

委員會 實施 規定 (歐洲聯盟) 2021/279

的 22 號 二月 2021 年

鋪設 向下 詳細的 規則 為了 這 執行的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848 的 這 歐洲的議會 和 的 這 理事會 在 控制 和 其他 措施 確保 可追溯性 和 遵守在 有機的 生產 和 標籤 的 有機的 產品

(文字 和 歐洲經濟區 關聯)

這 歐洲的 委員會,

擁有 看待 到 這 條約 在 這 發揮作用的 這 歐洲的 聯盟,

考慮到歐洲議會和理事會 2018 年 5 月 30 日關於有機食品的法規 (EU) 2018/848 有機產品的生產和標籤, 並廢除理事會法規 (EC) No 834/2007 ⁽¹⁾, 特別是 文章 28(3)(a), 29 (8) (一), 30(8), 32 (5), 36 (4), 38 (9), 41(5) 和 43(7) 其中,

然而 :

- (1) (EU) 2018/848 法規第三章規定了營運商的一般生產規則, 包括預防措施 避免出現未經授權的產品和物質的措施以及發生以下情況時應採取的措施 這 在場的 未經授權 產品 或者 物質。 在 命令 到 確保 協調的 狀況 為了 這 執行 的 那 規定, 一些 額外的 規則 應該是 鋪設 向下。
- (2) 考慮到運營商必須採取預防措施的重要性, 以避免出現非法規 (EU) 2018/848 第 28 條所提及的授權產品和物質, 適合 建立 程式 腳步 到 是 已關注 和 這 相關的 文件 到 是 假如 在 案件 營運商 懷疑, 到期的存在未經授權的產品或物質, 該產品打算用作或銷售 有機的 或者 轉化中 產品 做 不是 遵守 和 規定 (歐洲聯盟) 2018/848。
- (3) 為了確保整個聯盟在第 1 條中提到的官方調查方面採取統一的方法 (EU) 2018/848 法規 29(1)(a) 中存在未經授權的產品或物質的情況 有機產品或轉化產品, 涵蓋執行有機產品或轉化產品時要確定的要素的進一步規則 官方調查、官方調查的預期結果、最低報告義務 應該是 已確立的。
- (4) (EU) 2018/848 法規第四章制定了有關有機和有機食品標籤的具體規定。 轉化中的產品。為了確保執行該條例的統一條件, 一些 額外的 規則 應該是 鋪設 向下 作為 問候 這 地方 和 這 外貌 的 肯定 適應症 在 這 標籤。
- (5) (EU) 2018/848 法規第五章規定了運營商和運營商團體的認證規則。在為了確保實施該條例的條件一致, 制定了一些附加規則 認證 的一群 經營者應 是 放下。
- (6) 為了內部控制系統 (ICS) 的效率和可承受的營運成本, 合適的 到 提供 為了 A 最大尺寸的 A 團體 的 運營商。經過 環境 這 限制, 它是 預期的 那 工業控制系統可透過內部機制確保集團所有成員遵守法規 (EU) 2018/848 控制和必要的訓練。此外, 勝任的 當局或, 在哪裡 適當的, 將 控制權 或者 控制 身體 那 證明 這 團體 能 重新檢查 A 合理的 數位的 成員。這 限制的 這 尺寸將為更新成員名單、快速和定期交換資訊提供額外保證 控制 當局 或者 控制 身體, 和 確保 這 執行的 足夠的 措施。然而, 這 最大大小應考慮到一組操作員應該能夠產生足夠的 資源 到 建立 一個 高效率的 工業控制系統 依靠 合格的員工。

⁽¹⁾ 柳橙汁 L 150、2018 年 6 月 14 日, p. 1.

