

ระเบียบการรับรอง

**เพื่อการผลิตสินค้าเกษตรอินทรีย์ในประเทศที่สาม
เป็นไปตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848**

และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการตามที่มีการแก้ไขและบังคับใช้

หัวข้อที่ 1

ขอบเขต

ระเบียบการรับรองหมายถึงระบบควบคุมที่ ACERT นำไปใช้ในประเทศที่สาม โดยอธิบายถึงมาตรการควบคุมที่ ACERT ใช้กับผู้ประกอบการที่ตั้งอยู่ในประเทศที่สาม ตามโครงการตรวจสอบและรับรองอินทรีย์ของ ACERT และข้อกำหนดการติดตามผลของผลิตภัณฑ์อินทรีย์ โดยเป็นไปตามระเบียบ (EU) 2018/848, ระเบียบ (EU) 2017/625, ระเบียบ (EU) 2021/1698 ว่าด้วยการผลิตและการติดตามผลของผลิตภัณฑ์อินทรีย์ และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการตามที่มีการแก้ไขและบังคับใช้

ส่วนที่สำคัญของกฎระเบียบปัจจุบันคือ ICS-BIO3CC_D1.49 ภาคผนวกของกฎระเบียบการรับรอง

ข้อ 2

หน่วยตรวจสอบและรับรอง ACERT European Organisation for Certification SA

1. I ภายใต้ชื่อ ACERT European Organisation for Certification SA (ต่อไปนี้จะเรียกว่า ACERT หรือหน่วยควบคุม) ก่อตั้งขึ้นในเมืองเฮสซาโลนีกในปี 2548 ภายใต้รูปแบบทางกฎหมายของผู้ดำเนินการ SA (Société Anonyme) กิจกรรมหลักของ ACERT คือการปฏิบัติงานตรวจสอบและรับรองผลิตภัณฑ์และระบบการจัดการ
2. วัตถุประสงค์ของ ACERT :
 - การส่งเสริมการพัฒนาที่ยั่งยืนและเกษตรอินทรีย์
 - สิ่งแวดล้อม การป้องกัน
 - การรับประกันการผลิตสินค้าอุปโภคบริโภคระดับสูงเพื่อประโยชน์ของผู้บริโภค
 - การรักษาความลับ ความเที่ยงธรรม และความเป็นกลาง
3. หลักการทำงานของ ACERT:
 - a. การรักษาความลับ-ความมั่นใจ
ACERT จะถือว่าข้อมูลทั้งหมดที่ได้รับจากผู้ปฏิบัติงานในระหว่างกระบวนการตรวจสอบและรับรองเป็นความลับ ข้อมูลจะถูกแลกเปลี่ยนระหว่าง ACERT และบุคคลที่สามโดยไม่ได้รับความยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรจากผู้ดำเนินการ เว้นแต่จะกำหนดเป็นอย่างอื่นโดยรอบการกำกับดูแลที่เกี่ยวข้อง กฎหมาย และ/หรือระบบควบคุมของ ACERT ที่ผู้ดำเนินการปฏิบัติตาม ในกรณีที่มีการปรับปรุงโดยหน่วยงานควบคุมและกำกับดูแลเกี่ยวกับกฎหมายปัจจุบัน ACERT จะแจ้งให้ผู้ดำเนินการทราบ
 - b. ความเป็นกลาง - ความเที่ยงธรรม

ACERT ไม่เกี่ยวข้องกับการจัดการ การออกแบบ และ/หรือการตลาดของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง นอกจากนี้ ACERT ไม่ได้เกี่ยวข้องกับการให้บริการให้คำปรึกษา บุคลากรภายในและภายนอกของ ACERT จะไม่อยู่ภายใต้แรงกดดันทางการค้า เศรษฐกิจ หรือรูปแบบอื่นใดที่อาจมีอิทธิพลต่อการตัดสินใจ ACERT ให้ข้อมูลแก่ผู้ประกอบการที่สนใจเกี่ยวกับการตีความกระบวนการรับรอง ระบบการรับรองของ ACERT ได้รับการตรวจสอบโดยหน่วยงานควบคุมและกำกับดูแล การตรวจสอบภายในของ ACERT ดำเนินการโดยคณะกรรมการควบคุมความเป็นอิสระ (ICC) ซึ่งเป็นกลุ่มองค์กรที่จัดตั้งขึ้นตามคำเชิญของ ACERT ถึงสมาชิก คณะกรรมการเป็นหน่วยงานอิสระที่ทำหน้าที่ควบคุมภายในของ ACERT และจัดให้มีการประชุมปีละครั้งตามระเบียบการปฏิบัติงาน คณะกรรมการก่อตั้งขึ้นในลักษณะที่ผลประโยชน์ส่วนบุคคลไม่มีชัย ในขณะที่ทุกส่วนที่สนใจมีโอกาสที่จะมีส่วนร่วม นอกเหนือจากหน้าที่ติดตามผลแล้ว คณะกรรมการยังมีส่วนร่วมในการสร้างนโยบายและหลักการเกี่ยวกับระบบการรับรองอีกด้วย

c. ความโปร่งใส

ขั้นตอนของ ACERT ช่วยให้เรามั่นใจได้ถึงความโปร่งใสผ่านการเผยแพร่ข้อมูลประเภทต่างๆ ซึ่งทุกส่วนที่สนใจสามารถเข้าถึงได้ฟรี สิ่งพิมพ์เหล่านี้รวมถึงข้อบังคับการรับรองปัจจุบันและรายการออกลงทะเบียนของผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรอง โดยระบุและไม่จำกัด นอกจากนี้ เอกสารที่เผยแพร่และข้อมูลทั้งหมดที่จำเป็นจะถูกส่งไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจ เพื่อให้มั่นใจว่า ACERT ปฏิบัติตามกฎหมายปัจจุบัน

d. ACERT

ขอสงวนสิทธิ์ที่จะไม่ดำเนินการตามกระบวนการรับรองหากในระหว่างการตรวจสอบ ACERT พบว่าความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ตกอยู่ในอันตรายและมีการละเมิดกฎหมายสำหรับการผลิต การจัดเก็บ และการจัดจำหน่ายอาหาร

e. ข้อกำหนด

ข้อกำหนด และการตัดสินใจรับรองของหน่วยงานควบคุมนั้นจำกัดเฉพาะประเด็นที่เกี่ยวข้องอย่างเคร่งครัดกับขอบเขตการรับรองที่เป็นปัญหา

ข้อ 3

คำจำกัดความ

คำจำกัดความที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ว่าด้วยการผลิตและการติดตามผลของผลิตภัณฑ์อินทรีย์จะตั้งนำไปใช้ตามวัตถุประสงค์ของกฎระเบียบการรับรองปัจจุบัน และภาคผนวก

ข้อ 4

การตรวจสอบ การ รับรอง และ การเฝ้าระวัง

A. ขั้นตอนการลงทะเบียนประกอบด้วย :

1. แอปพลิเคชัน :

ผู้ประกอบการที่สนใจทุกคนมีสิทธิยื่นขอการรับรองได้ ผู้ปฏิบัติงานที่สนใจจะได้รับข้อมูลจากหน่วยงานออกใบรับรอง หรือผ่านทางเว็บไซต์ของหน่วยงานออกใบรับรอง (www.a-cert.org) ข้อมูลซึ่งประกอบด้วย :

- ที่ การรับรอง ระเบียบข้อบังคับ ;
- ที่ ที่เกี่ยวข้อง ภาคผนวก ของ ที่ การรับรอง ระเบียบ ตาม ประเภทของ การ รับรอง ที่ร้องขอ ;
- ที่ ที่เกี่ยวข้อง รายการ ราคา ตาม ประเภท การรับรอง ที่ ร้องขอ
- แบบฟอร์มใบสมัคร;
- ที่ เอกสาร คำประกาศ - คำอธิบาย ของผู้ปฏิบัติงาน ที่เกี่ยวข้อง กับ ประเภท การรับรอง ที่ร้องขอ และเอกสารอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง ทั้งหมด

นอกจากนี้ กฎระเบียบ (EU) 2018/848 ยังรวมอยู่ด้วย เว็บไซต์ ของ ACERT ผู้มีส่วนได้เสียทั้งหมดอาจได้รับเอกสารของ ACERT ดังกล่าวข้างต้นผ่านทางอีเมลหรือทางไปรษณีย์ด้วยค่าใช้จ่ายของตนเอง

ที่ สนใจ งานส่งเสริมฯ เติม ใน และ ส่ง ถึง เอเชิร์ต เอกสาร กล่าวถึง ใน คณะเนน ง และ อี นี้ ขั้นตอน ยังใช้ในกรณีที่ขอเขตการรับรองได้รับการแก้ไข (ขยายหรือลด)

ใน กรณี ที่ สนใจ งานส่งเสริมฯ เป็น เรียบร้อยแล้ว ได้รับการรับรอง โดย อื่น ควบคุม เนื้อความ ACERT ร้องขอ สำเนา ของ ของผู้ปฏิบัติงาน ไฟล์ โดย ที่ ก่อนหน้า ควบคุม ร่างกาย . หลังจาก นั้น การรับรอง มีการปฏิบัติตาม ขั้นตอน ที่ใช้ ในกรณีการรับรองเบื้องต้น ผู้ปฏิบัติงานไม่ได้รับอนุญาตให้มีข้อตกลงการรับรองที่ถูกตัด ออกจากหน่วยงานควบคุมมากกว่าหนึ่งแห่งสำหรับขอบเขตเดียวกันในช่วงเวลาเดียวกัน

2. การเซ็นสัญญา :

กำลังติดตาม ที่ การอนุมัติ ของ ที่ แอปพลิเคชัน โดย ที่ ทั่วไป ผู้จัดการ และ ภายใน 30 วัน จาก ของมัน การ ส่ง ผู้มีส่วนได้เสียและโดยเฉพาะอย่างยิ่งตัวแทนทางกฎหมาย จะต้องลงนามในสัญญากับหน่วยงานควบคุม ที่ วัตถุประสงค์ ของ ที่ สัญญา เป็น ที่ คำนิยาม ของ ที่ ตามสัญญา ภาระผูกพัน ของ ที่ ฝ่ายต่างๆ ให้ มีประสิทธิภาพ การดำเนินการของ ข้อบังคับ (EU) 2018/848 เพื่อที่จะผลิต เชื้อถือได้ ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก และปกป้อง สิ่งแวดล้อม . ตามสัญญาหน่วยงานควบคุมมีหน้าที่ใน การตรวจสอบ ที่ สิ่งอำนวยความสะดวกของผู้ประกอบการให้สอดคล้องกับ ที่ ใช้ได้ ระดับชาติ และ สหภาพยุโรป การออกกฎหมาย โดยดำเนินการ การตรวจสอบในสถานที่จริงอย่างน้อยหนึ่งครั้งต่อปี ซึ่ง มีส่วนช่วยในการจัดการที่ดินและการผลิตผลิตภัณฑ์อินทรีย์ อย่างยั่งยืน ผู้ดำเนินการตามสัญญามีหน้าที่ต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการ ตามที่บังคับให้อยู่ในปัจจุบัน

เอกสารต่อไปนี้ถือเป็นส่วนประกอบหนึ่ง ส่วนหนึ่ง ของ สัญญา ของผู้ประกอบการ :

