

**ภาคผนวกของกฎระเบียบการรับรอง (ICS-BIO3CC-D1.16)  
เกี่ยวกับมาตรการควบคุมที่ใช้ในประเทศที่สาม**

**หัวข้อที่ 1**

ขอบเขตของกฎระเบียบ

ภาคผนวกของกฎระเบียบการรับรองนี้เป็นส่วนเสริมของกฎระเบียบการรับรอง และใช้กับระบบควบคุมที่ ACERT SA นำไปใช้ในประเทศที่สามเท่านั้น โดยอธิบายมาตรการควบคุมทั้งหมดที่ผู้ประกอบการนำไปใช้ในประเทศที่สาม ACERT ดำเนินโครงการตรวจสอบและรับรองสารอินทรีย์ตามระเบียบ (EU) 2018/848, ระเบียบ (EU) 2017/625 และระเบียบ (EU) 2021/1698 ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์ และการติดตามผลผลิตอินทรีย์

**ข้อ 2**

กฎทั่วไป

1. ACERT ดำเนินการควบคุมผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด ในประเทศที่สามที่ลงทะเบียนในระบบควบคุมของ ACERT เพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบ (EU) 2021/1698 การควบคุมดังกล่าวรวมถึง:

(a) การตรวจสอบการใช้มาตรการป้องกันและข้อควรระวังตามที่อ้างถึงในมาตรา 9(6) และมาตรา 28 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่าย

(ข) ในกรณีที่การถือครองรวมถึงหน่วยการผลิตที่ไม่ใช่อินทรีย์หรือที่แปรสภาพ การทวนสอบบันทึกและมาตรการหรือขั้นตอนหรือการเตรียมการที่มีอยู่เพื่อให้ง่ายใจถึงการแยกที่ชัดเจนและมีประสิทธิภาพระหว่างการผลิตอินทรีย์ การผลิตที่ไม่ใช่อินทรีย์ หรือการเตรียมการที่ผลิตอินทรีย์ตามลำดับที่ผลิตโดยหน่วยเหล่านั้น และของสารและผลิตภัณฑ์ที่ใช้สำหรับหน่วยการผลิตอินทรีย์ ในการแปลง และไม่ใช่อินทรีย์ การตรวจสอบดังกล่าวต้องรวมถึงการตรวจสอบพืชซึ่งงวดก่อนหน้าได้ รับการยอมรับ ย้อนหลังเป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการแปลง และการตรวจสอบหน่วยการผลิตที่ไม่ใช่อินทรีย์

(ค) ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานรวบรวมผลผลิตอินทรีย์ แปรรูป และไม่ใช่อินทรีย์พร้อมกัน เตรียมหรือเก็บไว้ในหน่วยเตรียมการ พื้นที่หรือสถานที่เดียวกัน หรือขนส่งไปยังผู้ปฏิบัติงานหรือหน่วยอื่น การตรวจสอบบันทึกและ มาตรการ ขั้นตอน หรือการเตรียมการที่จัดให้มีขึ้นเพื่อให้แน่ใจว่าการดำเนินการแยกจากสถานที่หรือเวลา มีการใช้มาตรการและมาตรการทำความสะอาดที่เหมาะสมเพื่อป้องกันการทดแทนผลผลิตอินทรีย์ มีการระบุผลผลิตอินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่เปลี่ยนรูปอยู่ตลอดเวลา ผลิตภัณฑ์อินทรีย์ แปรรูป และไม่ใช่อินทรีย์จะถูกจัดเก็บก่อนและหลังการเตรียมการ โดยแยกจากสถานที่หรือเวลาจากกัน และ รับประกัน การตรวจสอบย้อนกลับของแต่ละล็อตจากผืนดินแต่ละแปลงไปยัง ศูนย์ รวบรวม

2. การควบคุมโดย ACERT สำหรับการตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องดำเนินการกับผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงานทั้งหมดในประเทศที่สามอย่างสม่ำเสมอ บนพื้นฐานความเสี่ยงและด้วยความถี่ที่เหมาะสม ตลอดกระบวนการทั้งหมดในทุกขั้นตอนของ การผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่ายบนพื้นฐานของความเป็นไปได้ของการไม่ปฏิบัติตามที่กำหนดไว้ในข้อ (57) ของมาตรา 3 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ซึ่งจะพิจารณาโดยคำนึงถึงองค์ประกอบต่อไปนี้:

(ก) ประเภท ขนาด รวมทั้งที่ดินที่เพิ่มใหม่ และโครงสร้างของผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการ ตลอดจนจำนวนสมาชิกใหม่ที่จะเข้ากลุ่มผู้ประกอบการ

(ข) ที่ตั้ง และความซับซ้อนของกิจกรรมหรือการปฏิบัติการของผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ประกอบการ

(ค) ระยะ เวลาที่ผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการมีส่วนร่วมในการผลิต การเตรียม และการจำหน่ายผลิตภัณฑ์อินทรีย์

(ด) ผลลัพธ์ ของการควบคุมที่ดำเนินการตามมาตรานี้ โดยเฉพาะอย่างยิ่งในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848

(จ) ใน กรณีของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน ผลการตรวจสอบภายในที่ดำเนินการตามขั้นตอนที่จัดทำเป็นเอกสารของระบบการควบคุมภายในของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

(ฉ) การถือครองรวมถึงหน่วยการผลิตที่ไม่ใช่อินทรีย์หรือที่แปรสภาพหรือไม่

(ช) ชนิด ปริมาณ และมูลค่าของสินค้า

(ค) ความ เสี่ยงของการปนเปื้อนของผลิตภัณฑ์หรือการปนเปื้อนกับ ผลิตภัณฑ์หรือสาร ที่ไม่ได้รับอนุญาต

(ง) การ ใช้การปิดเบือนหรือข้อยกเว้นกฎโดยผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

(จ) ประเด็น สำคัญสำหรับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่าย

(ฉ) กิจกรรม รับเหมาช่าง ;

(ช) ไม่ว่า ผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานได้เปลี่ยนแปลงอำนาจการควบคุมที่ได้รับการรับรองหรือหน่วยงานควบคุมหรือไม่

(ค) ข้อมูล ใด ๆ ที่บ่งชี้ถึงความเป็นไปได้ที่ผู้บริโภคว่าถูกเข้าใจผิด;

(ค) ข้อมูล ใดๆ ที่อาจบ่งบอกถึงการไม่ปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848

3. มาตรา 2 ของกฎระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/771 (5) และมาตรา 4, 5 และ 6 ของคณะกรรมการ การ ฎระเบียบที่บังคับใช้ (EU) 2021/279 (6) จะต้องบังคับใช้โดยอนุ โลมกับการควบคุมในส่วนที่เกี่ยวข้องกับกลุ่มผู้ประกอบการในประเทศที่สาม

4. ACERT จะดำเนินการตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 สำหรับผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงานทั้งหมดอย่างน้อยปีละครั้ง การทวนสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดต้องรวมถึงการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุด้วย