- (7) 在命令到提供證據的遵守和到允許這交換的資訊和分享的知識，這清單的文件和記錄那A團體的營運商有到保持為了這目的的這工業控制系統應該是鋪設向下。
- (8) 這工業控制系統應該構成這基礎為了這認證的A團體的營運商。所以，工業控制系統主管人應該是需要通知主管機關或在適當情況下通知管制機關或控制機構：提供最重要問題的證明，例如懷疑不合規、暫停或提款的會員和任何禁止的這放置在這市場的產品作為有機的或者轉化中產品。
- (9) (EU) 2018/848 法規第六章規定了官方控制和其他官方活動的規則。為了確保協調執行該條例的條件，應制定一些附加規則向下。
- (10) 在命令到確保這連續性的目前的國家的控制系統在這成員狀態，規則在最低限度百分比為了官方的控制和取樣應該已確立的。
- (11) 為了消除目前各國措施目錄適用方面的實質差異這成員狀態，A常見的範本為了A目錄的措施應該是已確立的和更遠指引在這分類的不合規情況和這合適的措施應該是假如為了。
- (12) 有關任何懷疑不合規行為或任何已確定的影響誠信的不合規行為的信息有機的或者轉化中產品應該是共享之間這成員狀態和這委員會直接地和盡可能有效，主要是為了讓所有相關主管機關能夠進行正式工作調查和申請必要的措施作為必需的在文章 29(1) 和 (2), 文章 41 (1), (2) 和 (3) 和(EU) 2018/848 法規第 42 條。此外，也應明確具體的細節和程序。分享那資訊,包括功能的這有機的農業資訊系統。在那情境,這監管也應澄清，如果出現任何懷疑或已確定的不合規行為，影響誠信 控制機構或控制機構發現的有機產品或轉化產品，此類資訊應立即移交其主管當局。最後，本條例應明確哪些訊息 控制機構和控制機構應至少與其他控制機構和控制機構共享及其主管當局，並規定主管機關有義務採取適當措施和建立形成文件的程序到啟用這樣的交換的有關的訊息他們的領土。
- (13) 團體的營運商在第三國家操作在遵守和理事會規定（歐共體）不 834/2007 (²) 和委員會條例 (EC) No 889/2008 (³) 和 (EC) No 1235/2008 (⁴) 可能有多位成員明顯較高超過本條例規定的最大尺寸。建立新的合規運營商群體這項新要求可能意味著對建立相應的法人實體、ICS 和控制機構或控制機構認證的必要要素。因此，有一個過渡期對於這些經營者群體，應規定自 2022 年 1 月 1 日起最多 3 年的時間，以允許他們到攜帶出去這必要的改編到遵守和這新的最大限度尺寸。
- (14) 與國家措施目錄相關的要求可能意味著現有國家措施的改變。目錄的措施那有到過發達在成員狀態直到現在在遵守和法規（歐共體）834/2007 號及 (EC) 第 889/2008 號。因此，從 2022 年 1 月 1 日起，過渡期最長為 1 年應向所有會員國提供現有國家措施目錄，以便允許他們到攜帶出去這必要的改進或者這替代品的他們的國家的目錄的措施遵守和這新的要求。

(2) 2007 年 6 月 28 日關於有機生產和有機產品標籤的理事會法規 (EC) 第 834/2007 號並廢除 法規（歐洲經濟共同體）不 2092/91（柳橙汁 L 189、2007 年 7 月 20 日，p. 1）。

(3) 2008 年 9 月 5 日第 889/2008 號委員會條例 (EC) 制定了理事會實施的詳細規則規定（歐共體）不 834/2007 在有機生產和標籤有機產品的和看待有機生產，標籤和控制（柳橙汁 L 250、2008 年 9 月 18 日，p. 1）。

(4) 2008 年 12 月 8 日第 1235/2008 號委員會條例 (EC) 制定了詳細規則理事會的執行情況關於從第三國進口有機產品的安排的法規 (EC) No 834/2007 (OJ L 334, 2008 年 12 月 12 日, p. 25)。