- เขา นำเสนอการรับรองกฎระเบียบ ;
- ภาค ผนวกของระเบียบการรับรองที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตการรับรองที่ ร้องขอ
- กฎ ระเบียบด้านเครื่องหมายการค้าและการติดฉลากเกี่ยวกับการใช้โลโก้รับรองซึ่งลูกค้าได้รับก่อนลงนามสัญญา
- ที่ รายการราคา และ การวิเคราะห์ ราคา ที่เกี่ยวข้อง ถึง การ รับรอง ที่ร้องขอ ขอบเขต ที่ไหน ที่ จำนวนเงิน ที่ต้องชำระ ที่แน่นอน และวิธีการชำระเงิน เป็น ระบุ ไว้ กรณีที่มีการผลิตพืช รายการ ของ สาขา แนบ มา ด้วย

หลังจาก การลงนาม ที่ สัญญา ที่ ผู้ดำเนินการคือ ลงทะเบียนแล้ว ใน ที่ การตรวจสอบ และ การรับรอง ระบบ ของ ร่างกาย ควบคุม และ ถึง เอเชิร์ต รีจิสทรี ของผู้ปฏิบัติงาน ที่ไหน มัน ยังคงอยู่ จนกว่า จะได้รับใบรับรอง หากมี ผู้ดำเนินการตามสัญญาจะต้อง รายงาน การ เริ่มต้น ของ ของมัน กิจกรรม ใน โดยธรรมชาติ เกษตรกรรม ภายใน สิบ (10) วัน จาก การลง นาม สัญญา ถึง หน่วยงานที่เกี่ยวข้องของประเทศ ที่ผู้ดำเนินการตั้งอยู่ ได้รับการรับรอง สำเนา ของ นี้ จะต้องจัดให้มีการรับทราบต่อหน่วยงานควบคุมเพื่อการเก็บ บันทึกลับ

3. การตรวจสอบ :

ภายใน 12 เดือนนับจาก การ ลงนามในข้อตกลงการ รับรอง หน่วยงาน ควบคุม ประพฤติ หนึ่ง บน เว็บไซต์ การตรวจสอบ ตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848 และขั้นตอนการตรวจสอบของหน่วยงานควบคุม เพื่อ :

- ตรวจสอบ แบบฟอร์ม คำชี้แจงที่ส่งมา - คำอธิบาย และข้อมูลที่ให้มาพร้อมกัน ใบสมัครของ ผู้ประกอบการ ;
- ประเมินกิจกรรมของผู้ปฏิบัติงาน ตาม มาตรฐาน ISO / IEC 17065 และ ความต้องการ ของ ระเบียบข้อบังคับ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตแบบอินทรีย์ และพิจารณาว่าข้อกำหนดของ ชาติ ปัจจุบัน และยุโรป เป็นไปตาม กฎหมาย สำหรับ การ ผลิตแบบอินทรีย์
- ระบุ ความ ไม่ สอดคล้อง และ ขอให้ผู้ดำเนินการแก้ไขเพื่อแก้ไขความไม่สอดคล้องตามลำดับและรับรองว่า การปฏิบัติตามของผู้ปฏิบัติงาน ด้วยกฎระเบียบของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง สำหรับ ที่ร้องขอ ขอบเขตการรับรอง

ที่ วันที่ตรวจสอบ เป็น จัด โดย การควบคุม ร่างกาย โดยคำนึงถึงความพร้อมของผู้ให้บริการ ที่ ตัวดำเนินการ เป็น สิ่งมีชีวิต แจ้งให้ทราบ ด้วยความเคารพ ที่ สุดท้าย วันที่ ของ ที่ การตรวจสอบ และ ที่ การตรวจสอบ ทีม ซึ่ง ประกอบ ของ หนึ่ง หรือ มากกว่า ผู้ตรวจสอบ อย่าง น้อย 5 วันก่อนการตรวจสอบ ในกรณีที่ไม่เห็นด้วยกับวันที่จัด ให้มีการตรวจสอบใหม่ อย่างไรก็ตาม วันที่ใหม่ต้องไม่เกิน 5 วัน นับจากวันที่ตรวจสอบได้แจ้งให้ผู้ดำเนินการทราบในเบื้องต้น ที่ ตัวดำเนินการ อาจ ยื่นคำคัดค้านเป็นลายลักษณ์อักษรและสมเหตุสมผลโดยอ้างถึงสมาชิกหรือสมาชิกของทีมตรวจสอบ ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมยอมรับการคัดค้าน สมาชิกหรือสมาชิกที่มีการคัดค้านจะถูก แทนที่

ผู้ปฏิบัติงานจะต้องแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบหากเกิดการคัดค้าน ไม่ว่าจะในวันหรือก่อนที่โรงงานตรวจสอบล่วงหน้าไม่เกิน 5 วันก่อนการตรวจสอบ ในระหว่างการตรวจสอบ ที่ปรึกษาของผู้ปฏิบัติงานอาจอยู่ด้วย หากผู้ปฏิบัติงานแจ้งหน่วยงานควบคุมตามนั้น ที่ปรึกษาไม่มีสิทธิเข้าร่วมในขั้นตอนการตรวจสอบ

การตรวจสอบเพื่อส่งเข้าระบบควบคุมเบื้องต้น ประกอบด้วย

- การตรวจสอบ ในสถานที่ อย่างเต็ม รูปแบบ ของ ปัจจัย การผลิต ที่ขึ้นทะเบียนแล้ว และ กระบวนการผลิต
- บน เว็บไซต์ การตรวจสอบ ของ ที่ สิ่งอำนวยความสะดวก ;
- การ ควบคุมเอกสารทางบัญชี
- การสุ่มตัวอย่าง ใน คำสั่ง ถึง ตรวจจับใด ๆ สารที่ไม่ได้รับอนุญาตสำหรับใช้ในการผลิตอินทรีย์ตามระเบียบข้อบังคับของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง หรือเพื่อตรวจสอบการใช้เทคนิคที่ไม่เป็นไปตามกฎระเบียบของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง ถ้า มีการสุ่มตัวอย่างเป็นสิ่งจำเป็นในกรณีที่มี ข้อสงสัยเกี่ยวกับการใช้ผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับ อนุญาต
- การติดตาม ข้อควรระวัง มาตรการ ที่ใช้ เพื่อหลีกเลี่ยงการปนเปื้อน โดยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต หรือสาร ต่างๆ

เมื่อเสร็จสิ้น ของการตรวจสอบ รายงาน เสร็จ สมบูรณ์ ซึ่งบันทึก ผลการตรวจ สอบ บทบัญญัติของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ที่ถูกละเมิดและการลงโทษที่เกี่ยวข้อง หลังจากนั้นหัวหน้า สารวัตร แจ้ง ผู้ปฏิบัติงานตรวจสอบ เกี่ยวกับ ผลลัพธ์ ของการตรวจสอบ โดยการส่งมอบ คัดลอก ของรายงาน ในกรณีที่สังเกตเห็นความไม่สอดคล้องในระหว่างการตรวจสอบ ผู้ ปฏิบัติงานจะต้องดำเนินการแก้ไขที่จำเป็น ภายในระยะเวลาที่กำหนดโดย ร่างกายควบคุม การ ดำเนินการแก้ไข ได้รับการตรวจสอบโดย หน่วยงาน ควบคุม และอาจเป็นไปได้ การตรวจสอบใหม่จะเกิดขึ้น เพิ่มเติม ถ้า ร่างกายควบคุม สัมผัส เพื่อแก้ไข การไม่ เป็นไปตามข้อกำหนดภายใน ที่ตกลงกันไว้ ระยะเวลา, นี้ อาจ ส่งผลให้ เกิด การ รับรอง ของผลิตภัณฑ์ และ/หรือ ในการยกเลิก ข้อตกลงการรับรองที่ทำกับหน่วยงาน ควบคุม

B. การรับรอง :

ทั้งหมด เอกสารประกอบ รวมตัวกัน โดย การควบคุม ร่างกาย ผ่าน ที่ การลงทะเบียน ขั้นตอน และ ทั้งหมด อื่น ที่เกี่ยวข้อง เอกสาร ที่ ยังเป็น รวบรวม เป็น สิ่งมีชีวิต ตรวจสอบแล้ว โดย ผู้ประเมินอิสระซึ่งอาจเป็นสมาชิกของสภาวิทยาศาสตร์ด้วย ผู้ประเมินกรอกรายงานการประเมินและตัดสินใจว่าจะ ให้การรับรองหรือไม่

หลังจาก การตัดสินใจรับรอง ผู้ปฏิบัติงานจะได้รับผลการลงทะเบียนในทะเบียนผู้ดำเนินการที่ได้รับการรับรองของ ACERT และอาจได้รับใบรับรองผลิตภัณฑ์ที่ไม่สามารถออกใบรับรองให้กับผู้ปฏิบัติงานที่ไม่สามารถแก้ไขความ ไม่สอดคล้องทั้งหมดที่ระบุไว้ในระหว่างการตรวจสอบ การให้การรับรองโดยอัตโนมัติหมายถึงการให้สิทธิในการใช้โลโก้ การรับรอง (โลโก้ของคณะกรรมการสหภาพยุโรปและโลโก้ ACERT) หน่วยงานควบคุมติดตามการติดตามของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง และไม่มีส่วนรับผิดชอบต่อข้อบังคับใดที่รวมอยู่ในการติดตาม ซึ่งเป็นไปตามข้อกำหนดทางกฎหมายทั่วไป

คณะกรรมการควบคุมความซื่อสัตย์จะติดตามการออกใบรับรองที่เหมาะสม

C. การตรวจสอบการเฝ้าระวัง :

ภายหลังการออกใบรับรอง ACERT ดำเนินการ การเฝ้าระวัง การตรวจสอบ ใน คำสั่ง เพื่อปกป้อง ที่ อยางต่อเนื่อง ความพึงพอใจ ของ ที่ ความต้องการ ของ ที่ ระเบียบข้อบังคับ และตรวจสอบ ที่ การปฏิบัติตามของ ได้รับการรับรอง ของผู้ปฏิบัติงาน กิจกรรม ว่าด้วยเรื่องอินทรีย์ การผลิตการเตรียมการ หรือนำเข้า จากที่สาม ประเทศ .