5. ACERT จะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้ดำเนินการควบคุมเพิ่มเติมอย่างน้อย 10 % ทุกปีตามที่ระบุไว้ในย่อหน้า 4 ของการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุทั้งหมดที่ดำเนินการโดย ACERT อย่างน้อย 10 % จะต้องดำเนินการโดยไม่ต้องแจ้งให้ทราบล่วงหน้า

6. การควบคุมที่ดำเนินการเป็นการติดตามผลการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับจะไม่นับรวมในการควบคุมเพิ่มเติมที่อ้างถึงในย่อหน้าที่ 5

7. ทุกปี ACERT จะตรวจสอบอย่างน้อยร้อยละ 5 ของสมาชิกกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน แต่ไม่น้อยกว่า 10 คน ในกรณีที่กลุ่มผู้ปฏิบัติงานมีสมาชิกไม่เกิน 10 คน ให้ตรวจสอบสมาชิกทั้งหมดอีกครั้ง

8. การตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุและการสุ่มตัวอย่างจะต้องดำเนินการโดย ACERT ในเวลาที่เหมาะสมที่สุด เพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามจุดควบคุมวิกฤติ

สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีความเสี่ยงสูงที่อ้างถึงในมาตรา 8 ของกฎระเบียบ (EU) 2021/1698 ACERT จะดำเนินการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุอย่างน้อยสองครั้งต่อปีของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มของผู้ปฏิบัติงาน การตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุอย่างใดอย่างหนึ่งเหล่านี้จะต้องกระทำโดยไม่ต้องแจ้งให้ทราบล่วงหน้า

9. ในกรณีที่ผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการมีหน่วยการผลิตหรือสถานที่หลายแห่ง รวมถึง ศูนย์ ช้อและรวบรวม หน่วยการผลิตหรือสถานที่ทั้งหมด รวมถึง ศูนย์ ช้อและรวบรวม ที่ใช้สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องอยู่ภายใต้ข้อกำหนดการควบคุมที่กำหนดไว้ในวรรค 4

10. การสมทบหรือการต่ออายุใบรับรองที่อ้างถึงในข้อ (b)(i) ของมาตรา 45(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องขึ้นอยู่กับผลการตรวจสอบการปฏิบัติตามที่อ้างถึงในมาตรานี้

11. ก่อนที่จะยอมรับให้รับรองผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานได้จัดให้มีดังต่อไปนี้

### ข้อ 3

#### คำจำกัดความ

คำจำกัดความที่วางไว้ในมาตรา 2 ของกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007 และมาตรา 2 ของกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 889/2008 จะใช้บังคับเพื่อวัตถุประสงค์ของภาคผนวกปัจจุบันของกฎระเบียบการรับรอง

### ข้อ 4

#### การตรวจสอบ การ รับรอง และ การเฝ้าระวัง

## A. ขั้นตอนการลงทะเบียนประกอบด้วย :

### 1. แอปพลิเคชัน :

ผู้ประกอบการที่สนใจทุกคนมีสิทธิยื่นขอการรับรองได้ ผู้ปฏิบัติงานที่สนใจจะได้รับข้อมูลจากหน่วยงานออกใบรับรอง หรือผ่านทางเว็บไซต์ของหน่วยงานออกใบรับรอง ([www.a-cert.org](http://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 ยังรวมอยู่ ด้วย เว็บไซต์ ของ ACERT ผู้มีส่วนได้เสียทั้งหมดอาจได้รับเอกสารของ ACERT ดังกล่าวข้างต้นผ่านทางอีเมลหรือทาง ไปรษณีย์ด้วยค่าใช้จ่ายของตนเอง

ที่ สนใจ งานสร้างสรรค์ เติม ใน และ ส่ง ถึง เอเซอร์ต เอกสาร กล่าวถึง ใน คณะเนน ง และ อี นี้ ขั้นตอน ยังใช้ในกรณีที่ขอบเขตการรับรองได้รับการแก้ไข (ขยายหรือลด)

ใน กรณี ที่ สนใจ งานสร้างสรรค์ เป็น เรียบร้อยแล้ว ได้รับการรับรอง โดย อัน ควบคุม เนื้อความ ACERT ร้องขอ สำเนา ของ ของผู้ปฏิบัติงาน ไฟล์ โดย ที่ ก่อนหน้า ควบคุม ร่างกาย . หลังจาก นั้น การรับรอง มีการปฏิบัติตาม ขั้นตอน ที่ใช้ ในกรณีการรับรองเบื้องต้น ผู้ปฏิบัติงานไม่ได้รับอนุญาตให้มีข้อตกลงการรับรองที่ถูกต้องกับหน่วยงานควบคุมมากกว่าหนึ่งแห่งสำหรับขอบเขตเดียวกันในช่วงเวลาเดียวกัน

### 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 มีส่วนช่วยในการจัดการที่ดินและการผลิตผลิตภัณฑ์อินทรีย์อย่างยั่งยืน ผู้ดำเนินการตามสัญญามีหน้าที่ต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการ ตามที่บังคับใช้อยู่ในปัจจุบัน

เอกสารต่อไปนี้เป็นส่วนประกอบหนึ่ง ส่วนหนึ่ง ของ สัญญา ของผู้ประกอบการ :

- a) เขา ปัจจุบัน ระเบียบข้อบังคับ การรับรอง ;
- b) ภาค แผนกของกฎเกณฑ์การรับรองที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตการรับรองที่ร้องขอ
- c) กฎระเบียบเกี่ยวกับเครื่องหมายการค้าและการติดฉลากเกี่ยวกับการใช้โลโก้รับรองที่ลูกค้าได้รับก่อนลงนามสัญญา
- d) 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 ริลิสทรี 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 จะต้องจัดให้มีการรับทราบต่อหน่วยงานควบคุมเพื่อการเก็บบันทึก