(15) 在這興趣的明晰和合法的肯定，這規定應該申請從這日期的應用的規定（歐洲聯盟） 2018/848。

(16) 這措施假如為了在這規定是在按照和這觀點的這委員會在有機的生產，

有採用這規定：

文章1

程式腳步到是已關注經過這操作員在案件的A懷疑的不遵守規定到期的到這在場的非授權產品或者物質

1. 為了檢查懷疑是否可以根據《歐盟條例》第 28(2)(b) 條得到證實 2018/848, 這操作員將拿進入帳戶這下列的要素：

(a) 若懷疑不合規涉及進貨有機產品或轉化產品，經營者應查看無論：

(i) 這資訊在這標籤的這有機的或者轉化中產品和這資訊在這隨同文件匹配；

(ii) 這資訊在這證書假如經過這供應商涉及到這產品實際上購買的；

(b) 如果懷疑存在未經授權的產品或物質的原因在於經營者的控制，經營者應檢查任何可能的原因存在未經授權的產品或物質。

2. 當經營者通知主管機關或在適當情況下通知管制機關或控制機構時根據 (EU) 2018/848 條例第 28(2)(d) 條，關於已證實的懷疑或當懷疑不能是消除，這操作員將提供，如果相關的和在哪裡可用的，這下列的要素：

(a) 有關供應商的資訊和文件（交貨單、發票、供應商證書、證書檢查為了有機的產品（利益衝突））；

(b) 這可追溯性的這產品和這很多鑑別，庫存數量，和數量的產品賣；

(c) 實驗室結果，從認可的實驗室什麼時候相關的和可用的；

(d) 這取樣床單細節化這時間，地方和方法用過的到拿這樣本；

(e) 任何資訊關於任何以前的懷疑和看待到這具體的未經授權產品或者物質；

(f) 每一個其他相關的文件到闡明這案件。

文章2

方法的一個官方的調查

1. 沒有偏見到文章 38(2) 的規定（歐洲聯盟） 2018/848, 什麼時候攜帶出去一個官方的調查提到的該條例第 29 條第(1)款(a)項規定，主管機關或在適當情況下，控制機構或控制機構當局應確定至少這下列的：

(a) 這姓名，很多鑑別，所有權和身體的地點的這有機的或者轉化中產品擔心的；

(b) 有關產品是否仍以有機產品或轉化產品進入市場或用於有機產品生產；

(c) 這類型，姓名，數量和其他相關的資訊的這展示未經授權產品或者物質；

- (d) 在生產、準備、儲存或分銷的哪個階段以及究竟在哪裡存在未經授權的物質 產品或物質已被檢測到，特別是對於工廠生產，無論樣品是否是預先採集的收成 或者 豐收後；
 - (e) 無論 其他 營運商 在 這 供應鏈 是 做作的；
 - (f) 這 結果 的 以前的 官方的 調查 在 這 有機的 或者 轉化中 產品 和 營運商 擔心的。
2. 官方 調查應 透過使用適當的方法來追求 和技術，包括那些 提到 在 文章 14 和 文章 137(3) 的 規定（歐洲聯盟）2017/625 的 歐洲的 議會 和 的 這 理事會（⁵）。
3. 這 官方的 調查 將 在 至少 得出結論 在：
- (a) 這 正直 的 有機的 和 轉化中 產品；
 - (b) 這 來源 和 這 原因的 這 在場的 未經授權 產品 或者 物質；
 - (c) 這 元素 假如 在 文章 29(2)(a), (二) 和 (C) 的 規定（歐洲聯盟）2018/848。
4. 主管機關或在適當情況下，控制當局或控制機構應起草最終報告 每個 官方調查。最終報告應 包含：
- (a) 這 記錄 的 這 具體的 元素 必需的 依據 到 這 文章；
 - (b) 這 記錄 的 資訊 交換的 和 這 勝任的 權威， 其他 控制 當局 和 控制 身體和 佣金相關 到 此次官方調查。