การเฝ้าระวังรวมถึง :

1) ประจำปี การตรวจสอบ :

ดำเนินการตามข้อกำหนดของกฎระเบียบ (EU) 848/2018 อย่างน้อยปีละครั้งและในกรณีใด ๆ ภายในฤดูปลูกปัจจุบันของสายพันธุ์ที่เพาะปลูกเพื่อการผลิตพืช ผล ; ภายในปีผสมพันธุ์เพื่อการผลิตสัตว์ และอยู่ในช่วงเตรียมการปัจจุบันสำหรับผู้ปฏิบัติงานเตรียมการ กรณีประกาศตรวจสอบ วันที่ ถูก กำหนดในการปรึกษาหารือ กับผู้ปฏิบัติงาน ในเรื่องใดก็ได้ กรณี การตรวจสอบจะต้อง ให้ดำเนินการภายใน 5 วัน นับแต่ วันตรวจครั้งแรก แจ้งแก่ผู้ปฏิบัติงานโดยหน่วยงานควบคุม ที่งานตรวจสอบ ดำเนิน การก การตรวจร่างกายเต็มรูปแบบของ ผู้ดำเนินการ; ตรวจสอบ เอกสารทางบัญชี ของผู้ปฏิบัติงาน และอาจทำการสุ่มตัวอย่างตามนั้น ตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848

โดยรวมแล้ว ผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด ยกเว้นที่อ้างถึงในมาตรา 34(2) และ 35(8) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องได้รับการตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดอย่างน้อยปี ละครั้ง การทวนสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดต้องรวมถึงการตรวจสอบ ทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุด้วย

ระยะเวลาระหว่างการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุสองครั้งจะต้องไม่เกิน 24 เดือนหากตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้:

- การตรวจสอบครั้งก่อนของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ ประกอบการที่เกี่ยวข้องไม่พบการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใด ๆ ที่มีผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์แปรรูปในช่วงระยะเวลาอย่างน้อย 3 ปีติดต่อกัน และ
- ผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องได้รับการประเมินบนพื้นฐานขององค์ประกอบที่อ้างถึงในมาตรา 38(2) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และในมาตรา 9 ของกฎระเบียบ (EU) 2017/625 ซึ่งมีแนวโน้มต่ำที่จะ การไม่ปฏิบัติตาม

2) การตรวจสอบเพิ่มเติม :

การคัดเลือกผู้ปฏิบัติงานที่เข้ารับการตรวจสอบโดยไม่แจ้งล่วงหน้าในแต่ละปีจะต้องขึ้นอยู่กับการวิเคราะห์ความเสี่ยงที่พัฒนาโดย หน่วยงาน ควบคุม และมีกาวางแผนการตรวจสอบตามเกณฑ์ที่กำหนดระดับ ความเสี่ยง หน่วยงานควบคุมจะต้องรับรองว่าในแต่ละปี การตรวจสอบเพิ่มเติมอย่างน้อย 10% ของผู้ประกอบการที่ลงทะเบียนทั้งหมด จะต้องดำเนินการแบบสุ่มตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/279 อาจมี สาเหตุ และการตรวจสอบเพิ่มเติม ข้อมูลใด ๆ

ซึ่งทำให้เกิดข้อสงสัยว่า ไม่ได้ผล การประยุกต์ใช้ข้อกำหนด ของระเบียบ โดย ผู้ดำเนิน การ หรือ ซึ่งมีความเสี่ยงที่จะมีการทดแทน ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก กับ สินค้าที่ไม่ได้เป็น ผลิตภัณฑ์ หรือนำเข้า จาก ที่สาม ประเทศตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และกรอบการกำกับดูแลที่เกี่ยวข้อง ตามที่บังคับใช้ใน ปัจจุบัน นอกจากนี้ 10% ของการตรวจสอบทั้งหมดที่ดำเนินการทุกปีจะต้องไม่มีการแจ้งเตือนล่วงหน้า การตรวจสอบประเภทที่ดำเนินการโดยไม่ต้องแจ้งให้ผู้ปฏิบัติงานทราบ ล่วงหน้า

3) การสุ่มตัวอย่าง:

ร่างกายควบคุม ดำเนินการ ประจำปี การสุ่มตัวอย่างไปที่ เปอร์เซ็นต์ ของผู้ประกอบการทั้งหมด กับ ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง ตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 ข้อบังคับ (EU) 2021/1698 และข้อบังคับ (EU) 2021/279 ในแต่ละ การสุ่มตัวอย่าง บุคลากร ของหน่วยควบคุมจะใช้เวลา ตัวอย่าง และส่งไปที่ ACERT ร่างกายควบคุม แล้ว ส่งต่อ ตัวอย่าง เพื่อการวิเคราะห์ใน ได้รับการรับรอง ห้องปฏิบัติการที่ทำสัญญากับ ACERT วัตถุประสงค์ ของการตรวจสอบผลลัพธ์ ตัวอย่างเคาน์เตอร์ จะถูก เก็บไว้กับห้องปฏิบัติการเพื่อ สูงสุด 30 วัน ที่แน่นอน เวลานั้นอยู่กับ ที่ ประเภทของตัวอย่าง และ สารที่เกี่ยวข้องที่ใช้ในการ วิเคราะห์ ในระหว่าง การตรวจสอบทั้งหมด ทีมงานตรวจสอบ จะนำ ตัวอย่าง ไปตรวจสอบ การวิเคราะห์ในกรณีที่มีข้อสงสัย เกี่ยวกับการใช้งาน ของผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต หรือความน่าจะเป็นของ การปนเปื้อน โดยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต ในกรณีเหล่านี้ จะไม่สามารถใช้ จำนวนตัวอย่างขั้นต่ำ (5% ของจำนวนผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด) ที่จำเป็นต้องดำเนินการ และวิเคราะห์

4) ในกรณีของ การตรวจสอบ การไม่ปฏิบัติตาม ในระหว่างการตรวจสอบเฝ้าระวัง ขึ้นอยู่กับ ขอบเขตและ ความรุนแรง ผู้ปฏิบัติงานจะต้อง ดำเนินการ การดำเนินการแก้ไข ภายในกำหนด กำหนดกรอบเวลา โดยปรึกษาหารือกับ หน่วยงาน ควบคุม การแก้ไข มาตรการต่างๆ จะได้รับการทบทวน โดยหน่วยงานควบคุม ในกรณีนี้ อาจมีการตรวจสอบเพิ่มเติมได้ ถ้า ที่ ตัวดำเนินการล้มเหลว ถึง วิธีการรักษา ที่ การ ไม่ ปฏิบัติ ตาม ภายใน ที่ เห็นด้วย เวลา , นี้ อาจนำไปสู่ การลงโทษ การบังคับ ใช้

การตรวจสอบประจำปีและโดยไม่แจ้งล่วงหน้าดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมโดยอิงจากการวิเคราะห์ความเสี่ยงทั่วไปในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่าย โดยคำนึงถึงเกณฑ์อย่างน้อยต่อไปนี้ (มาตรา 38 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848):

- ก) ประเภท ขนาด และโครงสร้างของผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน
- ข) ระยะเวลาที่ผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการมีส่วนร่วม ในการผลิต การเตรียม และการจำหน่ายผลิตภัณฑ์อินทรีย์
- ค) ผลการตรวจสอบที่ดำเนินการตามข้อนี้
- ด) เวลาที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมที่ดำเนินการ;
- จ) ประเภทผลิตภัณฑ์
- ฉ) ประเภท ปริมาณ และมูลค่าของผลิตภัณฑ์และการพัฒนาเมื่อเวลาผ่านไป

g) ความเป็นไปได้ของการปนเปื้อนของผลิตภัณฑ์หรือการปนเปื้อนกับ ผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

h) การใช้การปิดเบี่ยงหรือข้อยกเว้นกฎโดยผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

(i) ประเด็นสำคัญสำหรับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดและความเป็นไปได้ของการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่าย

(ญ) กิจกรรมการรับเหมาช่าง

ข้อ 5

การแปลง

1. สินค้าที่ผลิตในช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพจะต้องไม่วางตลาดเป็นสินค้าออร์แกนิกหรือเป็นสินค้าที่มีการดัดแปลง

อย่างไรก็ตาม ผลิตภัณฑ์ต่อไปนี้ที่ผลิตขึ้นในช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพและเป็นไปตามวรรค 1 ของมาตรา 10 ของ กฎระเบียบ (EU) 2018/848 อาจถูกวางตลาดเป็นผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการแปลง:

(ก) วัสดุสืบพันธุ์ของพืช โดยมีเงื่อนไขว่าต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อย 12 เดือน

(ข) ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีต้นกำเนิดจากพืชและผลิตภัณฑ์อาหารสัตว์ที่มาจากพืช โดยมีเงื่อนไขว่าผลิตภัณฑ์นั้นมีส่วนประกอบของพืชผลทางการเกษตรเพียงชนิดเดียว และต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อย 12 เดือนก่อนการเก็บเกี่ยว

2. ระยะเวลาการแปลงสภาพของฟาร์มที่เริ่มการผลิตแบบอินทรีย์จะต้องเริ่มโดยเร็วที่สุดเมื่อผู้ประกอบการได้ลงนามในข้อตกลง ACERTification กับ ACERT และอยู่ภายใต้การควบคุมตามระเบียบ (EU) 2018/848

- i. ในช่วงระยะเวลาการแปลงจะใช้กฎทั้งหมดที่ระบุไว้ในข้อบังคับ (EU) 2018/848
- ii. สำหรับพืชและผลิตภัณฑ์จากพืชที่ถือเป็นสินค้าอินทรีย์ ให้ใช้กฎการผลิตที่กำหนดไว้ในระเบียบนี้กับพืชในช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อยสองปีก่อนที่จะหวาน หรือในกรณีของทุ่งหญ้าหรือไม้ยืนต้น อาหารสัตว์ในช่วงระยะเวลาอย่างน้อยสองปีก่อนที่จะใช้เป็นอาหารสัตว์อินทรีย์ หรือในกรณีของพืชยืนต้นอื่นที่ไม่ใช่อาหารสัตว์ ในช่วงเวลาอย่างน้อยสามปีก่อนการเก็บเกี่ยวผลผลิตอินทรีย์ครั้งแรก

3. ACERT อาจตัดสินใจที่จะรับรื้อถอนหลังจากเป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการแปลงในช่วงเวลาก่อนหน้านี้ ซึ่งผืนดินในฟาร์มเป็นพื้นที่ธรรมชาติหรือพื้นที่เกษตรกรรมที่ไม่ได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบออร์แกนิก ระยะเวลานี้อาจนำมาพิจารณาย้อนหลังได้เฉพาะในกรณีที่ ได้ส่งหลักฐานที่น่าพอใจ ไปยัง ACERT เพื่อพิสูจน์ว่าตรงตามเงื่อนไขเป็นระยะเวลาอย่างน้อยสามปี

4. เพื่อกำหนดระยะเวลาการแปลงที่อ้างอิงข้างต้น
เงื่อนไขต่อไปนี้จะต้องตรงกัน:
- ACERT จะตรวจสอบการสมัครเพื่อรับรู้ระยะเวลาการแปลงย้อนหลังเท่านั้น หากผู้ดำเนินการส่งคำประกาศเป็นลายลักษณ์อักษรเพื่อร้องขอ ในกรณีเช่นนี้ การพิจารณาที่สูงจะขึ้นอยู่กับผู้ปฏิบัติงาน
 - ACERT ไม่มีภาระผูกพันในการรับรู้ช่วงเวลาใดๆ ก่อนหน้าวันที่เริ่มต้นของระยะเวลาการแปลง หากผู้สมัครไม่ได้ส่งหลักฐานที่น่าพอใจ
 - ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานที่ลงทะเบียนในระบบควบคุมร้องขอการรับรู้ย้อนหลังของช่วงเวลาก่อนหน้านี้ซึ่งเป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการแปลง คำขอจะถูกส่งไปยัง ACERT ในที่สุด และจะต้องแนบมาพร้อมกับเอกสารที่เกี่ยวข้อง ตามที่อธิบายไว้ในข้อบังคับ (EC) 2020 /464. หน่วยควบคุมหลังจากประเมินคำขอและหากเป็นไปได้ตามข้อตกลง ให้อนุญาตการรับรู้ย้อนหลังที่เกี่ยวข้อง
5. ในบางกรณี ACERT อาจตัดสินใจว่าที่ดินหรือผืนดินหนึ่งผืนขึ้นไปบนผืนด้วยผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ เพื่อขยายระยะเวลาการแปลงสภาพสำหรับที่ดินหรือผืนดินที่เกี่ยวข้องเกินกว่าระยะเวลาที่อ้างถึงในย่อหน้า 1 (ii) ในกรณีของพืชที่ได้รับการตัดแปลงเป็นหรืออยู่ในกระบวนการแปลงเป็นเกษตรอินทรีย์ และได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตสำหรับการผลิตแบบออร์แกนิก ในกรณีนี้ ระยะเวลาการแปลงจะพิจารณาจากปัจจัยต่อไปนี้:

- กระบวนการย่อยสลายของผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องจะต้องรับประเมินระดับสารตกค้างในดินที่ไม่มีนัยสำคัญเมื่อสิ้นสุดระยะเวลาการแปลงสภาพ และในกรณีของพืชยืนต้น ในโรงงาน
- การเก็บเกี่ยวหลังการบำบัดไม่อาจขายโดยอ้างถึงวิธีการผลิตแบบออร์แกนิก ACERT จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ดำเนินงานในประเทศที่สามและคณะกรรมการอารักขาโรคพืชหรือการตัดสินใจในการบังคับใช้มาตรการบังคับ

ข้อ 6

การผลิตแบบขนาน

- ผู้ดำเนินการผลิตโรงงานอาจดำเนินการหน่วยการผลิตแบบอินทรีย์และไม่ใช้แบบอินทรีย์ในพื้นที่เดียวกันได้เฉพาะพืชยืนต้นซึ่งต้องใช้ระยะเวลาการเพาะปลูกอย่างน้อย 3 ปี ซึ่งไม่สามารถแยกแยะพันธุ์พืชได้โดยง่าย และเฉพาะเมื่อตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้เท่านั้น
 - การผลิตที่เป็นปัญหาเป็นส่วนหนึ่งของแผนการเปลี่ยนสภาพซึ่งผู้ผลิตให้การดำเนินการอย่างมั่นคง และจัดให้มีการเริ่มต้นของการแปลงพื้นที่ส่วนสุดท้ายของพื้นที่ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตแบบอินทรีย์ในระยะเวลาที่สั้นที่สุดที่เป็นไปได้ซึ่งอาจไม่มีในระยะเวลาใด ๆ ก็ตาม เหตุการณ์เกินระยะเวลาสูงสุดห้าปี
 - มีการใช้มาตรการที่เหมาะสมเพื่อให้แน่ใจว่ามีการแยกผลิตภัณฑ์ที่ได้รับจากแต่ละหน่วยที่เกี่ยวข้องอย่างถาวร
 - ACERT จะได้รับแจ้งการเก็บเกี่ยวของผลิตภัณฑ์แต่ละชนิดที่เกี่ยวข้องล่วงหน้าอย่างน้อย 48 ชั่วโมง

- เมื่อการเก็บเกี่ยวเสร็จสิ้น ผู้ผลิตจะแจ้งให้ ACERT ทราบถึงปริมาณที่แน่นอนที่เก็บเกี่ยวได้ในหน่วยที่เกี่ยวข้อง และมาตรการที่ใช้เพื่อแยกผลิตภัณฑ์
- แผนการแปลงและมาตรการควบคุมที่อ้างอิงในข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/1698 ได้รับการอนุมัติจาก ACERT การอนุมัตินี้ จะต้องได้รับการยืนยันในแต่ละปีหลังจากเริ่มแผนการแปลง

2. นอกเหนือจากผู้ผลิตแล้ว อาจใช้เงื่อนไขดังกล่าวข้างต้นด้วย:

- ในกรณีพื้นที่ที่มีวัตถุประสงค์เพื่อการวิจัยการเกษตรหรือการศึกษาในระบบที่ตกลงกับ ACERT
- ในกรณีการผลิตเมล็ดพันธุ์ วัสดุขยายพันธุ์พืช และการปลูกถ่าย และ
- ในกรณีทุ่งหญ้าที่ใช้สำหรับเลี้ยงสัตว์โดยเฉพาะ

ข้อ 7

การอนุญาตใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์

- สำหรับการผลิตพืชและผลิตภัณฑ์จากพืชนอกเหนือจากวัสดุสืบพันธุ์ของพืช ต้องใช้เฉพาะวัสดุสืบพันธุ์จากพืชอินทรีย์เท่านั้น
- เพื่อให้ได้วัสดุสืบพันธุ์พืชอินทรีย์เพื่อใช้ในการผลิตผลิตภัณฑ์อื่นนอกเหนือจากวัสดุสืบพันธุ์ของพืช ต้นแม่และพืชอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องสำหรับการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชจะต้องผลิตตามระเบียบ (EU) 2018/848 อย่างน้อยหนึ่งชั่วอายุคน หรือในกรณีพืชยืนต้น อย่างน้อยหนึ่งชั่วอายุคน ในช่วงสองฤดูปลูก
- ACERT อาจอนุญาตให้ผู้ดำเนินการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชเพื่อใช้ในการผลิตสารอินทรีย์ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ เมื่อพืชแม่หรือโรงงานอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องที่มีจุดประสงค์เพื่อการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชและผลิตตามวรรค 2 ของ บทความนี้ ไม่มีปริมาณหรือคุณภาพเพียงพอ และจะวางวัสดุตั้งกล่าวออกสู่ตลาดเพื่อใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ โดยมีเงื่อนไขว่าต้องตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้
 - วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์อารักขาพืช นอกเหนือจากที่ได้รับอนุญาตตามมาตรา 24(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่จะมีการกำหนดการบำบัดด้วยสารเคมีตามนั้น ตามกฎระเบียบ (EU) 2016/2031 เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องกับพันธุ์และวัสดุที่ต่างกันทั้งหมดของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืช ในกรณีที่วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ได้รับการบำบัดด้วยสารเคมีที่กำหนดดังกล่าว พื้นที่ผืนดินที่ใช้ปลูกวัสดุสืบพันธุ์ของพืชบำบัดนั้น จะต้องอยู่ภายใต้ระยะเวลาการแปลงสภาพตามที่บัญญัติไว้ในข้อ 1.7.3 และ 1.7.4 ตามความเหมาะสม ของส่วนที่ 1 ของภาคผนวก II ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848;
 - วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ไม่ใช่ไม่ใช้ต้นกล้าของสายพันธุ์ที่มีวงจรการเพาะปลูกเร็วสั้นในฤดูปลูกเดียว ตั้งแต่การปลูกต้นกล้าจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก
 - วัสดุสืบพันธุ์ของพืชได้รับการปลูกตามข้อกำหนดการผลิตพืชอินทรีย์อื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องทั้งหมด
 - ต้องได้รับอนุมัติให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ก่อนที่จะหว่านหรือปลูกพืชนั้น
 - เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่รับผิดชอบในการอนุญาตจะต้องให้การอนุญาต

แก่ผู้ใช้รายบุคคลเท่านั้นและครั้งละหนึ่งฤดูกาล และต้องระบุรายการปริมาณของวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ได้รับอนุญาต (f) โดยการเขียนเบนไปจากข้อ (a) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศสมาชิกอาจให้การอนุญาตทั่วไปเป็นประจำปีสำหรับการใช้ชนิดพันธุ์หรือชนิดย่อยที่กำหนด หรือความหลากหลายของวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ และจัดทำบัญชีรายชื่อชนิดพันธุ์ ชนิดย่อยหรือพันธุ์ที่เปิดเผยมต่อสาธารณะและอัปเดตเป็นประจำปี ในกรณีดังกล่าว เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจเหล่านั้นจะต้องแสดงรายการปริมาณของวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ได้รับอนุญาต (g) การอนุญาตที่ได้รับตามวรรคนี้จะหมดอายุในวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2579

4. โดยการบิดเบือนจากวรรค 1 ของข้อนี้ ผู้ปฏิบัติงานในประเทศที่สามอาจใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชในการแปลงสภาพตามมาตรา 5(1) ย่อหน้าที่สอง ประเด็น (ก) หรือวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ได้รับอนุญาตตาม วรรค 3 ของมาตรานี้ เมื่อมีเหตุผลสมควรว่าวัสดุสิ้นเปลืองพืชอินทรีย์ไม่มีคุณภาพหรือปริมาณเพียงพอในอาณาเขตของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่

โดยไม่กระทบต่อกฎเกณฑ์ของประเทศที่เกี่ยวข้อง ผู้ประกอบการในประเทศที่สามอาจใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชทั้งที่เป็นอินทรีย์และในการแปลงสภาพที่ได้รับจากการถือครองของตนเอง

ACERT อาจอนุญาตให้ผู้ประกอบการในประเทศที่สามใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ในหน่วยการผลิตอินทรีย์ เมื่อวัสดุสิ้นเปลืองพืชอินทรีย์หรือในการแปลงสภาพหรือวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ได้รับอนุญาตตามวรรค 3 ขอบเขตความนี้ไม่มีคุณภาพเพียงพอหรือปริมาณในอาณาเขตของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่ ตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในวรรค 5, 6, 7 และ 8 ของมาตรานี้

5. วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์อารักขาพืช นอกเหนือจากที่ได้รับอนุญาตสำหรับการบำบัดวัสดุสิ้นเปลืองพืชตามมาตรา 24(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่จะมีการกำหนดการบำบัดด้วยสารเคมีไว้ ตามกฎระเบียบ (EU) 2016/2031 เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องกับพันธุ์และวัสดุที่ต่างกันทั้งหมดของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืช

ในกรณีที่วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่บำบัดด้วยสารเคมีตามที่กำหนดในวรรคหนึ่ง พื้นที่ที่มีการ ปลูกวัสดุสิ้นเปลืองพืชบำบัดนั้น จะต้องอยู่ภายใต้ระยะเวลาการแปลงสภาพตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1.7 ตามความเหมาะสม .3 และ 1.7.4 ของส่วนที่ 1 ของภาคผนวก II ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848

6. ต้องได้รับอนุมัติให้ใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ก่อนการหว่านหรือปลูกพืช

7. การอนุญาตให้ใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องมอบให้กับผู้ใช้แต่ละรายครั้งละหนึ่งฤดูกาล และหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานที่รับผิดชอบในการอนุญาตจะต้องแสดงรายการปริมาณของวัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ได้รับอนุญาต

8. เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจจะไม่อนุญาตให้ใช้ต้นกล้าที่ไม่ใช่อินทรีย์ในกรณีของต้นกล้าชนิดพันธุ์ที่มีวงจรเพาะปลูกเสร็จสิ้น ในฤดูปลูกเดียว ตั้งแต่การย้ายกล้าไม่ไปจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก

9. ก่อนที่จะอนุญาตให้ใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของมาตรานี้ ACERT จะประเมินข้อมูลต่อไปและจัดทำเหตุผลสำหรับการลดหย่อนแต่ละครั้งที่ได้รับ:

- (ก) ชื่อทางวิทยาศาสตร์และชื่อสามัญ (ชื่อสามัญและชื่อละติน)
- (ข) ความหลากหลาย;
- (ค) นำหนักกรัมของเมล็ดหรือจำนวนต้นที่เกี่ยวข้อง
- (ด) ความพร้อมของวัสดุสิ้นเปลืองพืชอินทรีย์หรือในการแปลงสภาพ
- (จ) เอกสารหรือคำชี้แจงจากผู้ประกอบการที่พิสูจน์ว่าได้ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของข้อนี้แล้ว

สำหรับการอนุญาตให้ใช้วัสดุสิ้นเปลืองพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของมาตรา 2 ของมาตรานี้ ACERT จะต้องรวมข้อมูลที่เกี่ยวข้องไว้ในรายงานประจำปีอ้างอิงในมาตรา 4 ของข้อบังคับ 2021/1698