**3. การตรวจสอบ :**

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

- ตรวจสอบ ค่าประกาศที่ส่งมา - แบบฟอร์มคำอธิบาย และข้อมูลที่ให้มาพร้อมกับ ใบสมัครของ ผู้ดำเนินการ
- ประเมินกิจกรรมของผู้ปฏิบัติงาน ตาม มาตรฐาน ISO / IEC 17065 และ ความต้องการ ของ ระเบียบข้อบังคับ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับ การผลิตแบบอินทรีย์ และพิจารณาว่าข้อกำหนดของ ชาติปัจจุบัน และยุโรป เป็นไปตาม กฎหมาย สำหรับ การ ผลิตแบบอินทรีย์
- ระบุ ความ ไม่ สอดคล้อง และ ขอให้ดำเนินการแก้ไขเพื่อแก้ไขความไม่สอดคล้องตามลำดับและรับรองว่า 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 ในกรณีที่ไม่เห็นด้วยกับวันที่ให้จัดให้มีการตรวจสอบใหม่ อย่างไรก็ตาม วันที่ใหม่ต้องไม่เกิน 5 วัน นับจากวันที่ตรวจสอบได้แจ้งให้ผู้ดำเนินการทราบในเบื้องต้น ที่ ตัวดำเนินการ อาจ ยื่นคำคัดค้านเป็นลายลักษณ์อักษรและสมเหตุสมผลโดยอ้างอิงถึงสมาชิกหรือสมาชิกของทีมตรวจสอบ ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมยอมรับการคัดค้าน สมาชิกหรือสมาชิกที่มีการคัดค้านจะถูกแทนที่ ผู้ปฏิบัติงานจะต้องแจ้งให้หน่วยงานควบคุมทราบหากเกิดการคัดค้าน ไม่ว่าจะในวันที่ตรวจสอบหรือทีมงานตรวจสอบ ล่วงหน้าไม่เกิน 5 วันก่อนการตรวจสอบ ในระหว่างการตรวจสอบ ที่ปรึกษาของผู้ปฏิบัติงานอาจอยู่ด้วย หากผู้ปฏิบัติงานแจ้งหน่วยงานควบคุมตามนั้น ที่ปรึกษาไม่มีสิทธิเข้าร่วมในขั้นตอนการตรวจสอบ

การตรวจสอบเพื่อส่งเข้าระบบควบคุมเบื้องต้น ประกอบด้วย

- การตรวจสอบ ในสถานที่ อย่างเต็ม รูปแบบ ของ บังคับ การผลิต ที่ขึ้นทะเบียนแล้ว และ กระบวนการผลิต
- บน เว็บไซต์ การตรวจสอบ ของ ที่ สิ่งอำนวยความสะดวก ;
- การ ควบคุมเอกสารทางบัญชี
- การสุ่มตัวอย่าง ใน คำสั่ง ถึง ตรวจจับใด ๆ สารที่ไม่ได้รับอนุญาตสำหรับใช้ในการผลิตอินทรีย์ตามระเบียบข้อบังคับของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง หรือเพื่อตรวจสอบการใช้เทคนิคที่ไม่เป็นไปตามกฎระเบียบของสหภาพยุโรปที่เกี่ยวข้อง ถ้า มี การสุ่มตัวอย่างเป็นสิ่งจำเป็นในกรณีที่ มี ข้อสงสัยเกี่ยวกับการใช้ผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับ อนุญาต
- การติดตามข้อควรระวัง 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 ในกรณีที่สังเกตเห็นความไม่สอดคล้องในระหว่าง การตรวจสอบ ผู้ ปฏิบัติงานจะต้องดำเนินการแก้ไขที่จำเป็น ภายในระยะเวลาที่กำหนดโดย ร่างกายควบคุม การ ดำเนินการแก้ไข ได้รับการตรวจสอบโดย หน่วยงาน ควบคุม และอาจเป็นไปได้ การตรวจสอบใหม่จะเกิดขึ้น เพิ่มเติม ถ้า ร่างกายควบคุม สัมเลห์ เพื่อแก้ไข การไม่ เป็นไปตามข้อกำหนดภายใน ที่ตกลงกันไว้ ระยะเวลา, นี้ อาจ ส่งผลให้เกิด การ decertification 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 ผู้ปฏิบัติงานจะได้รับการลงทะเบียนในทะเบียนผู้ดำเนินการที่ได้รับการรับรองของ ACERT และอาจได้รับ ใบรับรองผลิตภัณฑ์

ไม่สามารถออกใบรับรองให้กับผู้ปฏิบัติงานที่ไม่สามารถแก้ไขความไม่สอดคล้องทั้งหมดที่ระบุไว้ในระหว่างการตรวจสอบ การให้การรับรองโดยอัตโนมัติหมายถึงการให้สิทธิในการใช้โลโก้การรับรอง (โลโก้ของคณะกรรมการการสหภาพยุโรปและโลโก้ ACERT) หน่วยงานควบคุมติดตลกการติดฉลากของผลิตภัณฑ์ฟอเรนิกที่ได้รับการรับรอง และไม่มีส่วนรับผิดชอบต่อข้อร้องเรียนใดที่รวมอยู่ในการติดฉลาก ซึ่งเป็นไปตามข้อกำหนดทางกฎหมายทั่วไป

คณะกรรมการควบคุมความซื่อสัตย์จะติดตามการออกใบรับรองที่ เหมาะสม

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 ไปด้วยเรื่องอินทรีย์ การผลิตการเตรียมการ หรือนำเข้า จากที่สาม ประเทศ .

การเฝ้าระวังรวมถึง :

1) ประจำปี การตรวจสอบ :

ดำเนินการตามข้อกำหนดของกฎระเบียบ (EU) 848/2018 อย่างน้อยปีละครั้งและในกรณีใด ๆ ภายใต้อุดมปลุกปัจจุบันของสายพันธุ์ที่เพาะปลูกเพื่อการผลิตพืชผล ภายใต้อุปสมพันธุ์เพื่อการผลิตสัตว์ และอยู่ในช่วงเตรียมการปัจจุบันสำหรับผู้ปฏิบัติงานเตรียมการ กรณีประกาศตรวจสอบวันที่ ถูก กำหนดในการปรึกษาหารือ กับผู้ปฏิบัติงาน ในเรื่องใดก็ได้ กรณี การตรวจสอบจะต้อง ให้ดำเนินการภายใน 5 วัน นับแต่ วันตรวจครั้งแรก แจ้งแก่ผู้ปฏิบัติงานโดยหน่วยงานควบคุม ทีมงานตรวจสอบ ดำเนิน การก การตรวจร่างกายเพิ่มเติมรูปแบบของ ผู้ดำเนินการ; ตรวจสอบ เอกสารทางบัญชี ของผู้ปฏิบัติงาน และอาจทำการสุ่มตัวอย่างตามนั้น ตาม ข้อบังคับ (EU) 2018/848

โดยรวมแล้ว ผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด ยกเว้นที่อ้างถึงในมาตรา 34(2) และ 35(8) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องได้รับการตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดอย่างน้อยปีละครั้ง การทวนสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดต้องรวมถึงการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุด้วย

ระยะเวลาระหว่างการตรวจสอบทางกายภาพ ณ จุดเกิดเหตุสองครั้งจะต้องไม่เกิน 24 เดือนหากตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้:

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

2) การตรวจสอบเพิ่มเติม :