文章3

狀況為了用途的肯定適應症

1. (EU) 法規第 30(3) 條中提到的為植物源轉化產品提供的指示 2018/848 將 出現 在：
- (a) 字體的顏色、大小和風格不比產品的銷售描述更突出，而整個指示 應有 這 相同的 尺寸的 信件；
 - (b) 這 相同的 視覺的 場地 作為 這 程式碼 數位的 這 控制 權威 或者 控制 身體 作為 提到的 到 在 文章 32(1)(一) 的 規定（歐洲聯盟）2018/848。
2. 註明第 32(1)(a) 條所述的控制機構或控制機構的代碼 法規(EU) 2018/848應與歐盟有機生產標誌出現在同一視野中，在哪裡 它 是 用過的 在 這 標籤。
3. 這 指示 的 這 地方 在哪裡 這 農業 生的 材料的 哪個 這 產品 是 組成的 有 到過 養殖的，如法規 (EU) 2018/848 第 32(2) 條所述，應緊鄰代碼編號下方 提到 在 段落中 2 的 這 文章。

文章4

作品和方面的A團體的營運商

A 成員的 A 團體的營運商將登記到僅有的一團體的營運商為了 A 給定產品，也在哪裡這操作員正在從事不同的活動相關到那個產品。

這最大限度尺寸的 A 團體的營運商將是 2 000 成員。

[5] 歐洲議會和理事會 2017 年 3 月 15 日關於官方控制和其他官方法規 (EU) 2017/625 為確保食品和飼料法、動物健康和福利規則、植物健康和植物規則的實施而開展的活動 防護產品，修訂法規 (EC) No 999/2001、(EC) No 396/2005、(EC) No 1069/2009、(EC) No 1107/2009、(EU) 歐洲議會和理事會第 1151/2012 號、(EU) 652/2014 號、(EU) 2016/429 和 (EU) 2016/2031 號、理事會 法規（歐共體）不 1/2005 和（歐共體）不 1099/2009 和 理事會 指令 98/58/EC， 1999/74/EC， 2007/43/EC， 2008/119/EC 和 2008/120/EC，並廢除歐洲議會和歐盟的 (EC) No 854/2004 和 (EC) No 882/2004 條例 理事會，理事會 指令 89/608/EEC， 89/662/EEC， 90/425/EEC， 91/496/EEC， 96/23/EC， 96/93/EC 和 97/78/歐共體 和 理事會決定 92/438/EEC（官方的控制規定）（柳橙汁 L 95、2017 年 4 月 7 日，第 17 頁 1）。

文章5

文件和記錄的A團體的營運商

經營者團體應保存下列的文件和記錄為了的目的此系統用於內部控制（工業控制系統）：

- (a) 這清單的會員的這團體的營運商基於在他們的登記的每個成員和組成的這下列的元素為了每個成員的的團體運營商：
 - (i) 姓名和鑑別（程式碼數字）；
 - (ii) 接觸細節；
 - (iii) 日期的登記；
 - (iv) 成員管理下的總土地面積以及其是否為有機土地、正在轉化的土地或土地的一部分非有機生產單元；
 - (v) 有關每個生產單位和/或活動的資訊：規模、位置，包括可用的地圖、產品、日期的這開始的這轉換時期和屈服估計；
 - (vi) 日期的這最後的內部的檢查和這姓名的這工業控制系統檢查員；
 - (vii) 主管機關或（如適用）管制機關最後一次執行正式管制的日期，或控制體和這姓名的這檢查員；
 - (viii) 日期和版本的這列表；
- (b) 這簽會員資格協定之間這成員和這團體的營運商作為合法的人，哪個將包括這權利和責任的會員；
- (c) 由ICS檢查員和被檢查的操作員團體成員簽署的內部檢查報告，以及包括在至少這下列的要素：
 - (i) 會員姓名和生產單位或場所的位置，包括購買和收集法規 (EU) 2018/848 第 36(1)(a) 條所述活動需接受檢查的中心拿地方；
 - (ii) 這日期和開始和結尾小時的這內部的檢查；
 - (iii) 這發現的這檢查；
 - (iv) 這審計範圍/週長；
 - (v) 這日期的問題的這報告；
 - (vi) 這姓名的這內部的檢查員；
- (d) 這訓練記錄的這工業控制系統檢驗員組成的：
 - (i) 這日期的這訓練；
 - (ii) 這主題事的這訓練；
 - (iii) 這姓名的這培訓師；
 - (iv) 這簽名的這實習生；
 - (v) 在哪裡合適的，一個評估的這知識獲得的；
- (e) 這訓練記錄的這會員的這團體的運營商；
- (f) 這記錄的這措施採取在案件的不遵守規定經過這工業控制系統主管，哪個將包括：
 - (i) 因違規而受到製裁的會員，包括被暫停、退會或被要求遵守和A新的轉換期；
 - (ii) 文件的已確定不遵守規定；
 - (iii) 文件的跟進的這措施；
- (g) 可追溯性記錄，包括資訊在這數量，在這下列的活動，在哪裡相關的：
 - (i) 購買和分配的農場輸入包括植物生殖材料經過這團體；
 - (ii) 生產包括收成；