ข้อ 8

สถานการณ์ภัยพิบัติ

ACERT อาจอนุญาตเป็นการชั่วคราว การใช้ซิลิโพลีไดออกไซด์จนถึงปริมาณสูงสุดที่จะคงที่ตามภาคผนวก IB ของกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 606/2009 หากสภาพภูมิอากาศพิเศษของปีเกิดภัยที่กำหนด ทำให้สถานะสุขอนามัยขององุ่นอินทรีย์ในพื้นที่ทางภูมิศาสตร์เฉพาะลดลง ในประเทศที่สาม เนื่องจากอาการโจมตีของแบคทีเรียอย่างรุนแรงหรือการโจมตีของเชื้อรา ซึ่งทำให้ผู้ผลิตไวน์ต้องใส่ซิลิโพลีไดออกไซด์มากกว่าในปีก่อนหน้าเพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ขั้นสุดท้ายที่เทียบเคียงได้

สำหรับวัตถุประสงค์ของกฎการผลิตพิเศษที่อ้างถึงในมาตรา 22(1) และ 45(3) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่อให้สถานการณ์เข้าข่ายเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติที่เกิดจาก 'เหตุการณ์สภาพภูมิอากาศที่ไม่พึงประสงค์' โรคสัตว์ 'เหตุการณ์ด้านสิ่งแวดล้อม' 'ภัยพิบัติทางธรรมชาติ' หรือ 'เหตุการณ์ภัยพิบัติ' รวมถึงสถานการณ์ใด ๆ ที่เทียบเคียงได้ ACERT อาจรับรู้สถานการณ์ว่าเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติตามคำแถลงที่ออกโดยหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของประเทศที่สามซึ่งสถานการณ์ดังกล่าวเกิดขึ้นหากมี หากไม่มีคำแถลงดังกล่าว การรับรองใดๆ ของ ACERT จะต้องอิงตามข้อมูลของศรัทธาทางการให้ไว้ซึ่งให้เหตุผลถึงสถานการณ์ภัยพิบัติ

เมื่อได้รับการอนุมัติจาก ACERT แล้ว ผู้ปฏิบัติงานแต่ละรายจะต้องเก็บหลักฐานการใช้ช้อยกเว้นข้างต้นไว้ ACERT จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ทั้งหมดที่ได้รับการยอมรับเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องและคณะกรรมการการทราบถึงช้อยกเว้นที่ได้รับภายใต้บทบัญญัติของบทความนี้

ข้อ 9

การติดตาม - ข้อบังคับภาคบังคับ

ในกรณีที่ใช้คำที่อ้างถึงวิธีการผลิตแบบออร์แกนิก:

- (ก) หมายเลขรหัสของ ACERT ขึ้นอยู่กับประเทศที่สามที่ผู้สมัครดำเนินการอยู่ จะต้องปรากฏในฉลากด้วย
- (ข) โลโก้การผลิตออร์แกนิกของสหภาพยุโรปเกี่ยวกับอาหารบรรจุหีบห่ออาจปรากฏบนบรรจุภัณฑ์ด้วย
- (ค) ในกรณีที่มีการใช้โลโก้ชุมชน การแสดงสถานที่ซึ่งวัตถุดิบทางการเกษตรที่ประกอบเป็นผลิตภัณฑ์นั้น

ดำเนินการเกษตรมาแล้ว
ให้ปรากฏในช่องมองภาพเดียวกันกับโลโก้ด้วย
และต้องใช้รูปแบบใดรูปแบบหนึ่งดังต่อไปนี้ ตามความเหมาะสม:

- i. 'การเกษตรนอกสหภาพยุโรป'
ซึ่งมีการทำฟาร์มวัตถุประสงค์ทางการเกษตรในประเทศที่สาม
- ii. 'เกษตรกรรมของสหภาพยุโรป/นอกสหภาพยุโรป'
ซึ่งวัตถุประสงค์ทางการเกษตรส่วนหนึ่งได้รับการทำฟาร์มในชุมชน และส่วนหนึ่งได้รับการทำฟาร์มในประเทศที่สาม

ข้อบังคับ 'สหภาพยุโรป' หรือ 'ที่ไม่ใช่สหภาพยุโรป'
ข้างต้นอาจถูกแทนที่ด้วยหรือเสริม โดยประเทศหนึ่ง
ในกรณีที่วัตถุประสงค์ทางการเกษตรทั้งหมดที่เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์นั้น ได้มาจากการเพาะปลูกในประเทศนั้น ๆ

สำหรับข้อบังคับ 'EU' หรือ 'นอกสหภาพยุโรป' ที่กล่าวมาข้างต้น
อาจมองข้ามปริมาณส่วนผสมเล็กน้อยโดยน้ำหนัก
โดยมีเงื่อนไขว่าปริมาณรวมของส่วนผสมที่ละเลยต้องไม่เกิน 2 %
ของปริมาณรวมโดยน้ำหนักของวัตถุประสงค์จากแหล่งกำเนิดทางการเกษตร

ข้อบังคับ 'EU' หรือ 'นอกสหภาพยุโรป'
ที่กล่าวมาข้างต้นจะต้องไม่ปรากฏเป็นสี ขนาด
และรูปแบบของตัวอักษรที่โดดเด่นกว่าคำอธิบายการขายของผลิตภัณฑ์

ข้อบังคับวิธีการผลิตอื่นหรือต้องทำเครื่องหมายไว้ในที่ที่เห็นได้ชัดเจน
เพื่อให้ง่ายต่อการอ่านได้ชัดเจน และลบไม่ออก

ข้อ 10

ประเทศที่สาม หมายถึงรหัส และหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์

ACERT

ได้รับรางวัลหมายเลขรหัสต่อไปนี้โดยคณะกรรมการยุโรปสำหรับประเทศที่สาม ซึ่งได้รับการยอมรับว่าเป็นหน่วยงานควบคุมเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามกฎระเบียบตามข้อบังคับ (EU) 2018/848

ประเทศที่สาม	หมายเลขรหัส	หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์						
		ก	บี	ซี	ดี	อี	เอฟ	ซี
-	-	-	-	-	-	-	-	-

* ตัวอักษรในหมวดหมู่สินค้าด้านบนหมายถึงดังต่อไปนี้:
เอ - พืชและผลิตภัณฑ์จากพืชที่ยังไม่แปรรูป รวมถึงเมล็ดพืชและวัสดุสืบพันธุ์ของพืชอื่น ๆ
B - ปลายสัตว์และผลิตภัณฑ์ปลายสัตว์ที่ยังไม่แปรรูป
C - สาหร่ายและผลิตภัณฑ์ทะเลเลี้ยงสัตว์น้ำที่ยังไม่แปรรูป
D - สัตว์เคี้ยวเอื้องแปรรูปรวมถึงผลิตภัณฑ์ทะเลเลี้ยงสัตว์น้ำเพื่อใช้เป็นอาหาร
อี - พืช;
F - ไวน์;
G - ผลิตภัณฑ์อื่น ๆ ที่ระบุไว้ในภาคผนวก I ของข้อบังคับนี้หรือไม่ครอบคลุมในหมวดหมู่ก่อนหน้า

ข้อ 11

รายชื่อผู้ประกอบการที่ผ่านการรับรอง

ACERT

เก็บรายชื่อผู้ประกอบการทั้งหมดภายใต้ระบบควบคุมในประเทศที่สามไว้ในเว็บไซต์ (www.a-cert.org)

คุณสามารถดูรายชื่อพร้อมกับจุดติดต่อซึ่งมีข้อมูลเกี่ยวกับสถานะการรับรองของผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด รวมถึงหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่เกี่ยวข้อง

ตลอดจนตัวดำเนินการและผลิตภัณฑ์ที่ถูกจับและยกเลิกการรับรองทั้งหมด ข้อมูลทั้งหมดมีไว้สำหรับผู้มีส่วนได้เสีย

ข้อ 12

ใบรับรอง

ACERT จะจัดเตรียม ACERTificate ให้กับผู้ปฏิบัติงานใด ๆ ที่อยู่ภายใต้การควบคุมและผู้ที่อยู่ในขอบเขตของกิจกรรมของเขา ซึ่งมีคุณสมบัติตรงตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบ (EU) 2021/1006 หลักฐานเอกสารช่วยให้สามารถระบุตัวผู้ปฏิบัติงานและประเภทหรือช่วงของผลิตภัณฑ์ตลอดจนระยะเวลาที่มีผลบังคับใช้

- i. ผู้ปฏิบัติงานทั้งหมดจะต้องตรวจสอบหลักฐานเอกสารของซัพพลายเออร์ของตน
- ii. รูปแบบของหลักฐานเอกสารได้รับการร่างขึ้นตามภาคผนวก VI ของระเบียบ (EU) 2018/848

ข้อ 13

การสื่อสาร- การแลกเปลี่ยนข้อมูล

ACERT

จะแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับผลลัพธ์ของการควบคุมกับคณะกรรมการ หน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม หน่วยงานให้การรับรองและรัฐสมาชิก เมื่อมีการร้องขอใด ๆ ก็ตามที่สมเหตุสมผลโดยความจำเป็นในการรับประกันว่าผลิตภัณฑ์ได้รับการผลิตตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/1698

ACERT อาจแลกเปลี่ยนข้อมูลดังกล่าวกับหน่วยงานควบคุมอื่น ๆ ที่ได้รับการยอมรับตามความคิดริเริ่มของตนเอง

ACERT

ได้จัดทำขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลกับคณะกรรมการ หน่วยงานควบคุม และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม หน่วยงานที่ได้รับการรับรอง และประเทศสมาชิก รวมถึงขั้นตอนในการแลกเปลี่ยนข้อมูลเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจสอบหลักฐานเอกสาร

ข้อ 14

การเผยแพร่ข้อมูล

ACERT

เปิดเผยรายชื่อผู้ให้บริการที่อัปเดตภายใต้ระบบควบคุมในประเทศที่สามต่อสาธารณะ
รายการประกอบด้วยหลักฐานเอกสารที่อัปเดตที่เกี่ยวข้องกับผู้ปฏิบัติงานแต่ละราย ซึ่งระบุสถานะการรับรองและหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง นอกจากนี้ยังมีจุดติดต่อซึ่งมีข้อมูลเกี่ยวกับผู้ปฏิบัติงานและผลิตภัณฑ์ที่ถูกจับและไม่ได้ใบรับรอง
ข้อมูลทั้งหมดสามารถพบได้ที่เว็บไซต์อย่างเป็นทางการ (www.a-cert.org)

ข้อ 15

มาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม

1. ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานไม่ปฏิบัติตาม ACERT จะสื่อสารกับหน่วยงานควบคุมอื่น ๆ หน่วยงานควบคุม และคณะกรรมการยุโรปทันทีเกี่ยวกับมาตรการใด ๆ ที่ได้กำหนดไว้
ระดับของการสื่อสารจะขึ้นอยู่กับความรุนแรงและขอบเขตของความเสี่ยงหรือการละเมิดที่พบ