การคัดเลือกผู้ปฏิบัติงานที่เข้ารับการตรวจสอบ โดยไม่แจ้งล่วงหน้าในแต่ละปีจะต้องขึ้นอยู่กับการวิเคราะห์ความเสี่ยงที่พัฒนาโดยหน่วยงานควบคุม และมีตารางแผนการตรวจสอบตามเกณฑ์ที่กำหนดระดับความเสี่ยง หน่วยงานควบคุมจะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าการตรวจสอบเพิ่มเติมอย่างน้อย 10% ของผู้ปฏิบัติงานทั้งหมดในแต่ละปีจะต้องดำเนินการแบบสุ่มตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบ (EU) 2021/279 อาจมี สาเหตุและการตรวจสอบเพิ่มเติม ข้อมูลใด ๆ ซึ่งทำให้เกิดข้อสงสัยว่า ที่ ไม่ได้ผล การประยุกต์ใช้ข้อกำหนด ของระเบียบ โดย ผู้ดำเนินการ การ หรือ ซึ่งมีความเสี่ยงที่จะมีการทดแทน ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก กับ สินค้าที่ไม่ได้เป็น ผลิตภัณฑ์ หรือนำเข้า จาก ที่สาม ประเทศตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และกรอบการกำกับดูแลที่เกี่ยวข้อง ตามที่บังคับใช้ใน ปัจจุบัน นอกจากนี้ 10% ของการตรวจสอบทั้งหมดที่ดำเนินการทุกปีจะต้องไม่มีการแจ้งเตือนล่วงหน้า การตรวจสอบประเภทนี้จะดำเนินการโดยไม่ต้องแจ้งให้ผู้ปฏิบัติงานทราบล่วงหน้า

3) การสุ่มตัวอย่างและการวิเคราะห์ตัวอย่าง :

การสุ่มตัวอย่างและการวิเคราะห์ตัวอย่างจะดำเนินการตามขั้นตอนที่กำหนดไว้ใน ICS-BIO3CC-I1.11 ร่างกายควบคุม ดำเนินการ ประจำปี การสุ่มตัวอย่างไปที่ เปอร์เซนต์ ของผู้ประกอบการทั้งหมด กับ ผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการรับรอง ตามข้อบังคับ (EU) 2018/848, ข้อบังคับ (EU) 2021/1698 และข้อบังคับ (EU) 2021/279 ในแต่ละ การสุ่มตัวอย่าง บุคลากร ของหน่วยงานควบคุมจะใช้เวลา ตัวอย่าง และส่งไปที่ ACERT ร่างกายควบคุม แล้ว ส่งต่อ ตัวอย่าง เพื่อการวิเคราะห์ใน ได้รับการรับรอง ห้องปฏิบัติการที่ทำสัญญากับ ACERT วัตถุประสงค์ ของการตรวจสอบผลลัพธ์ ตัวอย่างเคาน์เตอร์ จะถูก เก็บไว้กับห้องปฏิบัติการเพื่อ สูงสุด 30 วัน ที่แน่นอน เวลาขึ้นอยู่กับ 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 ภายใต้อำนาจ กำหนดกรอบเวลา โดยปรึกษาหารือกับ หน่วยงาน ควบคุม การแก้ไข มาตรการต่างๆ จะได้รับการทบทวน โดยหน่วยงานควบคุม ในกรณีนี้ อาจมีการตรวจสอบเพิ่มเติมได้ ถ้า ผู้ดำเนินการล้มเหลว เพื่อแก้ไข การไม่ ปฏิบัติตามภายใน ที่ตกลงกันไว้ เวลา, สิ่งนี้อาจนำไปสู่ การบังคับใช้ มาตรการ คำว่าบัตร

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

- ก) ประเภท ขนาด และโครงสร้างของผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน
- ข) ระยะเวลาที่ผู้ประกอบการและกลุ่มผู้ประกอบการมีส่วนร่วมในการผลิต การเตรียม และการจำหน่ายผลิตภัณฑ์อินทรีย์
- ค) ผล การตรวจสอบที่ดำเนินการตามข้อนี้
- ด) เวลา ที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมที่ดำเนินการ;
- จ) ประเภท ผลิตภัณฑ์

- ด) ประเภท ปริมาณ และมูลค่าของผลิตภัณฑ์และการพัฒนาเมื่อเวลาผ่านไป
- ง) ความเป็นไปได้ของการปะปนของผลิตภัณฑ์หรือการปนเปื้อนกับ ผลิตภัณฑ์หรือสาร ที่ไม่ได้ อนุญาต
- จ) การใช้การปิดเบี่ยงหรือข้อยกเว้นกฎโดยผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน
- ฉ) ประเด็น สำคัญสำหรับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดและความเป็นไปได้ของการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดในทุกขั้นตอนของการผลิต การเตรียมการ และการจัดจำหน่าย
- ช) กิจกรรมการรับเหมาช่วง

## ข้อ 5

### การสื่อสาร- การแลกเปลี่ยนข้อมูล

ACERT จะแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับผลลัพธ์ของการควบคุมกับคณะกรรมการ หน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม หน่วยงานให้การรับรองและรัฐสมาชิก เมื่อมีการร้องขอใดๆ ก็ตามที่สมเหตุสมผลโดยความจำเป็นในการรับประกันว่า ผลิตภัณฑ์ได้รับการผลิตตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/1698

ACERT อาจแลกเปลี่ยนข้อมูลดังกล่าวกับหน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ได้รับการยอมรับตามความคิดริเริ่มของตนเอง

ACERT ได้กำหนดขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลกับคณะกรรมการ หน่วยงานควบคุม และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม หน่วยงานที่ได้รับการรับรอง และประเทศสมาชิก รวมถึงขั้นตอนในการแลกเปลี่ยนข้อมูลเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจสอบหลักฐานเอกสาร ตามที่อธิบายไว้ใน ICS-BIO3CC -P8 .

## ข้อ 6

### การแปลง

1. สินค้าที่ผลิตในช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพจะต้องไม่วางตลาดเป็นสินค้าออร์แกนิกหรือเป็นสินค้าที่มีการดัดแปลง

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

(ก) วัสดุสับพันธุ์ ของพืช โดยมีเงื่อนไขว่าต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อย 12 เดือน

(ข) ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีต้นกำเนิดจากพืชและผลิตภัณฑ์อาหารสัตว์ที่มาจากพืช โดยมีเงื่อนไขว่าผลิตภัณฑ์นั้นมีส่วนประกอบของพืชผลทางการเกษตรเพียงชนิดเดียว และต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อย 12 เดือนก่อนการเก็บเกี่ยว

2. ระยะเวลาการแปลงสภาพของฟาร์มที่ เริ่มการผลิตแบบอินทรีย์จะต้องเริ่ม โดยเร็วที่สุดเมื่อผู้ประกอบการได้ลงนามใน ข้อตกลง ACERTification กับ ACERT และอยู่ภายใต้การควบคุมตามระเบียบ (EU) 2018/848

i. ในช่วงระยะเวลาการแปลงจะใช้กฎทั้งหมดที่ระบุไว้ในข้อบังคับ (EU) 2018/848

ii. สำหรับพืชและผลิตภัณฑ์จากพืชที่ถือเป็นสินค้าอินทรีย์ ให้ใช้กฎการผลิตที่กำหนดไว้ในระเบียบนี้กับพืช ในช่วงระยะเวลาการแปลงสภาพอย่างน้อยสองปีก่อนที่จะหว่าน หรือในกรณีของทุ่งหญ้าหรือไม้ยืนต้น อาหารสัตว์ในช่วงระยะเวลาอย่างน้อยสองปีก่อนที่จะใช้เป็นอาหารสัตว์อินทรีย์ หรือในกรณีของพืชยืนต้นอื่นที่ไม่ใช่อาหารสัตว์ ในช่วงเวลาอย่างน้อยสามปีก่อนการเก็บเกี่ยวผลผลิตอินทรีย์ครั้งแรก

