

اللائحة التنفيذية للمفوضية (الاتحاد الأوروبي) 279/2021

المؤرخ 22 شباط/فبراير 2021

وضع قواعد مفصلة لتنفيذ اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 للبرلمان الأوروبي والمجلس بشأن الضوابط والتدابير الأخرى التي تضمن إمكانية التتبع والامتثال في الإنتاج العضوي ووضع العلامات على المنتجات العضوية

(نص ذو صلة بالمنطقة الاقتصادية الأوروبية)

إن المفوضية الأوروبية،

وإذ تضع في اعتبارها المعاهدة المتعلقة بعمل الاتحاد الأوروبي،

وإذ يضع في اعتباره اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 الصادرة عن البرلمان الأوروبي والمجلس بتاريخ 30 مايو 2018 بشأن الإنتاج العضوي ووضع العلامات على المنتجات العضوية وإلغاء لائحة المجلس الأوروبي رقم 2007/834 (1)، ولا سيما المواد 28 (3) (أ) و 29 (8) (أ) و 30 (8) و 32 (5) و 36 (4) و 38 (9) و 41 (5) و 43 (7) منها،

بينما:

- (1) يحدد الفصل الثالث من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 قواعد الإنتاج العامة للمشغلين، بما في ذلك التدابير الاحترازية لتجنب وجود منتجات ومواد غير مصرح بها والتدابير الواجب اتخاذها في حالة وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها. ولضمان تنسيق الظروف لتنفيذ تلك اللائحة، ينبغي وضع بعض القواعد الإضافية.
- (2) بالنظر إلى أهمية التدابير الاحترازية التي يتعين على المشغلين اتخاذها لتجنب وجود المنتجات والمواد غير المصرح بها المشار إليها في المادة 28 من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018، من المناسب تحديد الخطوات الإجرائية الواجب اتباعها والمستندات ذات الصلة التي يتعين تقديمها في حالة اشتباه المشغلين، بسبب وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها، أن المنتج المراد استخدامه أو تسويقه كمنتج عضوي أو قيد التحويل لا يتوافق مع اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.
- (3) من أجل ضمان اتباع نهج منسق عبر الاتحاد فيما يتعلق بالتحقيق الرسمي المشار إليه في المادة 29 (1) (أ) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 في حالة وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها في المنتجات العضوية أو المحولة، قواعد أخرى تغطي العناصر التي سيتم تحديدها عند إجراء التحقيق الرسمي، وينبغي تحديد النتائج المتوقعة من التحقيق الرسمي فضلا عن الحد الأدنى من التزامات الإبلاغ.
- (4) يضع الفصل الرابع من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 أحكاما محددة تتعلق بوضع العلامات على المنتجات العضوية والتحويلية. ولضمان ظروف موحدة لتنفيذ تلك اللائحة، ينبغي وضع بعض القواعد الإضافية فيما يتعلق بمكان وظهور بعض المؤشرات على الملصق.
- (5) يضع الفصل الخامس من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 قواعد لإصدار الشهادات للمشغلين ومجموعات المشغلين. ولضمان تنسيق الشروط لتنفيذ تلك اللائحة، ينبغي وضع بعض القواعد الإضافية لإصدار الشهادات لمجموعة من المشغلين.
- (6) من أجل الكفاءة والتكلفة التشغيلية المعقولة لنظام الضوابط الداخلية (ICS)، من المناسب توفير الحد الأقصى لحجم مجموعة من المشغلين. من خلال وضع هذا الحد، من المتوقع أن تضمن ICS امتثال جميع أعضاء المجموعة لللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 عن طريق الضوابط الداخلية والتدريب اللازم. وعلاوة على ذلك، يمكن للسلطة المختصة، أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة المراقبة التي تصادق على المجموعة أن تعيد تقييم عدد معقول من الأعضاء. وسيوفر تحديد الحجم ضمانات إضافية لقائمة مستكملة بالأعضاء، والتبادل السريع والمنظم للمعلومات مع سلطات الرقابة أو هيئات الرقابة، ويكفل تنفيذ التدابير الملائمة. ومع ذلك، ينبغي أن يأخذ الحد الأقصى للحجم في الاعتبار أن مجموعة من المشغلين يجب أن تكون قادرة على توليد موارد كافية لإنشاء ICS فعال يعتمد على الموظفين المؤهلين.

(1) 14.6.2018، OJ L 150، ص 1.