2. ACERT จะใช้มาตรการและมาตรการคว่ำบาตรใดๆก็ตามที่จำเป็นเพื่อป้องกันการใช้ข้อบังคับเกี่ยวกับการผลิตออร์แกนิกและการใช้โลโก้ประชาคมยุโรปอย่างฉ้อฉลตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ในประเทศที่สามที่ดำเนินการเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามข้อกำหนดตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อ
3. ACERT อาจต้องการข้อมูลอื่นใดเกี่ยวกับความผิดปกติหรือการละเมิดตามความคิดริเริ่มของตนเอง
4. ในกรณีที่พบความผิดปกติหรือการละเมิดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ภายใต้การควบคุมของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมอื่นๆ ACERT จะแจ้งให้หน่วยงานหรือหน่วยงานเหล่านั้นทราบโดยไม่ชักช้าด้วย
5. ACERT ได้พัฒนาและนำเคล็ดลับที่แสดงรายการการละเมิดและความผิดปกติทั้งหมดที่ส่งผลกระทบต่อสถานะออร์แกนิกของผลิตภัณฑ์และมาตรการที่เกี่ยวข้องมาใช้ในกรณีที่มีการละเมิดหรือความผิดปกติโดยผู้ปฏิบัติงานภายใต้ระบบควบคุมที่เกี่ยวข้องกับการผลิตออร์แกนิก

ข้อ 16

ส่วนผสมอาหารที่ไม่ใช่ออร์แกนิกจากแหล่งกำเนิดทางการเกษตร

ในกรณีที่ส่วนผสมที่ไม่ใช่ออร์แกนิกจากแหล่งกำเนิดทางการเกษตรไม่รวมอยู่ในรายการส่วนผสมที่ไม่ใช่ออร์แกนิกของคณะกรรมการสหภาพยุโรป ตาม มาตรา 24 และ 25 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อง ส่วนผสมนั้นไม่สามารถใช้ในการเตรียมผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกได้

ในกรณีที่ส่วนผสมนี้ผลิตโดยใช้วิธีการผลิตแบบออร์แกนิกตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการกำกับที่เกี่ยวข้องในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้อง ผู้ดำเนินการต้องใช้ส่วนผสมที่ผลิตแบบออร์แกนิกแม้ว่าผลิตภัณฑ์จะรวมอยู่ในนั้นก็ตาม รายการส่วนผสมที่ไม่ใช่ออร์แกนิกของคณะกรรมการสหภาพยุโรปตาม มาตรา 24 และ 25 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อง ACERT จะต้องได้รับแจ้งจากผู้ดำเนินการก่อนที่จะใช้ส่วนผสมที่ไม่ใช่ออร์แกนิกวัตถุดิบ.

ACERT จะแจ้งให้คณะกรรมการ ประเทศสมาชิก หน่วยงานให้การรับรอง และหน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตาม มาตรา 46(1) ของระเบียบข้อบังคับ (EU) 2018/848 ทราบทันทีเกี่ยวกับการอนุญาตชั่วคราวใดๆ ที่ได้รับสำหรับการใช้เกษตรอินทรีย์ที่ไม่ใช่เกษตรอินทรีย์ ส่วนผสมสำหรับอาหารออร์แกนิกแปรูปตาม มาตรา 25(4) ของระเบียบนั้น การแจ้งเตือนดังกล่าวจะต้องรวมถึงเหตุผลที่แสดงไว้ในแบบฟอร์มเฉพาะที่คณะกรรมการจัดทำขึ้นว่าอนุญาตดังกล่าวได้รับตาม มาตรา 25(1) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848

ข้อ 17

สารประกอบทองแดงและการใช้ประโยชน์ในการทำเกษตรอินทรีย์

สารประกอบทองแดงในรูปของ: คอปเปอร์ไฮดรอกไซด์, คอปเปอร์ออกซิคลอไรด์, คอปเปอร์ออกไซด์, ส่วนผสมของบอร์โดซ์ และคอปเปอร์ซัลเฟตไตรบาซิกตามที่อยู่อาศัยในข้อบังคับ (EU) 2018/848 สามารถใช้ได้เฉพาะในการผลิตพืชอินทรีย์เป็นสารฆ่าเชื้อแบคทีเรียและสารฆ่าเชื้อราได้จนถึงขีดจำกัด ทองแดง 6 กิโลกรัมต่อเฮกตาร์ต่อปี เฉพาะในกรณีที่ยืนยันเท่านั้น ผู้ดำเนินการอาจเสื่อมคุณภาพและเกินขีดจำกัด 6 กิโลกรัมในปีที่กำหนดได้ โดยมีเงื่อนไขว่าปริมาณเฉลี่ยที่ใช้จริงในช่วง 5 ปีซึ่งประกอบด้วยปีนั้นและสี่ปีก่อนหน้านั้นต้องไม่เกิน 6 ปี กิโลกรัม. ก่อนที่จะใช้ประโยชน์จากกรวยกเว้นนี้ ผู้ดำเนินการจะต้องแจ้งให้ ACERT ทราบโดยละเอียดโดยแสดงหลักฐานเกี่ยวกับความจำเป็นในการเกินขีดจำกัด 6 กิโลกรัมในปีที่กำหนด และจะต้องดำเนินการเฉพาะเมื่อ ACERT ออกหนังสือแจ้งเป็นลายลักษณ์อักษรโดยยินยอมเท่านั้น

มาตรการลดความเสี่ยงจะต้องดำเนินการเพื่อปกป้องน้ำและสิ่งมีชีวิตที่ไม่ใช่เป้าหมาย เช่น เขตกันชน

ข้อ 18

การคัดค้าน - การอุทธรณ์

สิทธิในการคัดค้านและอุทธรณ์ได้ตรวจสอบผู้ดำเนินการและบุคคลที่สามว่าพวกเขาสามารถพิสูจน์ความถูกต้องตามกฎหมายของผลประโยชน์ของตนได้หรือไม่และเมื่อใด

การคัดค้านอาจถูกหยิบยกขึ้นต่อบุคลากรของหน่วยงานควบคุมหรือผลการสุ่มตัวอย่าง และอาจยื่นโดยใช้แบบฟอร์มที่เหมาะสมที่หน่วยงานควบคุมจัดทำขึ้นเพื่อจุดประสงค์นี้ การยื่นคำคัดค้านจะถือว่าถูกต้องหากได้รับผลกระทบจากผู้ปฏิบัติงานที่ได้รับการตรวจสอบในระหว่างการดำเนินการ หรือเมื่อมีการแจ้งผลการวิเคราะห์ทางเคมีของตัวอย่างให้ผู้ปฏิบัติงานทราบ ในส่วนของบุคคลที่สาม ผู้จัดการทั่วไปเป็นผู้ตัดสินใจในการยื่นคำร้อง และหากหน่วยงานควบคุมมีเหตุผลและตัดสินใจว่ามีผลประโยชน์โดยชอบด้วยกฎหมาย ก็จะถูกส่งต่อไปยังคณะกรรมการผู้มีอำนาจ

การอุทธรณ์อาจอ้างถึงการตัดสินใจของหน่วยงานของหน่วยงานควบคุม และอาจยื่นโดยใช้เอกสารที่กำหนดเพื่อวัตถุประสงค์นี้ การส่งใบสมัครจะถือว่าไม่ผลเมื่อมีผลภายในห้า (5) วันทำการนับจากวันที่แจ้งการตัดสินใจให้ผู้ประกอบการทราบ

คณะกรรมการคัดค้านและอุทธรณ์จะประชุมกันภายในสิบห้า (15) วันทำการ นับแต่วันที่ได้รับคำคัดค้าน/อุทธรณ์ หน่วยงานควบคุมจะต้องแจ้งผู้คัดค้านเป็นหนังสือในวันที่ทำการตรวจสอบและอาจขอเข้าร่วมการประชุมได้ หากคำขอได้รับการอนุมัติจากผู้จัดการทั่วไป ผู้ดำเนินการอาจเข้าร่วมในการประชุมและสนับสนุนการคัดค้าน / การอุทธรณ์ที่ส่งมา จนกว่าคณะกรรมการจะตัดสินใจ คำตัดสินของการอุทธรณ์และมาตรการชั่วคราวอื่น ๆ ที่ยื่นยังคงมีผลใช้บังคับ คณะกรรมการอาจขอให้ผู้กรณียื่นแจ้งเพิ่มเติม หากจำเป็น หรือกำหนดให้ผู้เชี่ยวชาญมีส่วนร่วมเพื่อสอบสวน คดีนี้ คณะกรรมการจะต้องดำเนินการตัดสินภายในสิบห้าวันทำการ (15) นับจาก วันที่ได้รับการคัดค้าน / อุทธรณ์ และแจ้งให้ผู้เรียกร้อง / ผู้สมัครทราบเกี่ยวกับการตัดสินใจ

ข้อ 19

สิทธิและหน้าที่ของผู้ประกอบการที่ทำสัญญากับ ACERT

- a. สิทธิ:
 1. ผู้ประกอบสัญญาอาจขอเปลี่ยนแปลงวันตรวจสอบหรือการพิจารณาตามสมควรได้ภายในระยะเวลาที่ กำหนด

2. ผู้ดำเนินการตามสัญญาอาจร้องขอให้มีการแก้ไขที่ตรวจสอบได้ หากผู้ดำเนินการอาจให้เหตุผลในการคัดค้านดังกล่าว
3. ในระหว่างการตรวจสอบตัวแทนของผู้ปฏิบัติงานอาจบันทึกข้อสงวนของเขาเกี่ยวกับการตรวจสอบและ/หรือการสังเกตของที่ตรวจสอบตัวแทนอาจบันทึกการร้องหรือการคัดค้านของเขาไว้ในเอกสารทั้งหมดที่เขาลงนามในระหว่างการตรวจสอบ
4. ผู้ดำเนินการตามสัญญาอาจได้รับแจ้งเกี่ยวกับเอกสารที่รวบรวมโดยผู้ตรวจสอบหลักในระหว่างการตรวจสอบ
5. ที่ ผู้ประกอบการตามสัญญา อาจจะขอ การตรวจสอบของผลลัพธ์ ของสารเคมี การวิเคราะห์เกี่ยวกับการสูดดมตัวอย่าง ภายในกำหนด ระยะเวลา. ในกรณีนี้ ต้นทุน ที่เกิดขึ้น จะต้องชำระโดยผู้ประกอบการตามสัญญา
6. ที่ ทำสัญญา ผู้ประกอบการอาจ ใช้ ที่ ได้รับ ใบรับรองสำหรับ มีอาชีพ เหตุผล คือ ข้อสรุป ของ ข้อตกลงกรณี ต่างๆ ของ ข้อเสนอ การ ยืนยัน ของ คำ สั่ง สำหรับ วัตถุประสงค์ในการส่งเสริมการขายและการตลาด และ ยังเข้า อีกด้วย คำสั่ง ถึง พิสูจน์ ที่ หลัง สอดคล้อง ถึง ที่ ความต้องการ ของ ที่ มาตรฐาน ตาม ถึง ที่ มัน เป็น ได้รับการ รับรอง

b. ภาวะผูกพัน:

ผู้ประกอบการตามสัญญาจะต้อง :