3. ACERT อาจตัดสินใจที่จะรับรื้อถอนหลังจากเป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการแปลงในช่วงเวลาก่อนหน้านี้ ซึ่งผืนดินในฟาร์มเป็นพื้นที่ธรรมชาติหรือพื้นที่เกษตรกรรมที่ไม่ได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ใช้ในการผลิตแบบออร์แกนิก ระยะเวลานี้อาจนำมาพิจารณาย้อนหลังได้เฉพาะในกรณีที่ ได้ส่ง หลักฐานที่น่าพอใจ ไปยัง ACERT เพื่อพิสูจน์ว่าตรงตามเงื่อนไขเป็นระยะเวลาอย่างน้อยสามปี

4. เพื่อกำหนดระยะเวลาการแปลงที่อ้างถึงข้างต้น เงื่อนไขต่อไปนี้จะต้องตรงกัน:

i. ACERT จะตรวจสอบการสมัครเพื่อรับรื้อถอนระยะเวลาการแปลงย้อนหลังเท่านั้น หากผู้ดำเนินการส่งคำประกาศเป็นลายลักษณ์อักษรเพื่อร้องขอ ในกรณีเช่นนี้ การพิจารณาจะขึ้นอยู่กับผู้ปฏิบัติงาน

ii. ACERT ไม่มีภาระผูกพันในการรับรื้อถอนใดๆ ก่อนหน้าวันที่เริ่มต้นของระยะเวลาการแปลง หากผู้สมัครไม่ได้ส่งหลักฐานที่น่าพอใจ

iii. ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานที่ลงทะเบียนในระบบควบคุมร้องขอการรับรื้อถอนหลังของช่วงเวลาก่อนหน้านี้ซึ่งเป็นส่วนหนึ่งของระยะเวลาการแปลง คำขอจะถูกส่งไปยัง ACERT ในที่สุด และจะต้องแนบมาพร้อมกับเอกสารที่เกี่ยวข้อง ตามที่อธิบายไว้ในข้อบังคับ (EC) 2020 /464. หน่วยงานควบคุมหลังจากประเมินคำขอและหากเป็นไปตามข้อตกลง ให้อนุญาตการรับรื้อถอนหลังที่เกี่ยวข้อง

5. ในบางกรณี ACERT อาจตัดสินใจว่าที่ดินหรือผืนดินหนึ่งผืนขึ้นไปปนเปื้อนด้วยผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้ อนุญาต ให้ใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ เพื่อขยายระยะเวลาการแปลงสภาพสำหรับที่ดินหรือผืนดินที่เกี่ยวข้องเกินกว่าเวลาที่อ้างถึงในย่อหน้า 1(ii)

ในกรณีของพืชที่ได้รับการดัดแปลงเป็นหรืออยู่ในกระบวนการแปลงเป็นเกษตรอินทรีย์

และได้รับการบำบัดด้วยผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตสำหรับการผลิตแบบออร์แกนิก ในกรณีนี้ ระยะเวลาการแปลงจะพิจารณาจากปัจจัยต่อไปนี้:

- i. กระบวนการย่อยสลายของผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องจะต้องรับประกันระดับสารตกค้าง ในดินที่ไม่มีนัยสำคัญเมื่อสิ้นสุดระยะเวลาการแปลงสภาพ และในกรณีของพืชยืนต้นใน โรงงาน
- ii. การเก็บเกี่ยวหลังการบำบัดไม่อาจขายโดยอ้างถึงวิธีการผลิตแบบออร์แกนิก ACERT จะแจ้งให้หน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ดำเนินงานในประเทศที่สามและคณะกรรมการยุโรปทราบถึงการตัดสินใจในการบังคับใช้มาตรการบังคับ

### **ข้อ 7**

#### *การผลิตแบบขนาน*

1. ผู้ดำเนินการผลิตโรงงานอาจดำเนินการหน่วยการผลิตแบบอินทรีย์และไม่ใช้แบบอินทรีย์ในพื้นที่เดียวกันได้เฉพาะพืชยืนต้นซึ่งต้องใช้ระยะเวลาการเพาะปลูกอย่างน้อย 3 ปี ซึ่งไม่สามารถแยกแยะพันธุ์พืชได้โดยง่าย และเฉพาะเมื่อตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้เท่านั้น
  - i. การผลิตที่เป็นปัญหาเป็นส่วนหนึ่งของการเปลี่ยนแปลงสภาพซึ่งผู้ผลิตให้การดำเนินการอย่างมั่นคง และจัดให้มีการเริ่มต้นของการแปลงพื้นที่ส่วนสุดท้ายของพื้นที่ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตแบบอินทรีย์ในระยะเวลาที่สั้นที่สุดที่เป็นไปได้ซึ่งอาจไม่มีในระยะเวลาใด ๆ ก็ตาม เหตุการณ์เกินระยะเวลาสูงสุดห้าปี
  - ii. มีการใช้มาตรการที่เหมาะสมเพื่อให้แน่ใจว่ามีการแยกผลิตภัณฑ์ที่ได้รับจากแต่ละหน่วยที่เกี่ยวข้องอย่างการ
  - iii. ACERT จะได้รับแจ้งการเก็บเกี่ยวของผลิตภัณฑ์แต่ละชนิดที่เกี่ยวข้องล่วงหน้าอย่างน้อย 48 ชั่วโมง
  - iv. เมื่อการเก็บเกี่ยวเสร็จสิ้น ผู้ผลิตจะแจ้งให้ ACERT ทราบถึงปริมาณที่แน่นอนที่เก็บเกี่ยวได้ในหน่วยที่เกี่ยวข้อง และมาตรการที่ใช้เพื่อแยกผลิตภัณฑ์
  - v. แผนการแปลงและมาตรการควบคุมที่อ้างถึงในข้อบังคับ (EU) 2018/848 และข้อบังคับ (EU) 2021/1698 ได้รับการอนุมัติจาก ACERT การอนุมัตินี้ จะต้องได้รับการยืนยันในแต่ละปีหลังจากเริ่มแผนการแปลง
2. นอกเหนือจากผู้ผลิตแล้ว อาจใช้เงื่อนไขดังกล่าวข้างต้นด้วย:
  - i. ในกรณีพื้นที่ที่มีวัตถุประสงค์เพื่อการวิจัยการเกษตรหรือการศึกษาในระบบที่ตกลงกับ ACERT
  - ii. ในกรณีการผลิตเมล็ดพันธุ์ วัสดุขยายพันธุ์พืช และการปลูกถ่าย และ
  - iii. ในกรณีทุ่งหญ้าที่ใช้สำหรับเลี้ยงสัตว์โดยเฉพาะ