- (7) ومن أجل تقديم دليل على الامتثال والسماح بتبادل المعلومات وتقاسم المعارف، ينبغي وضع قائمة بالوثائق والسجلات التي يتعين على مجموعة من المشغلين الاحتفاظ بها لأغراض نظام الخدمة المدنية.
- (8) وينبغي أن تشكل هذه الخدمة الأساس لإصدار الشهادات لمجموعة من المشغلين. ولذلك، ينبغي أن يطلب من مديري الغرفة إبلاغ السلطة المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة التي تقدم الشهادة بأهم المسائل، مثل الاشتباه في عدم امتثال الأعضاء أو تعليقهم أو انسحابهم، وأي حظر لطرح المنتجات في السوق كمنتجات عضوية أو قيد التحويل.
- (9) يضع الفصل السادس من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 قواعد للضوابط الرسمية والأنشطة الرسمية الأخرى. ولضمان تنسيق الظروف لتنفيذ تلك اللائحة، ينبغي وضع بعض القواعد الإضافية.
- (10) ولضمان استمرارية نظم الرقابة الوطنية الحالية في الدول الأعضاء، ينبغي وضع قواعد بشأن النسب المؤية الدنيا للضوابط الرسمية وأخذ العينات.
- (11) وبغية إزالة التباين الكبير في التطبيق الحالي للكتالوجات الوطنية للتدابير في الدول الأعضاء، ينبغي وضع نموذج مشترك لقائمة بالتدابير وتوفير المزيد من المبادئ التوجيهية بشأن تصنيف حالات عدم الامتثال والتدابير المناسبة.
- (12) ينبغي تبادل المعلومات المتعلقة بأي اشتباه في عدم الامتثال أو أي عدم امتثال ثابت يؤثر على سلامة المنتجات العضوية أو في التحويل بين الدول الأعضاء واللجنة مباشرة وبأكبر قدر ممكن من الفعالية، وذلك أساساً من أجل السماح لجميع السلطات المختصة المعنية بإجراء تحقيقات رسمية وتطبيق التدابير اللازمة على النحو المطلوب في المادة 29 (1) و (2)، المادة 41 (1) و (2) و (3) والمادة 42 من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018. وعلاوة على ذلك، من المناسب تحديد تفاصيل وإجراءات تقاسم تلك المعلومات، بما في ذلك وظائف نظام معلومات الزراعة العضوية. وفي هذا السياق، ينبغي أن توضح هذه اللائحة أيضاً أنه في حالة وجود أي اشتباه أو عدم امتثال ثابت يؤثر على سلامة المنتجات العضوية أو التحويلية التي اكتشفها سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة، ينبغي نقل هذه المعلومات دون تأخير إلى سلطاتها المختصة. وأخيراً، ينبغي أن تحدد هذه اللائحة المعلومات التي ينبغي على الأقل أن تتقاسمها سلطات الرقابة وهيئات الرقابة مع سلطات الرقابة وهيئات الرقابة الأخرى وسلطاتها المختصة، وأن تلتزم السلطات المختصة باتخاذ التدابير المناسبة ووضع إجراءات موثقة للتمكن من تبادل المعلومات على أراضيها.
- (13) قد يكون لمجموعات المشغلين في البلدان الثالثة التي تعمل وفقاً لللائحة المجلس (EC) رقم 2007/834 (2) ولوائح المفوضية (EC) رقم 2008/889 (3) و (EC) رقم 2008/1235 (4) عدد من الأعضاء أعلى بكثير من الحد الأقصى للحجم الذي حددته هذه اللائحة. وقد ينطوي إنشاء مجموعات جديدة من المشغلين الذين يمتلكون لهذا الشرط الجديد على تعديلات ملموسة لإنشاء الكيان القانوني المقابل، وجهاز ICS، والعناصر اللازمة للتصديق من قبل سلطة مراقبة أو هيئة رقابة. وبالتالي، ينبغي النص على فترة انتقالية بحد أقصى 3 سنوات اعتباراً من 1 يناير 2022 فيما يتعلق بمجموعات المشغلين هذه للسماح لهم بإجراء التعديلات اللازمة للامتثال للحجم الأقصى الجديد.
- (14) وقد ينطوي الشرط المتعلق بالفهرس الوطني للتدابير على تغيير الفهارس الوطنية القائمة بالفعل للتدابير التي وضعت في الدول الأعضاء حتى الآن امتثالاً لللائحة (المجلس الأوروبي) رقم 2007/834 و (المجلس الأوروبي) رقم 2008/889. وبالتالي، ينبغي توفير فترة انتقالية مدتها سنة واحدة كحد أقصى اعتباراً من 1 كانون الثاني/يناير 2022 لجميع الدول الأعضاء فيما يتعلق بتلك الفهارس الوطنية القائمة للتدابير من أجل السماح لها بإجراء التحسينات اللازمة أو استبدال كتالوجاتها الوطنية للتدابير للامتثال للمتطلبات الجديدة.
- (2) لائحة المجلس الأوروبي رقم 2007/834 المؤرخة 28 يونيو 2007 بشأن الإنتاج العضوي وتوسيم المنتجات العضوية وإلغاء اللائحة (الجماعة الاقتصادية الأوروبية) رقم 91/2092 (OJ L 189, 20.7.2007, p. 1).
- (3) لائحة المفوضية الأوروبية رقم 2008/889 المؤرخة 5 سبتمبر 2008 التي تضع قواعد مفصلة لتنفيذ لائحة المجلس (EC) رقم 2007/834 بشأن الإنتاج العضوي وتوسيم المنتجات العضوية فيما يتعلق بالإنتاج العضوي ووضع العلامات والمراقبة (2008.9.18، OJ L 250، ص 1).
- (4) لائحة المفوضية الأوروبية رقم 2008/1235 المؤرخة 8 ديسمبر 2008 التي تضع قواعد مفصلة لتنفيذ لائحة المجلس (EC) رقم 2007/834 فيما يتعلق بترتيبات استيراد المنتجات العضوية من بلدان ثالثة (2008.12.12، OJ L 334، ص 25).

(5 1) من أجل الوضوح واليقين القانوني ، يجب تطبيق هذه اللائحة من تاريخ تطبيق اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.

(6 1) التدابير المنصوص عليها في هذه اللائحة تتفق مع رأي لجنة الإنتاج العضوي ،

اعتمدت هذه اللائحة:

المادة (1)

الخطوات الإجرائية التي يجب على المشغل اتباعها في حالة الاشتباه في عدم الامتثال بسبب وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها

1 . من أجل التحقق مما إذا كان يمكن إثبات الاشتباه وفقا للمادة 28 (2) (ب) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، يجب على المشغل مراعاة العناصر التالية:

- (أ) عندما يتعلق الاشتباه في عدم الامتثال بمنتج عضوي أو قيد التحويل واردة ، يجب على المشغل التحقق مما إذا كان:
- (أ) تطابق المعلومات الموجودة على ملصق المنتج العضوي أو قيد التحويل والمعلومات الموجودة على المستندات المصاحبة ؛
- (ب) تتعلق المعلومات الواردة في الشهادة المقدمة من المورد بالمنتج الذي تم شراؤه بالفعل ؛
- (ب) في حالة وجود اشتباه في أن سبب وجود المنتجات أو المواد غير المصرح بها يقع تحت سيطرة المشغل ، يجب على المشغل فحص أي سبب محتمل لوجود منتجات أو مواد غير مصرح بها .

2 . عندما يقوم المشغل بإبلاغ السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة التحكم وفقا للمادة 28 (2) (د) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 عن اشتباه مثبت أو عندما لا يمكن القضاء على الاشتباه ، يجب على المشغل توفير العناصر التالية ، إذا كان ذلك مناسباً وحيثما كان ذلك متاحاً:

- (أ) معلومات ووثائق حول المورد (مذكرة التسليم ، الفاتورة ، شهادة المورد ، شهادة فحص المنتجات العضوية (COI)) ؛
- (ب) إمكانية تتبع المنتج مع تحديد الدفعة وكمية المخزون وكمية المنتج المباع ؛
- (ت) نتائج المختبر ، من المختبر المعتمد عند الاقتضاء والمتاحة ؛
- (ث) ورقة أخذ العينات التي توضح بالتفصيل الوقت والمكان والطريقة المستخدمة لأخذ العينة ؛
- (ج) أي معلومات حول أي اشتباه سابق فيما يتعلق بمنتج أو مادة معينة غير مصرح بها ؛
- (ح) كل وثيقة أخرى ذات صلة لتوضيح الحالة.