1. ให้ความร่วมมือ ในลักษณะนั้น อำนวยความสะดวก บุคลากรของหน่วยงานควบคุม โดย การพิจารณาให้เหมาะสม องค์กร มาตรการที่เกี่ยวข้องกับ ขั้นตอนการตรวจสอบ และ การตรวจสอบเฝ้าระวัง ในกรณีที่ ผู้แทนโดยชอบธรรมไม่ปฏิบัติตาม เข้าตรวจสอบ โดยผู้ตรวจสอบต้อง กำหนด ก ตัวแทน WHO จะ เป็นปัจจุบัน ตลอดทั้ง การตรวจสอบ ถ้า ไม่สามารถ ดำเนิน การตรวจสอบ ได้หรือ ทำได้ ยากโดย คำเริ่มต้น และ/หรือ ถูก ชัดขวางโดยผู้ดำเนินการให้ถือว่าการปฏิเสธ การตรวจสอบและ ขั้นตอนที่เกี่ยวข้องของการไม่ปฏิบัติตามและมาตรการลงโทษจะต้องใช้ ;
2. จัดให้มีในระหว่างการตรวจสอบแก่ผู้ตรวจสอบและผู้สังเกตการณ์ที่เกี่ยวข้องทั้งหมด ในการเข้าถึงโรงงานผลิต สิ่งอำนวยความสะดวกในกระบวนการผลิต สถานที่จัดเก็บ ในเอกสารทางบัญชีและเอกสารที่เกี่ยวข้องทั้งหมด นอกจากนี้ ผู้ปฏิบัติงานจะต้องให้ ข้อมูลใดๆ แก่ หน่วยงานควบคุมด้วย ถือว่า จำเป็น สำหรับ วัตถุประสงค์ ของการตรวจสอบ;
3. รักษาทั้งหมด เอกสารที่จำเป็น ซึ่ง ยืนยัน ได้รับการรับรอง กิจกรรม ใน ตามข้อกำหนด ของที่ใช้งานได้ กฎหมายระดับชาติและยุโรป รวมถึง รหัส แห่งความดี เกษตรกรรม แนวปฏิบัติ;
4. ในกรณีที่ล้มเหลวในการ ดำเนินการ ที่กำหนดไว้ การตรวจสอบ ภายใน ระยะเวลา ที่กำหนด เนื่องจาก ตัวดำเนินการ ตัวดำเนินการ จึง เป็น เรียกเก็บเงิน สำหรับ ปฏิเสธที่จะดำเนินการ การตรวจสอบ มาตรการคว่ำบาตรมี อำนาจ เพื่อรับรู้ ของเรื่อง ซึ่งตัดสิน เกี่ยวกับการลงโทษที่เกี่ยวข้อง ที่กำหนดให้ กับ ผู้ดำเนินการตาม รายการคว่ำบาตร;
5. เขา เป็นตัวแทนทางกฎหมาย ของผู้ปฏิบัติงานหรือ ได้รับอนุญาตอย่างถูกต้อง บุคคล ต้อง ลงชื่อในระหว่างการตรวจสอบ ทั้งหมด เอกสารที่ ระบุ โดย บุคลากร ของหน่วยงาน ควบคุม การปฏิเสธ การ ลงนาม ถือ เป็น การปฏิเสธที่จะดำเนิน การ ตรวจสอบ และถูกอ้างถึงว่า คณะกรรมการลงโทษ เพื่อ ตัดสินใจบังคับใช้มาตรการคว่ำบาตร

6. ดำเนินการอย่างต่อเนื่อง ขั้นตอน ของผู้ที่ถูกตรวจสอบ และ รับรองกิจกรรม เพื่อให้ ปฏิบัติตามอย่างต่อเนื่อง กับกฎเกณฑ์ ตามที่ ได้รับการรับรอง
7. ฉันทไม่ได้แก้ไข การกระทำ เพื่อแก้ไข ไม่เป็นไปตาม ข้อกำหนด ที่ระบุในระหว่าง การตรวจสอบโดย ร่างกาย ควบคุม ภายใน ที่ระบุไว้ ระยะเวลา. ความล้มเหลวในการแก้ไขความไม่ สอดคล้อง ภายใน เห็นด้วย ระยะเวลาเป็นเหตุ สำหรับการบังคับใช้มาตรการคว่ำบาตร ;
8. แจ้ง ที่ ร่างกายควบคุม ในการเขียน เกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงใดๆ ที่ผู้ปฏิบัติงานจะดำเนินการในการตรวจสอบและรับรอง กิจกรรม และ/หรือ วิธีการผลิต
9. แจ้งให้ทราบทันที ร่างกายควบคุม ถ้ามันพบ ว่าสินค้า มันผลิต กระบวนการ นำ เข้าหรือ รับจาก ผู้ประกอบการรายอื่น ไม่ตอบสนอง ข้อกำหนดของ กฎระเบียบ (EU) 2018/848 ภายใต้ เงื่อนไขดังกล่าว ได้รับการรับรอง;
10. เกี่ยวกับ ผลิตภัณฑ์ ผลิต ประมวลผลหรือ นำเข้าโดยผู้ประกอบการ และ ซึ่ง มีข้อสงสัยเรื่องการไม่ ปฏิบัติ ตาม กฎ ระเบียบ (EU) 2018/848 จัดทำเป็นเอกสาร หลักฐาน ที่ระบุว่าผลิตภัณฑ์เหล่านี้เป็น ผลิตภัณฑ์ที่ห้าไปจะต้องถูกเก็บ ไว้
11. เขา ทำสัญญา การดำเนินงาน มีความรับผิดชอบ เพื่อความเหมาะสม การใช้ใบรับรอง ได้รับจาก หน่วยงาน ควบคุม ผู้ปฏิบัติงาน ต้องระบุ นั้น คือ ใบรับรองเท่านั้น สำหรับ ที่ ผลิตภัณฑ์ที่กล่าวถึง ในใบรับรองดังกล่าวและ ทำการตลาดผลิตภัณฑ์ของตน ตามนั้น การอ้างอิงใดๆ เพื่อการรับรอง ของผลิตภัณฑ์ ในสื่อ, รวมถึงแบบฟอร์ม โบ รชัวร์ และ/หรือ โฆษณาก็ต้อง ปฏิบัติตาม กับ ข้อกำหนดของ กฎระเบียบ (EU) 2018/848 ;
12. สถานะ สินค้า นั้น ได้รับการรับรอง เพียงแต่ว่า ขอบเขต ซึ่ง ได้รับการรับรอง
13. ไม่ใช่ การรับรอง ในลักษณะดังกล่าว เป็นไป นำมา เสื่อมเสียชื่อเสียง ไปยังหน่วยงานควบคุม หรือ ในลักษณะใด ๆ ที่อาจรับรู้ได้ โดย หน่วยงาน ควบคุม เป็น ทำให้เข้าใจผิด;
14. เก็บ บันทึกของ ร่องเรียน และ ไฟล์ ของมาตรการ นำไปจัดการกับ ร่องเรียน. บันทึกเหล่านี้ เป็นเรื่อง เพื่อตรวจสอบ โดยผู้ตรวจสอบ ของหน่วยงานควบคุม
15. ใน กรณีของการระบับ หรือ การถอนตัว ของใบรับรอง ผู้ปฏิบัติงานจะต้อง ยึดพื้นที่ การใช้งานใดๆ โบนัส การโฆษณา และ การอ้างอิงใดๆ การรับรอง;
16. ใน กรณีที่ การถอน ACERTificate ผู้ประกอบการ จะต้องกลับมา เอกสารต้นฉบับทั้งหมดที่ใหม่ ใบรับรอง;
17. ยอมรับ ใบรับรองของหน่วยงานควบคุม ออกให้สำหรับ ผู้ประกอบการรายอื่น
18. บรรจุกู้คืน และโอน. สินค้าตาม ตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848 ที่จะได้รับ สินค้าจากที่อื่น ผู้ประกอบการตาม ตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848 ;
19. เมื่อ ผู้รับ เหมาช่วงของ ผู้ปฏิบัติงาน n ได้ รับการตรวจสอบโดย หน่วยควบคุมอื่น ได้รับการยอมรับตาม มาตรา 46(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนได้ ของข้อมูลระหว่าง หน่วยควบคุม เกี่ยวกับการดำเนินการตรวจสอบ
20. ปฏิบัติ ตามบทบัญญัติ ของระเบียบการรับรองนี้และภาคผนวกของ ระเบียบข้อบังคับ การรับรองที่เกี่ยวข้อง ถึง กิจกรรมของมัน;
21. เพื่อให้เป็นไปตามข้อกำหนดการรับรองและทำการเปลี่ยนแปลงใด ๆ เมื่อได้รับแจ้งจากหน่วยงานควบคุม
22. ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรองจะต้องเป็นไปตามข้อกำหนดของผลิตภัณฑ์ภายใต้การรับรองที่ได้รับ

23. จัดให้มีในกรณีที่ต้องส่งสำเนาการรับรอง สำเนาเอกสารทั้งหมดที่เกี่ยวข้องกับการรับรองหรือตามที่กำหนดโดยโครงการการรับรองและกฎระเบียบ (EU) 2018/848
24. เพื่อแจ้งให้หน่วยควบคุมทราบถึงการเปลี่ยนแปลงใด ๆ ที่อาจส่งผลกระทบต่อความสามารถในการปฏิบัติตามข้อกำหนดการรับรอง เช่น การเปลี่ยนแปลงสถานะทางกฎหมาย การค้าหรือองค์การ การเปลี่ยนแปลงการจัดการ การเปลี่ยนแปลงที่อยู่ และจุดการผลิต

ข้อ 20

ภาระผูกพันของ ACERT

ACERT จะ :

1. หรือ ทำงานที่ ทุกระดับใน มีความเป็นกลาง วิถีวัตถุประสงค์ ซึ่งทำให้มั่นใจได้ การรักษาความลับ ของข้อมูลนั้น จับ;
2. p ให้ผู้สมัครด้วย ข้อมูลใด ๆ ที่จำเป็น สำหรับการประเมินผลและ ขั้นตอนการรับรอง แจ้ง ให้ ผู้ปฏิบัติงานทราบ ข้อบังคับ (EU) 2018/848 ตามที่มีผลบังคับใช้ และการเพิ่มแต่ละครั้ง และ /หรือแก้ไขเพิ่มเติม ACERT จะดำเนินการ ไปทางผู้ปฏิบัติงาน ทั้งหมด ภาระผูกพันของมีน ภายใต้ ข้อบังคับ (EU) 2018/848 และ ระเบียบ ภายใน
3. ใช้ ในแต่ละตำแหน่งจะมี บุคลากร ที่เหมาะสม ซึ่งได้รับการประเมินผล เป็น ผู้มีความสามารถและความสามารถที่เหมาะสม
4. รกไฟ และกำกับดูแล บุคลากรที่ได้รับเลือก ถึง ดำเนินการตรวจสอบ ;
5. จัดระเบียบ การตรวจสอบ และ ตัดสินใจ บน การออกใบรับรอง และบทลงโทษ
6. แจ้ง มั่นอยู่ในเครื่อง บริษัทสำหรับ วัน ที่ การตรวจสอบ และสำหรับองค์ประกอบนั้น ของทีมงานตรวจสอบ เพื่อประกอบ การตัดสินใจ ของคณะกรรมการพิจารณาทางไกล และ วันที่ การตรวจสอบ การ อุตสาหกรรม และคำร้องจาก คณะกรรมการอุตสาหกรรม และการตัดสินใจ
7. ปัญหา เอกสารรับรอง ของมาตรา 12 ของ ข้อบังคับ นี้
8. ฉันท ออกหนังสือยืนยันเมื่อ ขอ โดยผู้ดำเนินการ ระบุ ว่าสิ่งนี้ ผู้ดำเนินการคือ ลงทะเบียนแล้ว ในระบบการตรวจสอบและรับรอง ของ ACERT และ ตรงตามข้อกำหนด ของ ข้อบังคับ จดหมายปฏิบัติตาม จะได้รับ สำหรับการใช้งานทั้งหมด ยกเว้นจากการจำหน่ายผลิตภัณฑ์
9. เก็บ ไฟล์ส่วนบุคคล สำหรับ การควบคุม แต่ละรายการ ดำเนินการ ซึ่งมียู่ ไปยังหน่วยงานเฝ้าระวัง และ ส่งมอบ พวกเขา อย่างหลังตามคำขอ ;
10. ซึ่งไปข้างหน้า ไปยัง หน่วยงานสหภาพยุโรปจนถึงวันที่ 28 กุมภาพันธ์ ของแต่ละปี ในการดำเนินการตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/1698 ข้อมูลต่อไปนี้ เกี่ยวข้องกับเรื่องก่อนหน้า ปี: ก) ระบบควบคุม ซึ่งนอกเหนือจากนั้น จาก ชื่อและที่อยู่ ของพื้นที่และ พื้นที่พืช และหมายเลข ที่ ปศุสัตว์ ชนิด ตามความเหมาะสม b) รายงานที่ครอบคลุมเกี่ยวกับ การวิเคราะห์ตัวอย่างที่ใช้ c) สถานะของ ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง (พิมพ์, ขนาด, ปริมาณ ภูมิภาค) และ d) ข้อมูลอื่น ใด ตามที่ร้องขอโดย ผู้มีความสามารถ เจ้าหน้าที่;
11. ให้ความร่วมมือ กับคนอื่น หน่วยควบคุม ผลิตภัณฑ์ ออร์แกนิก โดยการแบ่งปัน ข้อมูลที่เป็นและ ส่ง สำเนา ของที่เก็บถาวร ไฟล์ของผู้ให้บริการส่วนบุคคล หากผู้ปฏิบัติงานตัดสินใจเปลี่ยนชุดควบคุมและแจ้งให้ผู้ควบคุมทราบพร้อมกัน การกำกับดูแลและการควบคุม อำนาจหน้าที่ตามความเหมาะสม
12. แจ้ง การกำกับดูแล ผู้มีอำนาจในการออก เอกสารรับรอง และ ระบุ หรือเพิกถอน ที่ การรับรอง หัวหน้างาน และ การกำกับดูแล อำนาจหน้าที่ตามนั้น กับประเทศที่เกี่ยวข้อง กฎหมาย;
13. ให้ความช่วยเหลือ สำหรับการตรวจสอบส่วนที่ สอง