### **ข้อ 8**

#### *การอนุญาต ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์*

1. สำหรับการผลิตพืชและผลิตภัณฑ์จากพืชนอกเหนือจากวัสดุสืบพันธุ์ของพืช ต้องใช้เฉพาะวัสดุสืบพันธุ์จากพืชอินทรีย์เท่านั้น
2. เพื่อให้ได้วัสดุสืบพันธุ์อินทรีย์เพื่อใช้ในการผลิตผลิตภัณฑ์อื่นนอกเหนือจากวัสดุสืบพันธุ์ของพืช ต้นแม่และพืชอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องสำหรับการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชจะต้องผลิตตามระเบียบ (EU) 2018/848 อย่างน้อยหนึ่งชั่วอายุคน หรือในกรณีพืชยืนต้นอย่างน้อยหนึ่งชั่วอายุคนในช่วงสองฤดูปลูก
3. ACERT อาจ อนุญาตให้ ผู้ดำเนินการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชเพื่อใช้ในการผลิตสารอินทรีย์ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ เมื่อพืชแม่หรือโรงงานอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องที่มีจุดประสงค์เพื่อการผลิตวัสดุสืบพันธุ์พืชและผลิตตามวรรค 2 ของ บทความนี้ไม่มีปริมาณหรือคุณภาพเพียงพอ และจะวางวัสดุดังกล่าวออกสู่ตลาดเพื่อใช้ในการผลิตแบบอินทรีย์ โดยมีเงื่อนไขว่าต้องตรงตามเงื่อนไขต่อไปนี้
  - (a) วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ไม่ใช่ไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์อารักขาพืช นอกเหนือจากที่ได้รับอนุญาต ตามมาตรา 24(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่จะมีการกำหนดการบำบัดด้วยสารเคมีตามนั้น ตามกฎระเบียบ (EU) 2016/2031 เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องกับพันธุ์และวัสดุที่ต่างกันทั้งหมดของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืช ในกรณีที่ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่บำบัดด้วยสารเคมีที่กำหนดดังกล่าว พื้นที่ผืนดินที่ใช้ปลูกวัสดุสืบพันธุ์ของพืชบำบัดนั้น จะต้องอยู่ภายใต้ระยะเวลาการแปลงสภาพตามที่บัญญัติไว้ในข้อ 1.7.3 และ 1.7.4 ตามความเหมาะสม ของส่วนที่ 1 ของภาคผนวก II ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848;
  - (ข) วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่ไม่ใช่ใช้ต้นกล้าของสายพันธุ์ที่มีวงจรการเพาะปลูกเสร็จสิ้นในฤดูปลูกเดียว ตั้งแต่การปลูกต้นกล้าจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก
  - (ค) วัสดุ สืบพันธุ์ของพืชได้รับการปลูกตามข้อกำหนดการผลิตพืชอินทรีย์อื่นๆ ที่เกี่ยวข้องทั้งหมด
  - (ง) ที่ ต้องได้รับ อนุมัติ ให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ก่อนที่จะหว่านหรือปลูกพืชนั้น
    - (จ) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมที่รับผิดชอบใน การอนุญาต จะต้องให้การอนุญาตแก่ผู้ใช้รายบุคคลเท่านั้นและครั้งละหนึ่งฤดูกาล และต้องระบุการปริมาณของ วัสดุสืบพันธุ์ของพืช ที่ได้รับอนุญาต
    - (ฉ) โดยการเขียนไปจากข้อ (จ) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศสมาชิกอาจให้ การอนุญาต ทั่วไปเป็นประจำทุกปี สำหรับการ ใช้ชนิดพันธุ์หรือชนิดย่อยที่กำหนด หรือความหลากหลายของวัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ และจัดทำบัญชีรายชื่อชนิดพันธุ์ ชนิดย่อยหรือพันธุ์ที่เปิดเผยต่อสาธารณะและอัปเดตเป็นประจำทุกปี ในกรณีดังกล่าว เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจเหล่านั้นจะต้องแสดงรายการปริมาณของ วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ ที่ได้รับอนุญาต
  - (ง) การอนุญาต ที่ได้รับตามวรรคนี้จะหมดอายุในวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2579
4. โดยการบิดเบือนจากวรรค 1 ของข้อนี้ ผู้ปฏิบัติงานในประเทศที่สามอาจใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชในการแปลงสภาพตามมาตรา 5(1) ย่อหน้าที่สอง ประเด็น (ก) หรือวัสดุสืบพันธุ์พืช ที่ได้รับอนุญาต ตาม วรรค 3 ของมาตรานี้ เมื่อมีเหตุผลสมควรว่าวัสดุสืบพันธุ์อินทรีย์ไม่มีคุณภาพหรือปริมาณเพียงพอในอาณาเขตของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่

โดยไม่กระทบต่อกฎเกณฑ์ของประเทศที่เกี่ยวข้อง

ผู้ประกอบการในประเทศที่สามอาจใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชทั้งที่เป็นอินทรีย์และในการแปลงสภาพที่ได้รับจากการถือครองของตนเอง

ACERT อาจ อนุญาตให้ ผู้ประกอบการในประเทศที่สามใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ในหน่วยการผลิตอินทรีย์ เมื่อวัสดุสืบพันธุ์พืชอินทรีย์หรือในการแปลงสภาพหรือวัสดุสืบพันธุ์พืช ที่ได้รับอนุญาต ตามวรรค 3 ของบทความนี้ไม่มีคุณภาพเพียงพอหรือ ปริมาณในอาณาเขตของประเทศที่สามที่ผู้ประกอบการตั้งอยู่ ตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในวรรค 5, 6, 7 และ 8 ของมาตรานี้

5. วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องไม่ได้รับการบำบัดหลังการเก็บเกี่ยวด้วยผลิตภัณฑ์อารักขาพืช นอกเหนือจากที่ ได้รับอนุญาต สำหรับการบำบัดวัสดุสืบพันธุ์พืชตามมาตรา 24(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เว้นแต่จะมีการกำหนดการบำบัดด้วยสารเคมีไว้ ตามกฎระเบียบ (EU) 2016/2031 เพื่อวัตถุประสงค์ด้านสุขอนามัยพืชโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจของรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องกับพันธุ์และวัสดุที่ต่างกันทั้งหมดของสายพันธุ์ที่กำหนดในพื้นที่ที่จะใช้ วัสดุสืบพันธุ์ของพืช

ในกรณีที่วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ที่บำบัดด้วยสารเคมีตามที่กำหนดในวรรคหนึ่ง พื้นที่ที่มีการปลูกวัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่บำบัดนั้น จะต้องอยู่ภายใต้ระยะเวลาการแปลงสภาพตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1.7 ตามความเหมาะสม .3 และ 1.7.4. ของ ส่วนที่ 1 ของภาคผนวก II ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848

6. ต้องได้รับ อนุมัติ ให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ก่อนการหว่านหรือปลูกพืช