المادة (2)

منهجية التحقيق الرسمي

1 . دون الإخلال بالمادة 38 (2) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، عند إجراء تحقيق رسمي مشار إليه في المادة 29 (1) (أ) من تلك اللائحة ، تحدد السلطات المختصة أو ، عند الاقتضاء ، هيئات الرقابة أو سلطات الرقابة ما يلي على الأقل:

- (أ) الاسم وتحديد الدفعة والملكية والموقع المادي للمنتجات العضوية أو قيد التحويل المعنية ؛
- (ب) ما إذا كانت المنتجات المعنية لا تزال معروضة في السوق كمنتجات عضوية أو قيد التحويل أو تستخدم في الإنتاج العضوي ؛
- (ت) نوع واسم وكمية وغيرها من المعلومات ذات الصلة للمنتجات أو المواد غير المصرح بها الحالية؛

(ث) في أي مرحلة من مراحل الإنتاج أو التحضير أو التخزين أو التوزيع وحيث تم الكشف بالضبط عن وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها ، لا سيما بالنسبة للإنتاج النباتي ، سواء تم أخذ العينة قبل الحصاد أو بعده ؛

(ج) ما إذا كان المشغلون الآخرون في سلسلة التوريد يتأثرون ؛

(ح) نتائج التحقيقات الرسمية السابقة بشأن المنتجات العضوية أو قيد التحويل والمشغلين المعنيين.

2. يجب متابعة التحقيق الرسمي باستخدام الأساليب والتقنيات المناسبة ، بما في ذلك تلك المشار إليها في المادة 14 والمادة 137 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 للبرلمان الأوروبي والمجلس (5).

3. يجب أن ينتهي التحقيق الرسمي على الأقل إلى:

(أ) سلامة المنتجات العضوية والتحويلية ؛

(ب) مصدر وسبب وجود منتجات أو مواد غير مصرح بها؛

(ت) العناصر المنصوص عليها في المادة 29 (2) (أ) و (ب) و (ج) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.

4. وتضع السلطات المختصة، أو عند الاقتضاء، سلطات الرقابة أو هيئات الرقابة، تقريرا نهائيا عن كل تحقيق رسمي. ويتضمن ذلك التقرير النهائي ما يلي:

(أ) سجلات العناصر المحددة المطلوبة بموجب هذه المادة؛

(ب) سجلات المعلومات المتبادلة مع السلطة المختصة وسلطات الرقابة الأخرى وهيئات الرقابة واللجنة المتعلقة بهذا التحقيق الرسمي.

المادة (٢)

شروط استخدامات بعض المؤشرات

1. يجب أن يظهر البيان المنصوص عليه للمنتجات المحولة من أصل نباتي على النحو المشار إليه في المادة 30 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 في:

(أ) لون وحجم وأسلوب الحروف التي لا تكون أكثر بروزا من وصف مبيعات المنتج ، في حين يجب أن يكون للإشارة بأكملها نفس حجم الحروف ؛

(ب) نفس المجال المرئي مثل رقم رمز سلطة التحكم أو هيئة التحكم كما هو مشار إليه في المادة 32 (1) (أ) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.

2. يجب أن تظهر الإشارة إلى رقم رمز سلطة الرقابة أو هيئة التحكم على النحو المشار إليه في المادة 32 (1) (أ) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 في نفس المجال المرئي مثل شعار الإنتاج العضوي للاتحاد الأوروبي ، حيث يتم استخدامه في وضع العلامات.

3. يجب وضع الإشارة إلى المكان الذي تمت فيه زراعة المواد الخام الزراعية التي يتكون منها المنتج ، على النحو المشار إليه في المادة 32 (2) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، مباشرة أسفل رقم الكود المشار إليه في الفقرة 2 من هذه المادة.

المادة (٤)

تكوين وأبعاد مجموعة من المشغلين

يجب على عضو مجموعة من المشغلين التسجيل في مجموعة واحدة فقط من المشغلين لمنتج معين ، أيضا عندما يكون المشغل منخرطا في أنشطة مختلفة تتعلق بهذا المنتج.

يجب أن يكون الحد الأقصى لحجم مجموعة المشغلين 2 000 عضو.

(5) اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 للبرلمان الأوروبي والمجلس بتاريخ 15 مارس 2017 بشأن الضوابط الرسمية والأنشطة الرسمية الأخرى التي يتم تنفيذها لضمان تطبيق قانون الأغذية والأعلاف ، والقواعد المتعلقة بصحة ورفاهيته ، والصحة النباتية ومنتجات وقاية النبات ، وتعديل اللوائح (EC) رقم 2001/999 ، (EC) رقم 2005/396 ، (EC) رقم 2009/1069 ، (EC) رقم 2009/1107 ، (الاتحاد الأوروبي) رقم 2012/1151 و (الاتحاد الأوروبي) رقم 2014/652 و (الاتحاد الأوروبي) رقم 429/2016 و (الاتحاد الأوروبي) رقم 2031/2016 للبرلمان الأوروبي والمجلس ولوائح المجلس (EC) رقم 2005/1 و (EC) رقم 2009/1099 وتوجيهات المجلس EC / 58/98 و EC / 74/1999 و EC / 43/2007 و EC / 119/2008 و EC / 120/2008 ، والغاء اللوائح (EC) رقم 2004/854 و (EC) رقم 2004/882 للبرلمان الأوروبي وتوجيهات المجلس (لائحة الضوابط الرسمية) EEC/608/89 و EEC/662/89 و EEC/425/90 و EEC/496/91 و EC/23/96 و EC/93/96 و EC/78/97 وقرار المجلس EEC/438/92 (لائحة الضوابط الرسمية) (OJ L 95, 7.4.2017, p. 1).

المادة (5)

وثائق وسجلات مجموعة من المشغلين

تحتفظ مجموعة المشغلين بالوثائق والسجلات التالية لأغراض نظام الضوابط الداخلية (ICS):