- (iii) 儲存；
- (iv) 準備；
- (v) 送貨的產品從每個成員到這聯合的行銷系統；
- (vi) 放置在這市場的產品經過這團體的運營商；
- (h) 運營商集團和分包商之間的書面協議和合同，包括有關自然的這分包的活動；
- (i) 這預約的這工業控制系統主管；
- (j) 這預約的這工業控制系統檢驗員作為出色地作為這清單的工業控制系統檢查員。

第一段 (a) 點中提到的成員名單應由 ICS 經理在發生任何情況後更新 修改(a)(i)至(viii)點所列要素，並應說明是否有任何成員已被修改 暫停 或者 取消 到期的 到 措施 在 案件 的 不遵守規定 結果 從 內部的 檢查 或者 官方的 控制。

文章6

通知來自 ICS 主管

ICS 管理者應立即通知主管當局，或在適當情況下通知控制當局或控制部門。身體的 這 以下資訊：

- (a) 任何懷疑的主要的和批判的不遵守規定；
- (b) 會員或生產單位或場所的任何暫停或撤銷，包括購買和收集中心，從這團體；
- (c) 禁止將產品作為有機產品或轉化產品進入市場，包括該產品的名稱 成員 或者 會員 擔心的，這相關的數量和很多鑑別。

文章7

最低限度百分比的控制和取樣

這下列的規則在最低限度百分比將申請到這官方的控制提到的到在文章 38(4) 的規定(EU) 2018/848 由各主管機關或適當情況下的控制機構或控制機構執行 根據 到 風險 的不合規：

- (a) 對運營商或運營商團體的所有官方控制的至少 10% 應在不事先通知的情況下進行 每一個 年；
- (b) 應實施條例 (EU) 2018/848 第 38(3) 條中提到的至少 10% 的額外控制措施 出去 每一個 年；
- (c) 最低限度 5 % 的這數位的運營商，排除營運商豁免在按照和文章 34(2) 和 35 (8)法規 (EU) 2018/848 應依據法規 (EU) 第 14(h) 條進行抽樣 2017/625 每一個 年；
- (d) 最低限度 2 % 的這會員的每個團體的營運商將是主題到取樣在按照和文章 14 (小時) 的規定 (歐洲聯盟) 2017/625 每一個 年；
- (e) 經營者團體中至少 5% 的經營者，但不少於 10 名成員，應 每年都要重新檢查。經營者團體成員人數在10人以下的，所有成員均應受控在聯繫和這確認的遵守提到的到在文章 38(3) 的規定 (歐洲聯盟) 2018/848。

文章8

措施在案件的已確立的不遵守規定

這勝任的當局可能使用這制服安排放出去在這附件我到這規定到發展A國家的目錄的措施作為提到的到在文章41(4)的規定（歐洲聯盟）2018/848。

那國家的目錄的措施將覆蓋在至少：

- (a) 參考法規 (EU) 2018/848 或授權或授權的特定規則的不合規清單 實施行為 採用於 按照 和 該規例；
- (b) 這分類的這不合規情況進入三類別：次要的，主要的和批判的，採取進入帳戶在至少這下列的標準：
 - (i) 實施法規 (EU) 2018/848 第 28(1) 條中提到的預防措施以及自己的控制 提到的到在文章 9(1)(d) 的規定（歐洲聯盟）2017/625；
 - (ii) 這影響在這正直的這有機的或者轉化中地位的產品；
 - (iii) 這能力的這可追溯性系統到定位這做作的產品）在這供應鏈；
 - (iv) 主管機關或（如適用）控制機關對先前請求的答复，或控制身體；
- (c) 這措施相應的到不同的類別的不合規情況。