7. การอนุญาต ให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์จะต้องมอบให้กับผู้ใช้แต่ละรายครั้งละหนึ่งฤดูกาล และหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานที่รับผิดชอบใน การอนุญาต จะต้องแสดงรายการปริมาณของ วัสดุสืบพันธุ์ของพืช ที่ได้รับอนุญาต

8. เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจจะไม่ อนุญาตให้ ใช้ต้นกล้าที่ไม่ใช่อินทรีย์ในกรณีของต้นกล้าชนิดพันธุ์ที่มีวงจรการเพาะปลูกเสร็จสิ้นในฤดูปลูกเดียว ตั้งแต่การย้ายกล้าไม่ไปจนถึงการเก็บเกี่ยวผลผลิตครั้งแรก

9. ก่อนที่จะ อนุญาต ให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์ของพืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของมาตรานี้ ACERT จะประเมินข้อมูลต่อไปนี้จะจัดทำเหตุผล สำหรับการลดหย่อนแต่ละครั้ง ที่ได้รับ:

- (ก) ชื่อ ทางวิทยาศาสตร์ และชื่อสามัญ (ชื่อสามัญและชื่อละติน)
- (ข) ความหลากหลาย ;
- (ค) น้ำหนัก รวม ของเมล็ดหรือจำนวนต้นที่เกี่ยวข้อง
- (ด) ความ พร้อมของวัสดุสืบพันธุ์อินทรีย์หรือในการแปลงสภาพ
- (จ) เอกสารหรือคำชี้แจงจากผู้ประกอบการที่พิสูจน์ว่าได้ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของข้อนี้แล้ว

สำหรับการ อนุญาต ให้ใช้วัสดุสืบพันธุ์พืชที่ไม่ใช่อินทรีย์ตามที่กำหนดไว้ในวรรค 2 ของมาตรา นี้ ACERT จะต้องรวมข้อมูลที่เกี่ยวข้องไว้ในรายงานประจำปีอ้างอิงถึงในมาตรา 4 ของข้อบังคับ 2021/1698

**ข้อ 9**  
*สถานการณ์ภัยพิบัติ*

ACERT อาจอนุญาตเป็นการชั่วคราวในการใช้ 'เซลเฟอร์' ไดออกไซด์จนถึงปริมาณสูงสุดที่จะแก้ไขตามภาคผนวก IB ของกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 606/2009 หากสภาพภูมิอากาศพิเศษของปีเก็บเกี่ยวที่กำหนดทำให้สถานะสุขอนามัยของ องุ่นแอรแกนิกในพื้นที่ทางภูมิศาสตร์เฉพาะในประเทศที่สาม เนื่องจากการโจมตีของแบคทีเรียอย่างรุนแรงหรือการโจมตีของเชื้อรา ซึ่งทำให้ผู้ผลิตไวน์ต้อง ใช้ 'เซลเฟอร์' ไดออกไซด์มากกว่าในปีก่อนหน้าเพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ขั้นสุดท้ายที่เทียบเคียงได้

สำหรับวัตถุประสงค์ของกฎการผลิตพิเศษที่อ้างถึงในมาตรา 22(1) และ 45(3) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 เพื่อให้สถานการณ์เข้าข่ายเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติที่เกิดจาก 'เหตุการณ์สภาพภูมิอากาศที่ไม่พึงประสงค์' โรคสัตว์ 'เหตุการณ์ด้านสิ่งแวดล้อม' 'ภัยพิบัติทางธรรมชาติ' หรือ 'เหตุการณ์ภัยพิบัติ' รวมถึงสถานการณ์ใด ๆ ที่เทียบเคียงได้ ACERT อาจรับ รู้ สถานการณ์ว่าเป็นสถานการณ์ภัยพิบัติตามค่าเกณฑ์ที่กำหนดโดยหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของประเทศที่สามซึ่งสถานการณ์ดังกล่าว เกิดขึ้นหากมี หากไม่มีค่าเกณฑ์ดังกล่าว การรับรองใดๆ ของ ACERT จะต้องอิงตามข้อมูลที่องค์กรทางการให้ไว้ซึ่งให้เหตุผลถึงสถานการณ์ภัยพิบัติ

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

**ข้อ 10**  
*การติดฉลาก - ข้อบังคับภาคบังคับ*

ในกรณีที่ใช้คำที่อ้างถึงวิธีการผลิตแบบออแกนิก:

- (ก) หมายเลข รหัสของ ACERT ขึ้นอยู่กับประเทศที่สามที่ผู้สมัครดำเนินการอยู่ จะต้องปรากฏในฉลากด้วย
- (ข) โลโก้ การผลิตออแกนิกของสหภาพยุโรปเกี่ยวกับอาหารบรรจุหีบห่ออาจปรากฏบนบรรจุภัณฑ์ด้วย
- (ค) ในกรณีที่มีการใช้โลโก้ชุมชน การแสดงสถานที่ซึ่งวัตถุดิบทางการเกษตรที่ประกอบเป็นผลิตภัณฑ์นั้น ได้เคยทำการเกษตรมาแล้ว ให้ปรากฏในช่องมองภาพเดียวกันกับโลโก้ด้วย และต้องใช้รูปแบบใดรูปแบบหนึ่งดังต่อไปนี้ ตามความเหมาะสม:

- i. 'การเกษตรนอกสหภาพยุโรป' ซึ่งมีการทำฟาร์มวัตถุดิบทางการเกษตรในประเทศที่สาม
- ii. 'เกษตรกรรมของสหภาพยุโรป/นอกสหภาพยุโรป' ซึ่งวัตถุดิบทางการเกษตรส่วนหนึ่งได้รับการทำฟาร์มในชุมชน และส่วนหนึ่งได้รับการทำฟาร์มในประเทศที่สาม

ช้อยกเว้น 'สหภาพยุโรป' หรือ 'ที่ไม่ใช่สหภาพยุโรป' ข้างต้นอาจถูกแทนที่ด้วยหรือเสริมโดยประเทศหนึ่ง ในกรณีที่วัตถุดิบทางการเกษตรทั้งหมดที่เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์นั้นได้มาจากการเพาะปลูกในประเทศนั้น ๆ

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

ข้อบังคับ 'EU' หรือ 'นอกสหภาพยุโรป' ที่กล่าวมาข้างต้นจะต้องไม่ปรากฏเป็นสี ขนาด และรูปแบบของตัวอักษรที่โดดเด่นกว่าคำอธิบายการขายของผลิตภัณฑ์

ข้อบังคับวิธีการผลิตอินทรีย์ต้องทำเครื่องหมายไว้ในที่ที่เห็นได้ชัดเจนเพื่อให้มองเห็นได้ง่าย อ่านได้ชัดเจน และลบไม่ออก

**ข้อ 11**

ประเทศที่สาม หมายเหตุ และหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์

ACERT ได้รับรางวัลหมายเลขรหัสต่อไปนี้เป็นโดยคณะกรรมการการยุโรปสำหรับประเทศที่สาม ซึ่งได้รับการยอมรับว่าเป็น หน่วยงานควบคุมเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามกฎระเบียบ ตามข้อบังคับ (EU) 2018/848