- (أ) قائمة أعضاء مجموعة المشغلين بناء على تسجيلهم لكل عضو وتتكون من العناصر التالية لكل عضو في مجموعة المشغلين:
- (أ) الاسم والهوية (رقم الرمز) ؛
- (ب) تفاصيل الاتصال؛
- (ج) تاريخ التسجيل
- (د) إجمالي مساحة الأرض الخاضعة لإدارة العضو وما إذا كانت جزءاً من وحدة إنتاج عضوية أو قيد التحويل أو غير عضوية ؛
- (هـ) معلومات عن كل وحدة إنتاج و / أو نشاط: الحجم والموقع ، بما في ذلك الخريطة حيثما كان ذلك متاحاً ، المنتج ، تاريخ بداية فترة التحويل وتقديرات العائد ؛
- (و) تاريخ آخر تفتيش داخلي باسم مفتش ICS ؛
- (ز) تاريخ آخر مراقبة رسمية قامت بها السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة المراقبة أو هيئة المراقبة باسم المفتش؛
- (ح) تاريخ وإصدار القائمة ؛
- (ب) اتفاقيات العضوية الموقعة بين العضو ومجموعة المشغلين كشخص اعتباري ، والتي يجب أن تشمل حقوق ومسؤوليات العضو ؛
- (ت) تقارير التفتيش الداخلي الموقعة من مفتش ICS والعضو الذي تم تفتيشه في مجموعة المشغلين والتي تتضمن العناصر التالية على الأقل:
- (أ) اسم العضو وموقع وحدة الإنتاج أو المباني ، بما في ذلك مراكز الشراء والتجميع حيث تتم الأنشطة المشار إليها في المادة 36 (1) (أ) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 الخاضعة للتفتيش ؛
- (ب) تاريخ وساعة بدء وانتهاء التفتيش الداخلي ؛
- (ج) نتائج التفتيش ؛
- (د) نطاق / محيط التدقيق ؛
- (هـ) تاريخ إصدار التقرير ؛
- (و) اسم المفتش الداخلي ؛
- (ث) سجلات تدريب مفتشي ICS تتكون من:
- (أ) مواعيد التدريب ؛
- (ب) موضوع التدريب ؛
- (ج) اسم المدرب
- (د) توقيع المدرب ؛
- (هـ) تقييم للمعارف المكتسبة، عند الاقتضاء؛
- (ج) سجلات تدريب أعضاء مجموعة المشغلين ؛
- (ح) سجلات التدابير المتخذة في حالة عدم الامتثال من قبل مدير ICS ، والتي يجب أن تشمل:
- (أ) الأعضاء الخاضعون لتدابير في حالة عدم الامتثال ، بما في ذلك الأعضاء المعلقون أو المنسحبون أو المطلوب منهم الامتثال لفترة تحويل جديدة ؛
- (ب) توثيق حالات عدم الامتثال المحددة؛
- (ج) توثيق متابعة التدابير ؛
- (خ) سجلات التتبع، بما في ذلك معلومات عن الكميات، عن الأنشطة التالية، عند الاقتضاء:
- (أ) شراء وتوزيع المدخلات الزراعية بما في ذلك المواد التناسلية النباتية من قبل المجموعة ؛
- (ب) الإنتاج بما في ذلك الحصاد ؛

- (ج) خزن؛
- (د) اعداد؛
- (هـ) تسليم المنتجات من كل عضو إلى نظام التسويق المشترك ؛
- (و) طرح المنتجات في السوق من قبل مجموعة المشغلين ؛
- (د) الاتفاقات والعقود المكتوبة بين مجموعة المشغلين والمقاولين من الباطن بما في ذلك معلومات عن طبيعة الأنشطة المتعاقد عليها من الباطن ؛
- (ذ) تعيين مدير ICS ؛
- (ر) تعيين مفتشي ICS وكذلك قائمة مفتشي ICS.
- يتم تحديث قائمة الأعضاء المشار إليهم في النقطة (أ) من الفقرة الأولى من قبل مدير ICS بعد أي تعديل للعناصر المدرجة في النقطة (أ) (ط) إلى (8) ويجب بيان ما إذا كان أي من الأعضاء قد تم إيقافه أو سحبه بسبب تدابير في حالة عدم الامتثال الناتج عن عمليات التفتيش الداخلية أو الضوابط الرسمية.

المادة (7)

إخطارات من مدير ICS

- يجب على مدير ICS إخطار السلطة المختصة على الفور أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة بالمعلومات التالية:
- (أ) أي اشتباه في عدم امتثال كبير وجرح ؛
- (ب) أي تعليق أو انسحاب لعضو أو وحدة إنتاج أو مباني، بما في ذلك مراكز الشراء والتجميع ، من المجموعة؛
- (ت) أي حظر لطرح منتج في السوق على أنه عضوي أو قيد التحويل ، بما في ذلك اسم العضو أو الأعضاء المعنيين ، والكميات ذات الصلة وتحديد المجموعة.

المادة (١٠)

النسب المئوية الدنيا للضوابط وأخذ العينات

- تتطبق القواعد التالية بشأن النسب المئوية الدنيا على الضوابط الرسمية المشار إليها في المادة 38 (4) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 التي يتعين تنفيذها من قبل كل سلطة مختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة مراقبة أو هيئة رقابة وفقا لخطر عدم الامتثال:
- (أ) يجب تنفيذ ما لا يقل عن 10٪ من جميع الضوابط الرسمية للمشغلين أو مجموعات المشغلين دون إشعار مسبق كل عام ؛
- (ب) يجب تنفيذ ما لا يقل عن 10٪ من الضوابط الإضافية لتلك المشار إليها في المادة 38 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 كل عام ؛
- (ت) يخضع الحد الأدنى بنسبة 5٪ من عدد المشغلين ، باستثناء المشغلين المعفيين وفقا للمادتين 34 (2) و 35 (8) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 لأخذ العينات وفقا للمادة 14 (ج) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 كل عام ؛
- (ث) يجب أن يخضع ما لا يقل عن 2٪ من أعضاء كل مجموعة من المشغلين لأخذ العينات وفقا للمادة 14 (ج) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 كل عام ؛
- (ج) يخضع 5٪ على الأقل من المشغلين الأعضاء في مجموعة من المشغلين ، ولكن لا يقل عن 10 أعضاء ، لإعادة التفتيش كل عام. عندما تضم مجموعة المشغلين 10 أعضاء أو أقل ، يجب التحكم في جميع الأعضاء فيما يتعلق بالتحقق من الامتثال المشار إليه في المادة 38 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.

المادة (٨)

التدابير المتخذة في حالة ثبوت عدم الامتثال

يجوز للسلطات المختصة استخدام الترتيبات الموحدة المنصوص عليها في الملحق الأول بهذه اللائحة لوضع كتالوج وطني للتدابير على النحو المشار إليه في المادة 41 (4) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018.

وتغطي قائمة التدابير الوطنية هذه ما يلي على الأقل:

- (أ) قائمة بعدم الامتثال للإشارة إلى القواعد المحددة لللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 أو القانون المفوض أو التنفيذي المعتمد وفقا لتلك اللائحة ؛
- (ب) تصنيف حالات عدم الامتثال إلى ثلاث فئات: الصغرى والكبرى والحرجة، مع مراعاة المعايير التالية على الأقل :
- (أ) تطبيق التدابير الاحترازية المشار إليها في المادة 28 (1) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 والضوابط الخاصة المشار إليها في المادة 9 (1) (د) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 ؛
- (ب) التأثير على سلامة الحالة العضوية أو التحويلية للمنتجات ؛
- (ج) قدرة نظام التتبع على تحديد موقع المنتج (المنتجات) المتأثرة في سلسلة التوريد ؛
- (د) الاستجابة للطلبات السابقة من السلطة المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة المراقبة؛
- (ت) التدابير المقابلة لفئات مختلفة من حالات عدم الامتثال.

