอบการ
19. เมื่อผู้ประกอบการและ/หรือผู้รับเหมาร่วมได้รับการตรวจสอบโดย หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ทีม CERT จะต้องแลกเปลี่ยนข้อมูลเกี่ยวกับผู้ประกอบการที่กล่าวถึงข้างต้นและ ผลการกิจของพวกเขากับ หน่วยงานเหล่านั้น กรณี ที่ ผู้รับ เหมะ ช่วง ของ ผู้ปฏิบัติงาน ได้รับ การตรวจสอบโดย ได้รับการยอมรับอีกประการหนึ่ง ตัวเครื่องควบคุม เพื่ออนุญาตให้มีการแลกเปลี่ยน ข้อมูลในหมู่ หน่วยงานควบคุม เกี่ยวกับการดำเนินการตรวจสอบ;
20. ในกรณีที่มีการโอนย้ายไปยังหน่วยงานควบคุมอื่น CERT มีหน้าที่ต้องส่งมอบข้อมูลที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับเพิ่มข้อมูลของผู้ประกอบการ รวมถึงรายงานการตรวจสอบ ให้แก่หน่วยงานควบคุมแห่งใหม่ โดยเฉพาะอย่างยิ่ง:
 - หากปัญหาทางการเงินของผู้ประกอบการได้รับการแก้ไขแล้ว
 - หากไม่มีการตรวจสอบตามกำหนดภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับมอบหมายการตรวจสอบ
 - หาก ACERT อยู่ระหว่างการประเมินความคืบหน้าเกี่ยวกับข้อบกพร่องที่พบระหว่าง การตรวจสอบต่อผู้ประกอบการ
21. ใน ทางกลับกัน หากผู้ประกอบการได้อินธุรกิจของตนไปยัง A CERT แล้ว หน่วยงานควบคุมเดิมจะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าผู้ประกอบการได้ ดำเนินการกับกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ระบุไว้ในรายงานของ หน่วยงานควบคุมเดิมแล้ว

22. เมื่อผู้ดำเนินการถอนตัว จากระบบควบคุม หน่วย CERT จะต้องแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทันที กรณีการโอนย้ายก็เช่นกัน

มาตรา 21

สิ้นสุดของความร่วมมือ

ความร่วมมือระหว่าง A CERT และผู้ประกอบการตามสัญญาอาจสิ้นสุดลงด้วยเหตุผลดังต่อไปนี้:

- เมื่อ ระยะเวลาตามที่ระบุไว้ในสัญญาเอกชนสิ้นสุดลง และหากผู้ประกอบการไม่ยื่นขอต่ออายุสัญญา
- หลังจากที่ผู้ประกอบการบอกเลิกสัญญาเอกชนแล้ว ในกรณีนี้ผู้ประกอบการควรแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบเป็นลายลักษณ์อักษร พร้อมทั้งให้คำมั่นว่าจะปฏิบัติตามเงื่อนไขของสัญญาที่ลงนามไว้ เกี่ยวกับการผูกพันทางเศรษฐกิจที่มีต่อ A CERT
- ภายหลังการยุติสัญญาส่วนตัวโดย A CERT เหตุผลที่อาจนำไปสู่การยุติสัญญาโดยหน่วยงานควบคุม ได้แก่ :
 - การไม่ปฏิบัติตามภาระผูกพันทางการเงิน
 - การ บังคับใช้ โดยคณะกรรมการคว่ำบาตร ของการถอนของผู้ดำเนินการ จาก ระบบควบคุม สำหรับช่วงเวลาที่ไม่ใช่ เกินกว่า สามปี หรือ ห้ามจำหน่ายผลิตภัณฑ์ของตนในฐานะสินค้าเกษตรอินทรีย์ สำหรับ ช่วงเวลาที่ไม่ใช่ เกินกว่าหนึ่ง ปี, ในขณะที่แจ้งให้ทราบ หน่วยงานกำกับ ดูแล

บริษัท CERT ขอสงวนสิทธิ์ ขวา เพื่อยื่นฟ้องต่อศาล ศาลแพ่ง เพื่อดำเนินการฟ้องคดี สิทธิตามกฎหมายของตน รวมถึง เพื่อดำเนินการคุ้มครองเกี่ยวกับ ภัยคุกคาม ขัดกับชื่อเสียงและหน้าที่ที่ดีของมันเป็นผ่านทางใดๆ หมายถึง (กระดาษ, ดิจิทัล) กต, วิทยู, เป็นต้น)

มาตรา 22

นโยบายการกำหนด ราคา และเครดิต

CERT ปฏิบัติตามหลักเกณฑ์เฉพาะ การกำหนดราคา นโยบายสำหรับทุกคน ผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้อง เพื่อจุดประสงค์นี้ ร่างรายการราคา ขึ้นอยู่กับคำขอ ขอบเขตของการรับรอง โดยพิจารณาจาก เส้นใยทางเศรษฐกิจ รายละเอียดของความร่วมมือได้ระบุไว้อย่างชัดเจน

แต่ละ ปฏิทิน ปี อัตราภาษีศุลกากร อาจ จะต้องแก้ไข โดยการตัดสินใจของหน่วยงานควบคุม ปรากฏจาก แจ้งให้ทราบล่วงหน้า

มาตรา 23

สิ่งพิมพ์

ภายใน ภาระผูกพันต่อ ระดับชาติและ กฎหมายยุโรป CERT เผยแพร่และ จัดหาผู้ที่มีความสามารถ เจ้าหน้าที่ที่มีข้อมูล เช่น:

- ระเบียบการรับรอง
- ภาคผนวกของ การรับรอง ระเบียบข้อบังคับ
 - ฉันท การผลิตพืชผล
 - II การผลิตสัตว์
 - 3. การแปรรูปอินทรีย์ ผลิตภัณฑ์และ ให้อาหาร
- รายการราคา
 - การผลิตพืชผล
 - การผลิตสัตว์
 - การประมวลผลของ ผลิตภัณฑ์ชีวภาพและ ให้อาหาร