ประเทศที่สาม	หมายเลขรหัส	หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์						
		ก	ปี	ค	ดี	อี	เอฟ	ซ
-	-	-	-	-	-	-	-	-

\* ตัวอักษรในหมวดหมู่สินค้าด้านบนหมายถึงดังต่อไปนี้:

- เอ - พืชและผลิตภัณฑ์จากพืช ที่ยังไม่แปรรูป รวมถึงเมล็ดพืชและวัสดุสืบพันธุ์ของพืชอื่น ๆ
- บี - ปศุสัตว์ และผลิตภัณฑ์ปศุสัตว์ที่ยังไม่แปรรูป
- ซี - สัตว์น้ำ และผลิตภัณฑ์เฉพาะเลี้ยงสัตว์น้ำที่ยังไม่แปรรูป
- ดี - สินค้าเกษตร แปรรูป รวมถึงผลิตภัณฑ์เฉพาะเลี้ยงสัตว์น้ำเพื่อใช้เป็นอาหาร
- อี - พืช ;
- เอฟ- ไวน์ ;
- จี - ผลิตภัณฑ์อื่น ๆ ที่ระบุไว้ในภาคผนวก I ของข้อบังคับนี้หรือไม่ครอบคลุมในหมวดหมู่ก่อนหน้า

**ข้อ 12**

รายชื่อผู้ประกอบการที่ผ่านการรับรอง

ACERT เก็บรายชื่อผู้ให้บริการทั้งหมดภายใต้ระบบควบคุมในประเทศที่สามไว้ในเว็บไซต์ (www.a-cert.org) คุณสามารถดูรายชื่อพร้อมจุดติดต่อซึ่งมีข้อมูลเกี่ยวกับสถานะการรับรองของผู้ปฏิบัติงานทั้งหมด รวมถึงหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่เกี่ยวข้อง ตลอดจนตัวดำเนินการและผลิตภัณฑ์ที่ถูกระงับและยกเลิกการรับรองทั้งหมด ข้อมูลทั้งหมดมีสำหรับผู้มีส่วนได้เสีย

**ข้อ 13**

ใบรับรอง

ACERT จะจัดเตรียม ACERTificate ให้กับผู้ปฏิบัติงานใดๆ ที่อยู่ภายใต้การควบคุมและผู้ที่อยู่ในขอบเขตของ กิจกรรมของเขา ซึ่ง มีคุณสมบัติตรงตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในกฎระเบียบ (EU) 2018/848 และกฎระเบียบ (EU) 2021/1006 หลักฐานเอกสารช่วยให้สามารถระบุตัวผู้ปฏิบัติงานและประเภทหรือช่วงของผลิตภัณฑ์ตลอดจนระยะเวลาที่มีผลบังคับใช้

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

**ข้อ 14**

การสื่อสาร-การแลกเปลี่ยนข้อมูล

ACERT จะแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับผลลัพธ์ของการควบคุมกับหน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม เมื่อมีการร้องขอใดๆ ก็ตามที่เหมาะสมผลโดยความจำเป็นในการรับประกันว่าผลิตภัณฑ์ ได้รับการผลิตตามข้อบังคับ (EU) 2018/848

ACERT อาจแลกเปลี่ยนข้อมูลดังกล่าวกับหน่วยงานควบคุมอื่นๆ ที่ได้รับการยอมรับตามความคิดริเริ่มของตนเอง

ACERT ได้จัดทำขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลกับหน่วยงานควบคุมทั้งหมดที่ดำเนินงานในประเทศที่สามที่กำหนด รวมถึงขั้นตอนในการแลกเปลี่ยนข้อมูลเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจสอบหลักฐานเชิงเอกสาร

**ข้อ 15**

การเผยแพร่ข้อมูล

ACERT เปิดเผยแพร่รายชื่อผู้ให้บริการที่อัปเดตภายใต้ระบบควบคุมในประเทศที่สามต่อสาธารณะ รายการประกอบด้วยหลักฐานเอกสารที่อัปเดตที่เกี่ยวข้องกับผู้ปฏิบัติงานแต่ละราย ซึ่งระบุสถานะการรับรองและหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง นอกจากนี้ยังมีจุดติดต่อซึ่งมีข้อมูลเกี่ยวกับผู้ปฏิบัติงานและผลิตภัณฑ์ที่ถูกระงับและไม่ได้รับใบรับรอง ข้อมูลทั้งหมดสามารถพบได้ที่เว็บไซต์อย่างเป็นทางการ (www.a-cert.org)



**ข้อ 16**  
มาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม

ในกรณีที่**ไม่ปฏิบัติตาม ACERT** จะสื่อสารกับหน่วยงานควบคุมอื่น ๆ หน่วยงานควบคุม และคณะกรรมการยุโรปทันทีเกี่ยวกับมาตรการใด ๆ ที่ได้กำหนดไว้ ระดับของการสื่อสารจะขึ้นอยู่กับความรุนแรงและขอบเขตของความผิดปกติหรือการละเมิดที่พบ

<b>ACERT</b>	จะใช้มาตรการและมาตรการคว่ำบาตรใดๆ	ก็ตามที่จำเป็น
เพื่อป้องกันการใช้ข้อบ่งชี้เกี่ยวกับการผลิตออร์แกนิกและการใช้โลโก้ประชาคมยุโรปอย่างฉ้อฉลตามกฎหมาย	(EU)	2018/848
ในประเทศที่สามที่ดำเนินการเพื่อวัตถุประสงค์ในการปฏิบัติตามข้อกำหนด	ตามข้อบังคับ	(EU)
และข้อบังคับการดำเนินการและการมอบหมายของคณะกรรมการที่เกี่ยวข้อง		2018/848

**ACERT** อาจต้องการข้อมูลอื่นใดเกี่ยวกับความผิดปกติหรือการละเมิดตามความคิดริเริ่มของตนเอง

ในกรณีที่พบความผิดปกติหรือการละเมิดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ภายใต้การควบคุมของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมอื่นๆ จะแจ้งให้หน่วยงานหรือหน่วยงานเหล่านั้นทราบโดยไม่ชักช้าด้วย **ACERT**

**ACERT** ได้พัฒนาและนำคดีตักเตือนที่แสดงรายการการละเมิดและความผิดปกติทั้งหมดที่ส่งผลกระทบต่อสถานะออร์แกนิกของผลิตภัณฑ์และมาตรการที่เกี่ยวข้องมาใช้ในกรณีที่มีการละเมิดหรือความผิดปกติโดยผู้ปฏิบัติงานภายใต้ระบบควบคุมที่เกี่ยวข้องกับการผลิตออร์แกนิก

**ข้อ 17**  
สารประกอบทองแดงและการใช้ประโยชน์ในการทำเกษตรอินทรีย์

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

มาตรการลดความเสี่ยงจะต้องดำเนินการเพื่อปกป้องน้ำและสิ่งมีชีวิตที่ไม่ใช่เป้าหมาย เช่น เขตกันชน