المادة (٩)

تبادل المعلومات

1. لأغراض المادة 43 (1) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، تستخدم السلطات المختصة نظام معلومات الزراعة العضوية (OFIS) والنماذج الواردة في الملحق الثاني لهذه اللائحة لتبادل المعلومات مع اللجنة والدول الأعضاء الأخرى وفقا للقواعد التالية:

- (أ) يجب على الدولة العضو (الدولة العضو المخطرة) إخطار المفوضية والدولة العضو أو الدول الأعضاء ذات الصلة (الدولة العضو أو الدول الأعضاء التي تم إخطارها) على الأقل في الحالات التالية:
- (أ) عندما يؤثر عدم الامتثال المشتبه فيه أو الثابت على سلامة المنتجات العضوية أو قيد التحويل القادمة من دولة عضو أخرى ؛
- (ب) عندما يؤثر عدم الامتثال المشتبه به أو الثابت على سلامة المنتجات العضوية أو التحويلية المستوردة من بلد ثالث وفقا للمادة 45 (1) أو المادة 57 من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ؛
- (ج) عندما يؤثر عدم الامتثال المشتبه فيه أو الثابت على سلامة المنتجات العضوية أو قيد التحويل الواردة من الدولة العضو المخطرة، لأنه يمكن أن يكون له آثار على واحدة أو أكثر من الدول الأعضاء المخطرة (إخطار التنبيه)؛
- (ب) في الحالات المشار إليها في النقطة (أ) '1' و '2'، ترد الدولة العضو أو الدول الأعضاء التي تم إخطارها في غضون 30 يوما تقويميا من تاريخ استلام الإخطار وتبلغ عن الإجراءات والتدابير المتخذة، بما في ذلك نتائج التحقيق الرسمي وتقدم أي معلومات أخرى متاحة و/أو تطلبها الدولة العضو صاحبة الإخطار؛
- (ت) يجوز للدولة العضو صاحبة الإخطار أن تطلب من الدولة العضو أو الدول الأعضاء التي تم إخطارها أي معلومات إضافية ضرورية ؛
- (ث) تقوم الدولة العضو المخطرة، في أقرب وقت ممكن، بإجراء الإدخالات والتحديثات اللازمة في مكتب خدمات المعلومات المالية، بما في ذلك التحديثات المتعلقة بنتائج تحقيقاتها الرسمية؛
- (ج) في الحالة المشار إليها في النقطة (أ) '2' وعندما يتم إخطار اللجنة من قبل دولة عضو، تقوم اللجنة بإبلاغ السلطة المختصة، أو عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة في البلد الثالث.

2 . بالإضافة إلى الالتزام بالمعلومات المشار إليه في المادة 32 (ب) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 625/2017 ، يجب على سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة ، دون تأخير ، إبلاغ السلطة المختصة التي أسندتها إليها أو فوضت إليها بعض مهام الرقابة الرسمية أو مهام معينة تتعلق بأنشطة رسمية أخرى وفقا للمادة 4 (3) والمادة 28 (1) أو المادة 31 من تلك اللائحة ، حول أي اشتباه أو عدم امتثال ثابت يؤثر على سلامة المنتجات العضوية أو التحويلية. وعليها أيضا أن تقدم أي معلومات أخرى تطلبها تلك السلطة المختصة.

3 . لأغراض المادة 43 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، حيث يتم التحكم في المشغلين أو مجموعات المشغلين و / أو المقاولين من الباطن من قبل سلطات رقابة أو هيئات تحكم مختلفة ، يجب على سلطات الرقابة وهيئات التحكم هذه تبادل المعلومات ذات الصلة بالعمليات الخاضعة لسيطرتها.

4 . لأغراض المادة 43 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، حيث يقوم المشغلون أو مجموعات المشغلين و / أو المقاولين من الباطن بتغيير سلطة التحكم أو هيئة التحكم الخاصة بهم ، يجب على هؤلاء المشغلين و / أو سلطة التحكم أو هيئة التحكم المعنية إخطار السلطة المختصة دون تأخير بهذا التغيير.

وعلى سلطة الرقابة الجديدة أو هيئة الرقابة الجديدة أن تطلب ملف المراقبة الخاص بالمشغل أو مجموعة المشغلين المعنيين من سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة السابقة. يجب على سلطة الرقابة أو هيئة التحكم السابقة تسليم ملف التحكم الخاص بالمشغل أو مجموعة المشغلين المعنيين دون تأخير إلى سلطة الرقابة أو هيئة التحكم الجديدة ، بما في ذلك السجلات المكتوبة المشار إليها في المادة 38 (6) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، وحالة الشهادة ، وقائمة عدم الامتثال والتدابير المقابلة التي اتخذتها سلطة الرقابة السابقة أو هيئة التحكم.

وتكفل سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة الجديدة أن حالات عدم الامتثال المشار إليها في سجلات سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة السابقة قد عالجها أو سيعالجها المشغل.

5 . لأغراض المادة 43 (3) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 ، حيث يخضع المشغلون أو مجموعات المشغلين لفحص التتبع وفحص التوازن الشامل ، يجب على سلطات الرقابة وهيئات التحكم تبادل المعلومات ذات الصلة مما يسمح بوضع اللمسات الأخيرة على هذه الفحوصات.

6 . تتخذ السلطات المختصة التدابير المناسبة وتضع إجراءات موثقة للتحقق من تبادل المعلومات بينها وبين سلطات الرقابة و/أو هيئات الرقابة التي أسندت إليها أو فوضت إليها بعض مهام الرقابة الرسمية أو بعض المهام المتصلة بأنشطة رسمية أخرى وكذلك بين سلطات الرقابة و / أو هيئات الرقابة هذه.

المادة (10)

أحكام انتقالية

1 . مجموعات المشغلين في البلدان الثالثة التي تمثل للوائح (EC) رقم 2007/834 و (EC) رقم 2008/889 و (EC) رقم 2008/1235 قبل تاريخ دخول هذه اللائحة حيز التنفيذ والتي يلزم إجراء تغييرات إدارية وقانونية وهيكلية مهمة لها فيما يتعلق بالحجم الأقصى لمجموعة المشغلين المنصوص عليها في الفقرة الثانية من المادة 4 من هذه اللائحة ، يجب أن تمثل لهذا الحكم اعتبارا من 1 يناير 2025 على أبعد تقدير.