14. ใน กรณีเกิดซ้ำ การดำเนินการ ของหน่วยงานควบคุม หลังจาก มี เหตุผลอันสมควรแล้ว ยื่น การคัดค้าน หรือ อุตสาหกรรมไปยัง คณะกรรมการพิจารณาอุตสาหกรรม เป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่าย ร่างกาย;
15. ACERT ไม่มี ความรับผิดชอบหาก หนีสิน เกิดขึ้น เนื่องจากการบริโภค ที่ไม่ปลอดภัย อาหารจาก ได้รับการรับรอง ผู้ประกอบการ;
16. แจ้งผู้ประกอบการเป็นลายลักษณ์อักษรเมื่อ กฎหมายกำหนดให้เผยแพร่ข้อมูลที่เป็นความลับแก่บุคคลที่สาม เกี่ยวกับผู้ประกอบการที่ถูกกล่าวหา
17. ในกรณีที่ข้อคำชี้แจงเกี่ยวกับการใช้กฎระเบียบ เจ้าหน้าที่ที่ได้รับการฝึกอบรมทางเทคนิคของหน่วยงานควบคุมจะ จัดเตรียมไว้ให้เมื่อมีการร้องขอ
18. แจ้งบริษัทที่ได้รับการรับรองผ่านทางอีเมล หรือทางไปรษณีย์ ใ้รับข้อต่ออย่างเป็นทางการ หรือทางไปรษณีย์ เกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงข้อกำหนดการรับรองที่ส่งผลกระทบต่อผู้ประกอบการ
19. เมื่อผู้ปฏิบัติงานและ/หรือผู้รับเหมาช่วงได้รับการตรวจสอบโดยหน่วยงานควบคุมอื่นๆ ACERT จะแลกเปลี่ยนข้อมูลเกี่ยวกับผู้ปฏิบัติงานที่กล่าวถึงก่อนหน้าและงานของพวกเขากับพวกเขา ใน กรณี ที่ ผู้รับ เหม่า ช่วง ของก ผู้ปฏิบัติงาน ได้ รับการตรวจสอบโดย อีกคนได้รับการยอมรับ ร่างกายควบคุม, เพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนได้ ของข้อมูลระหว่าง หน่วยควบคุม เกี่ยวกับการดำเนินการตรวจสอบ
20. ในกรณีที่ของการถ่ายโอนไปยังหน่วยงานควบคุมอื่น ACERT มีหน้าที่ต้องให้ข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับไฟล์ของผู้ปฏิบัติงานและรายงาน การตรวจสอบแก่หน่วยงานควบคุมถัดไป และโดยเฉพาะอย่างยิ่ง:
 - หากปัญหาทางการเงินของผู้ประกอบการได้รับการชำระแล้ว
 - หากไม่มีกำหนดการตรวจสอบภายใน 30 วัน นับแต่วันที่ได้รับมอบหมายให้ตรวจสอบ
 - หาก ACERT อยู่ระหว่างการประเมินความลับหน้าเกี่ยวกับความไม่สอดคล้องที่เกิดขึ้นระหว่างการตรวจสอบกับผู้ปฏิบัติงาน
21. c ในทางกลับกัน หากผู้ปฏิบัติงานได้โอนธุรกิจของเขาใน ACERT หน่วยควบคุมก่อนหน้านี้อาจต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าผู้ปฏิบัติงานจะจัดการกับกรณีของการไม่ปฏิบัติตามที่อ้างถึงรายงานของหน่วยควบคุมก่อนหน้า
22. เมื่อผู้ดำเนินการถอนตัว จากระบบควบคุม ACERT จะแจ้งให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจทราบทันที นอกจากนี้ยังใช้ในกรณีของการโอนด้วย

ข้อ 21

การหมดอายุของความร่วมมือ

ความร่วมมือระหว่าง ACERT และผู้ประกอบการตามสัญญาอาจสิ้นสุดลงด้วยเหตุผลดังต่อไปนี้:

- หลังจาก สิ้นสุดระยะเวลาที่ป้อนในสัญญาส่วนตัว และหากผู้ดำเนินการไม่ได้ต่ออายุ
- หลังจากการยกเลิกสัญญาส่วนตัวโดยผู้ดำเนินการ ในกรณีนี้ ผู้ปฏิบัติงานควรแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบเป็นลายลักษณ์อักษร ในขณะที่ต้องปฏิบัติตามเงื่อนไขของสัญญาที่ลงนามเกี่ยวกับพันธกรณีทางเศรษฐกิจต่อ ACERT
- หลังจากการยกเลิกสัญญาส่วนตัว โดย ACERT เหตุผลที่อาจนำไปสู่การยุติในนามของหน่วยงานควบคุมคือ :
 1. การไม่ปฏิบัติตามภาระผูกพันทางการเงิน
 2. เขา จัดเก็บภาษี โดยคณะกรรมการพิจารณาทางไกล ของการถอนตัว ของผู้ปฏิบัติงาน จาก ระบบควบคุม สำหรับ ไม่ใช่ช่วงระยะเวลาหนึ่ง เกิน สามปี หรือ ห้ามขายสินค้าที่เป็นออร์แกนิก สำหรับ

ไม่ใช่ช่วงระยะเวลาหนึ่ง เกินหนึ่ง ปี, ในขณะที่ แจงให้ทราบ
หน่วยงานกำกับ ดูแล

ACERT ขอสงวนสิทธิ์ ขวา เพื่อยื่นคำร้องต่อศาล ศาลแพ่ง
ออกคำสั่งกาย สิทธิตามกฎหมายของม้น เช่นเดียวกับ เพื่อค้นหา
การคุ้มครองเกี่ยวกับ ภัยคุกคาม กับชื่อเสียงและหน้าที่การงานที่ดี
ผ่านทางใด ๆ หมายถึง (กระดาษ ดิจิทัล กต, วิทยุ, ฯลฯ)

ข้อ 22

นโยบาย การกำหนดราคา และเครดิต

ACERT มีเอกลักษณ์เฉพาะตัว การกำหนดราคา
นโยบายสำหรับทุกคน ผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้อง เพื่อจุดประสงค์นี้เอง
ร่างจดหมาย รายการราคา ขึ้นอยู่กับการร้องขอ ขอบเขตการรับรอง
โดยที่ ภาวะเศรษฐกิจ ของความร่วมมือโดยละเอียด

แต่ละ ปฏิทิน ปี ภาษี อาจ ได้รับการแก้ไข โดยการตัดสินใจ
ของหน่วยงานควบคุม ปราศจาก แจ้งล่วงหน้า.

ข้อ 23

สิ่งพิมพ์

ภายในของม้น ภาวะผูกพันที่มีต่อ ระดับชาติและ กฎหมายยุโรป
ACERT เผยแพร่และ ให้ผู้มีอำนาจ เจ้าหน้าที่พร้อมข้อมูล เช่น:

- ระเบียบการรับรอง
- ภาคผนวกของ การรับรอง ระเบียบข้อบังคับ
 - ฉันท การผลิตพืชผล
 - II การผลิตสัตว์
 - สาม การแปรรูปสารอินทรีย์ สินค้าและ ให้อาหาร
- รายการราคา
 - การผลิตพืชผล
 - การผลิตสัตว์
 - การประมวลผลของ ผลิตภัณฑ์ชีวภาพและ ให้อาหาร
- ระเบียบเครื่องหมายการค้าและการติดฉลาก
- รายการของ สังกัด บริษัท
- รายการ ของผู้ประกอบการด้วย ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง
รายการ รวมถึง ตำนานการ ซึ่งได้รับการอนุญาตแล้ว
การรับรอง โดยหน่วยงานควบคุม และมีข้อมูล เช่น ชื่อ,
กิจกรรม และผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการรับรอง เช่นเดียวกับใดๆ
ข้อมูลอื่น ๆ ที่จำเป็น
- รายชื่อผู้ได้รับการรับรอง สินค้า. รายการนี้ บันทึกทั้งหมด
สินค้านั้น ได้รับการผลิตแล้ว หรือนำเข้า ตามหมวดหมู่
และประเภทและ ที่ ได้รับการรับรอง จาก หน่วยงาน ควบคุม

ข้อ 24

สื่อสารการเปลี่ยนแปลงข้อกำหนด

กฎระเบียบต่างๆ ของหน่วยงานควบคุมกำลังเป็นอยู่ ตรวจสอบและ อาจ
ได้รับการแก้ไขโดย ฝ่ายบริหารคุณภาพ เมื่อไร จำเป็น.
ร่างกายควบคุม ประกาศ ล่วงหน้า การเปลี่ยนแปลงที่เสนอ สนใจ ฝ่าย
เชิญชวนให้พวกเขา ส่งความคิดเห็นและ ข้อเสนอแนะ สำหรับ
การเปลี่ยนแปลง หลังจาก กำลังตัดสินใจอยู่ การเปลี่ยนแปลงหรือ
การแก้ไข เกี่ยวกับ ข้อกำหนดการรับรอง จะ ต้องมีการสื่อสาร
เป็นลายลักษณ์อักษรถึง บริษัท ในเครือ บริษัท.

ร่างกายควบคุม อาจแก้ไข ความต้องการ สำหรับ การรับรอง และใช้
การเปลี่ยนแปลงของ กฎระเบียบ และกฎหมายระดับชาติ
ตามความจำเป็น.