2 . تطبق القائمة الوطنية للتدابير الموضوعية وفقا للمادة 8 اعتبارا من 1 كانون الثاني/يناير 2023 على أبعد تقدير.

المادة (11)

بدء النفاذ والتطبيق

تدخل هذه اللائحة حيز النفاذ في اليوم العشرين التالي لنشرها في الجريدة الرسمية للاتحاد الأوروبي.

يسري اعتبارا من 1 يناير 2022.

تكون هذه اللائحة ملزمة في مجملها وقابلة للتطبيق مباشرة في جميع الدول الأعضاء. حرر في بروكسل، في 22 شباط/فبراير

.2021

للجنة الرئيس
أورسولا فون دير لاين

المرفق الأول

ترتيبات موحدة لوضع وتطبيق قائمة وطنية بالتدابير المشار إليها في المادة 8

1. يجوز للسلطات المختصة أن تصنف حالات عدم الامتثال على أنها طفيفة أو رئيسية أو حرجة، استنادا إلى معايير التصنيف الواردة في المادة 8، عندما تنطبق حالة أو أكثر من الحالات التالية:

- (أ) تكون حالة عدم الامتثال بسيطة عندما:
- (أ) التدابير الاحترازية متناسبة ومناسبة، والضوابط التي وضعها المشغل فعالة؛
- (ب) عدم الامتثال لا يؤثر على سلامة المنتج العضوي أو قيد التحويل؛
- (ج) يمكن لنظام التتبع تحديد موقع المنتج (المنتجات) المتأثرة في سلسلة التوريد وحظر طرح المنتجات في السوق بالإشارة إلى الإنتاج العضوي؛
- (ب) تكون حالة عدم الامتثال كبيرة عندما:
- (أ) التدابير الاحترازية ليست متناسبة ومناسبة والضوابط التي وضعها المشغل ليست فعالة؛
- (ب) يؤثر عدم الامتثال على سلامة المنتج العضوي أو قيد التحويل؛
- (ج) لم يصحح المشغل في الوقت المناسب عدم امتثال بسيط؛
- (د) يمكن لنظام التتبع تحديد موقع المنتج (المنتجات) المتأثرة في سلسلة التوريد وحظر طرح المنتجات في السوق بالإشارة إلى الإنتاج العضوي؛
- (ت) وتكون حالة عدم الامتثال حاسمة عندما:
- (أ) التدابير الاحترازية ليست متناسبة ومناسبة والضوابط التي وضعها المشغل ليست فعالة؛
- (ب) يؤثر عدم الامتثال على سلامة المنتج العضوي أو قيد التحويل؛
- (ج) فشل المشغل في تصحيح حالات عدم الامتثال الرئيسية السابقة أو فشل مرارا وتكرارا في تصحيح فئات أخرى من حالات عدم الامتثال؛
- (د) لا توجد معلومات من نظام التتبع لتحديد موقع المنتج (المنتجات) المتأثرة في سلسلة التوريد ولا يمكن حظر طرح المنتجات في السوق بالإشارة إلى الإنتاج العضوي.

2. تدابير

يجوز للسلطات المختصة أو، عند الاقتضاء، لسلطات الرقابة أو هيئات الرقابة، أن تطبق تدبيرا أو أكثر من التدابير التالية بطريقة متناسبة على فئات حالات عدم الامتثال المذكورة:

| قاس | فئة عدم الامتثال |
|---|------------------|
| تقديم المشغل لخطة عمل في غضون المهلة المحددة لتصحيح عدم الامتثال | قاصر |
| لا توجد إشارة إلى الإنتاج العضوي في وضع العلامات والإعلان عن كامل رئيسي المجموعة أو الإنتاج المعني (المحصول (المحاصيل) أو (0) المتأثرة) وفقا للمادة 42 (1) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 | |
| فترة تحويل جديدة مطلوبة لتحديد نطاق الشهادة | |

| | |
|--|--|
| | تحسين تنفيذ التدابير الاحترازية والضوابط التي وضعها المشغل لضمان الامتثال |
| | لا توجد إشارة إلى الإنتاج العضوي في وضع العلامات والإعلان عن كامل حرج المجموعة أو الإنتاج المعني (المحصول (المحاصيل) أو () المتأثرة) وفقا للمادة 42 (1) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 |
| | حظر تسويق المنتجات التي تشير إلى الإنتاج العضوي لفترة معينة وفقا للمادة 42 (2) من اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 |
| | فترة التحويل الجديدة المطلوبة تحديد نطاق الشهادة تعليق الشهادة سحب الشهادة |

المرفق الثاني

نماذج OFIS على النحو المشار إليه في المادة 9

1. نموذج للإخطار الموحد بشأن عدم الامتثال المشتبه فيه أو الثابت

*اللغة الأولى:

اللغة الثانية:

أ. إخطار الدولة العضو:

(1) بلد:

(2) السلطة المختصة - تفاصيل الاتصال:

* (3) تاريخ الإخطار (اليوم/الشهر/السنة):

* (4) الرقم المرجعي

ب. الدول الأعضاء أو الدول الأعضاء التي تم إخطارها:

* (1) البلد/البلدان:

(2) السلطة / السلطات المختصة - تفاصيل الاتصال:

ت. حاصل الضرب:

* (1) فئة المنتج:

* (2) المنتج / الاسم التجاري:

* (3) بلد المنشأ:

(4) وصف المنتج (حجم العبوة وشكلها ، إلخ) - يرجى إرفاق ختم أو ملصق منسوخ أو ممسوح ضوئياً:

(5) تحديد الدفعة (مثل رقم الدفعة ورقم التسليم وتاريخ التسليم وما إلى ذلك):

(6) معلومات أخرى:

ث. التتبع:

يرجى وصف سلسلة التوريد الكاملة بالتفصيل:

(1) المنتج - تفاصيل الاتصال - السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة:

(2) المعالج / البائع في بلد المنشأ - تفاصيل الاتصال - السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

(3) المستورد في البلد المخطر - تفاصيل الاتصال - السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة:

(4) تاجر الجملة - تفاصيل الاتصال - السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

(5) بائع التجزئة أو أي مشغل آخر في البلد المخطر ، حيث تم اكتشاف عدم الامتثال - تفاصيل الاتصال - السلطة المختصة أو ، عند الاقتضاء ، سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

السلطة (السلطات):

الجهات الفاعلة

الأخرى:

ج. عدم الامتثال، والاشتباه في عدم الامتثال، والمشاكل الأخرى المثارة:

*1) طبيعة عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة.
ما هو عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى التي أثرت التي تم تحديدها؟:

* في أي جانب يمثل عدم امتثال / اشتباه في عدم الامتثال / مشكلة أخرى أثرت مع اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 للبرلمان الأوروبي والمجلس (1)؟:

2) سياق الكشف عن عدم الامتثال / الاشتباه في عدم الامتثال / المشكلة الأخرى المثارة - يرجى إرفاق نسخة من الفاتورة أو المستندات الداعمة الأخرى:

تاريخ الكشف عن عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة (اليوم/الشهر/السنة): مكان الكشف عن عدم الامتثال/الاشتباه في عدم

الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة:

3) تحليل العينات / الاختبارات (إن وجدت) - يرجى إرفاق نسخة من تقرير التحليل:

تاريخ أخذ العينات / الاختبار (يوم / شهر / سنة):

مكان أخذ العينات / الاختبار:

تاريخ التحليل - التقرير (اليوم/الشهر/السنة):

التفاصيل (اسم المختبر، الطرق المستخدمة، النتائج):

اسم المواد الموجودة:

مستوى المخلفات المكتشفة:

هل المستوى فوق العتبة المسموح به في الغذاء (أو العلف) بشكل عام؟:

هل مستوى وضع العلامات على محتويات الكائنات المعدلة وراثيا مبالغيا فيه؟:

ح. تأثير السوق:

1) هل تم سحب المنتج من السوق أو حظره أو تسويقه؟:

2) ما هي الجهات الفاعلة التي تم إبلاغها بالفعل؟:

3) هل تتأثر الدول الأعضاء الأخرى؟ وإذا كان الأمر كذلك، فما هي الدول الأعضاء؟:

خ. التدابير المتخذة:

1) هل تم اتخاذ أي تدابير طوعية (على المنتج / المشغل / السوق)؟:

2) هل تم اتخاذ أي تدابير إلزامية؟:

3) ما هو نطاق التدابير (الوطنية والإقليمية والصادرات وما إلى ذلك)؟:

4) تاريخ الدخول في حيز النفاذ: (اليوم/الشهر/السنة):

5) المدة (بالأشهر):

6) التبرير/الأساس القانوني للتدابير:

7) ما هي السلطة المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة التي اعتمدت التدابير؟:

د. معلومات / تقييم آخر:**ذ. المرفقات:**

وثائق منسوخة أو ممسوحة ضوئيا للمنتج (ختم، ملصق، إلخ). نسخة من الفاتورة أو الحساب الوثائقي أو مستند النقل أو أمر التسليم. تقرير التحليل و / أو أي وثائق أخرى ذات صلة:

(1) اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 للبرلمان الأوروبي والمجلس بتاريخ 30 مايو 2018 بشأن الإنتاج العضوي ووضع العلامات على المنتجات العضوية وإلغاء لائحة المجلس (EC) رقم 2007/834 (14.6.2018، OJ L 150، ص 1).

2. نموذج للرد الموحد على إخطار موحد بشأن عدم الامتثال المشتبه فيه أو الثابت

*اللغة الأولى:

اللغة الثانية:

نسخة الرد:

أ. الدولة العضو المبلغة:

(1) بلد:

(2) السلطة المختصة - تفاصيل الاتصال:

(3* التاريخ (يوم/شهر/سنة):

(4* المرجع:

ب. إخطار:

(1) بلد:

(2) السلطة المختصة - تفاصيل الاتصال:

(3* تاريخ الإخطار (اليوم/الشهر/السنة):

(4* مرجع الإخطار (كما في النقطة 4.أ من الإخطار):

(5* المنتج:

(6 عدم الامتثال / الاشتباه في عدم الامتثال / المشكلة الأخرى المثارة:

ت. التحقيق

(1) ما هي السلطة (السلطات) المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة (سلطات) الرقابة و/أو هيئة (هيئة) الرقابة المسؤولة/التي كانت مسؤولة عن التحقيق؟:

(2) وصف التعاون بين مختلف المشغلين والسلطة (السلطات) المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة (سلطات) الرقابة و/أو هيئة (هيئة) الرقابة المعنية، في مختلف البلدان المعنية (إن وجدت)؟:

(3) ما هي طرق/إجراءات التحقيق المستخدمة؟:

فعلى سبيل المثال، هل خضع المشغلون المعنيون لعنصر تحكم محدد؟:

هل تم أخذ العينات وتحليلها؟:

(4) ما هي نتيجة التحقيق؟:

ما هي نتائج عمليات التفتيش / التحليلات (إن وجدت)؟:

هل تم القضاء على مصدر عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة؟:

ما هو تقييمكم لخطورة عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة؟:

(5) هل أثرت بوضوح مصدر التلوث/عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/مشكلة أخرى ومسؤولية الجهات الفاعلة؟:

هل شارك المشغلون الذين تم تحديدهم في حالات أخرى من عدم الامتثال / الاشتباه في عدم الامتثال / مشكلة أخرى أثرت في آخر 3 سنوات؟:

ث. التدابير والعقوبات:

(1* ما هي التدابير الوقائية والتصحيحية التي اتخذت (على سبيل المثال فيما يتعلق بتوزيع / تداول المنتج في سوق الاتحاد وأسواق البلدان الثالثة)؟:

2) ما هي الإجراءات التي اتخذت بشأن المشغلين و/أو المنتجات المعنية في حالة عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/أي مشكلة أخرى أثرت؟(2):
* طريقة الإجراءات (نموذج مكتوب ، تحذير ، إلخ)؟:

هل كانت شهادة المنتج/المعالج محدودة أم معلقة أم مسحوبة؟:

تاريخ بدء نفاذ الإجراءات (إن وجدت) (اليوم/الشهر/السنة):

مدة الإجراءات (إن وجدت) (بالأشهر):

السلطة المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة و/أو هيئة الرقابة التي اعتمدت وطبقت الإجراءات (إن وجدت):

3) هل من المقرر إجراء عمليات تفتيش إضافية لدى المشغلين المعنيين؟:

4) وما هي التدابير الأخرى التي تعتزم السلطة المختصة أو، عند الاقتضاء، سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة التخطيط لمنع حدوث حالات مماثلة؟:

ج. معلومات أخرى:

ح. المرفقات:

3. نموذج لإعلام تنبيه

1. أصل التنبيه وحالته

بلد التنبيه:

السلطة المختصة:

2. البلد أو البلدان التي تم تنبيهها

| بلد | السلطة المختصة | منسق | نطاق |
|--|----------------|------|------|
| 3. عدم الامتثال والاحتيايل والمسائل الأخرى والاشتباه فيها (يشار إليها فيما يلي بـ "عدم الامتثال") | | | |

عنوان:

وصف:

ما هو تقييمك لخطورة عدم الامتثال؟ ما هي الجهات الفاعلة التي تم إبلاغها بالفعل؟

سياق الكشف

تاريخ:

مكان:

الشخص / الهيئة التي تكتشف عدم الامتثال: تشريعات الاتحاد على

المحك (المراجع):

4. وصف تتبع المنتج

اسم:

العلامة التجارية / الاسم التجاري:

جوانب أخرى:

شحنة رقم الشحنة / الدفعة / التسليم: بلد المنشأ:

إجمالي الوزن الصافي/الإجمالي، الحجم: معلومات

أخرى:

سلسلة التوريد - وصف المشغلين (الاسم - النوع - تفاصيل الاتصال - هيئة التحكم / سلطة التحكم (مع تفاصيل الاتصال))

5. التدابير المتخذة

0. لا يوجد إجراء حتى الآن (يرجى توضيح السبب)

1. حظر طرح المنتج في السوق (أساس - تاريخ - كميات)

2. تخفيض تصنيف المنتج إلى تقليدي (أساس - تاريخ - كميات - من/إلى)

3. تعليق شهادة المشغل (من / إلى - النطاق)

4. إلغاء اعتماد المشغل (اعتباراً من)

5. تدابير أخرى (يرجى وصفها)

6. معلومات أخرى

7. الملفات

4- نموذج لإخطار دولي موحد بشأن حالات عدم الامتثال المشتبه فيها أو الثابتة

بلد الإخطار:

بلد:

تفاصيل الممثل المبلغ عنها:

نوع الممثل المبلغ عنه:

رمز الممثل:

إصدار الممثل:

اسم:

شارع:

الرمز البريدي:

محله:

تلفون:

بريد:

فاكس

رابط الموقع:

موقع URL:

التعليقات:

أ. حاصل الضرب:

(1* بلد المنشأ:

(2* فئة المنتج:

(3* المنتج / الاسم التجاري:

4) وصف المنتج (حجم العبوة وشكلها ، الخ) - يرجى إرفاق ختم أو ملصق منسوخ أو ممسوح ضوئياً:

5) تحديد الدفعة (مثل رقم الدفعة ورقم التسليم وتاريخ التسليم وما إلى ذلك):

6) معلومات أخرى:

ب. التتبع:

يرجى وصف سلسلة التوريد الكاملة بالتفصيل:

1) المنتج - تفاصيل الاتصال - سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة:

2) المعالج / البائع / المصدر في بلد المنشأ - تفاصيل الاتصال - سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

3) المستورد في البلد المخطر - تفاصيل الاتصال - سلطة الرقابة أو جهة الرقابة:

4) تاجر الجملة - تفاصيل الاتصال - سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

5) بائع التجزئة أو المشغل الآخر في بلد الإخطار ، حيث تم اكتشاف عدم الامتثال - تفاصيل الاتصال - سلطة الرقابة أو هيئة التحكم:

السلطة (السلطات):

الجهات الفاعلة الأخرى:

ت. عدم الامتثال، والاشتباه في عدم الامتثال، والمشاكل الأخرى المثارة:

*1) طبيعة عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة.
ما هو عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى التي أثرت التي تم تحديدها؟

* في أي جانب يمثل عدم امتثال / اشتباه في عدم الامتثال / مشكلة أخرى أثرت مع اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 للبرلمان الأوروبي والمجلس (3)؟:

2) سياق الكشف عن عدم الامتثال / الاشتباه في عدم الامتثال / المشكلة الأخرى المثارة - يرجى إرفاق نسخة من الفاتورة أو المستندات الداعمة الأخرى:

تاريخ الكشف عن عدم الامتثال/الاشتباه في عدم الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة (اليوم/الشهر/السنة): مكان الكشف عن عدم الامتثال/الاشتباه في عدم

الامتثال/المشكلة الأخرى المثارة:

3) تحليل العينات / الاختبارات (إن وجدت) - يرجى إرفاق نسخة من تقرير التحليل: تاريخ أخذ العينات /

الاختبار (يوم / شهر / سنة):

مكان أخذ العينات / الاختبار:

تاريخ التحليل - التقرير (اليوم/الشهر/السنة):

التفاصيل (اسم المختبر ، الطرق المستخدمة، النتائج):

اسم المواد الموجودة:

مستوى المخلفات المكتشفة:

هل المستوى فوق العتبة المسموح به في الغذاء (أو الأعلاف) بشكل عام؟: هل مستوى وضع

العلامات على محتويات الكائنات المعدلة وراثيا مبالغ فيه؟:

ث. تأثير السوق:

1) هل تم سحب المنتج من السوق ، وتم حظره؟:

2) ما هي الجهات الفاعلة التي تم إبلاغها بالفعل؟:

3) هل تتأثر الدول الأعضاء الأخرى؟ وإذا كان الأمر كذلك، فما هي الدول الأعضاء؟:

ج. التدابير المتخذة:

1) هل تم اتخاذ أي تدابير طوعية (على المنتج / المشغل / السوق)؟:

2) هل تم اتخاذ أي تدابير إلزامية؟:

3) ما هو نطاق التدابير (الوطنية والإقليمية والصادرات وما إلى ذلك)؟:

4) تاريخ الدخول في حيز النفاذ: (اليوم/الشهر/السنة):

5) المدة (بالأشهر):

(3) اللائحة (الاتحاد الأوروبي) 848/2018 للبرلمان الأوروبي والمجلس بتاريخ 30 مايو 2018 بشأن الإنتاج العضوي ووضع العلامات على المنتجات العضوية وإلغاء لائحة المجلس (EC) رقم 2007/834 (14.6.2018 ، OJ L 150 ، ص 1).

6) التبرير/ الأساس القانوني للتدابير:

7) ما هي سلطة الرقابة أو هيئة الرقابة التي اعتمدت التدابير؟

ح. معلومات / تقييم آخر:

خ. المرفقات:

وثائق منسوخة أو ممسوحة ضوئياً للمنتج (ختم ، ملصق ، إلخ). نسخة من الفاتورة أو الحساب الوثائقي أو مستند النقل أو أمر التسليم. تقرير التحليل و / أو أي وثائق أخرى ذات صلة:

(*) حقول إلزامية.