文章9

交換的資訊

1. 就法規 (EU) 2018/848 第 43(1) 條而言，主管機關應使用有機農業資訊系統（OFIS）和這範本放出去在附件二到這規定到交換資訊和這委員會和其他成員狀態在按照和這下列的規則：

- (a) 成員國（通知成員國）應通知委員會及相關成員國（已通知成員狀態或者成員狀態）在至少在這下列的情況：
 - (i) 當懷疑或確定的不合規情況影響有機或轉化產品的完整性時未來從其他成員狀態；
 - (ii) 當懷疑或確定的不合規情況影響有機或轉化產品的完整性時進口自A第三國依據到第四十五條（一）或者文章第57條（歐洲聯盟）2018/848；
 - (iii) 當懷疑或確定的不合規情況影響有機或轉化產品的完整性時來自通知成員國，因為它可能對一個或多個通知成員國產生影響狀態（警報通知）；
- (b) 在這種情況下 (a)(i) 和 (ii) 點中提到的被通知成員國應在自收到通知之日起30個日曆日內，並應告知所採取的行動和措施，包括官方調查的結果，並提供官方可用和/或要求的任何其他信息通知成員狀態；
- (c) 發出通知的成員國可以要求被通知的成員國提供任何必要的額外信息資訊；
- (d) 發出通知的成員國應盡快在OFIS中進行必要的條目和更新，包括更新關係到結果它自己的官方的調查；
- (e) 在這情況提到在觀點（A）（二）和什麼時候委員會是通知經過A成員狀態，委員會將通知這勝任的權威，或者在哪裡相關的，這控制權威或者控制身體的這第三國家。

2. 除了 (EU) 2017/625 法規第 32(b) 條中提到的資訊義務外，控制 權威 或者 控制 身體 將， 沒有 延遲， 通知 這 勝任的 權威 那 有 授予 到 它 或者 有 委託 的 到 根據 第 4 條第 3 款 和 第 4 條第 3 款， 某些 官方 控制 任務 或 與 其他 官方 活動 相關 的 某些 任務 28 (1) 或 該 條例 第 31 條， 關於 影響 誠信 的 任何 懷疑 或 已 確定 的 不 合 規 行 為 有 機 的 或 者 轉 化 中 產 品。 它 將 也 提 供 任 何 其 他 資 訊 必 需 的 經 過 那 勝 任 的 權 威。

3. 就 法 規 (EU) 2018/848 第 43(3) 條 而 言， 如 果 運 營 商 或 運 營 商 團 體 和 / 或 其 分 包 商 受 不 同 的 控 制 機 構 或 控 制 機 構 控 制， 這 些 控 制 機 構 和 控 制 機 構 將 交 換 這 相 關 的 資 訊 在 這 營 運 在 下 面 他 們 的 控 制。

4. 就 法 規 (EU) 2018/848 第 43(3) 條 而 言， 如 果 運 營 商 或 運 營 商 團 體 和 / 或 其 分 包 商 變 更 其 控 制 機 構 或 控 制 機 構， 例 如 營 運 商 和 / 或 控 制 機 構 或 控 制 機 構 擔 心 的 將 通 知 這 勝 任 的 權 威 沒 有 延 遲 的 那 改 變。

新的 控 制 機 構 或 控 制 機 構 應 要 求 相 關 經 營 者 或 經 營 者 群 體 提 供 控 製 文 件 來 自 先 前 的 控 制 機 構 或 控 制 機 構。 原 主 管 機 關 或 主 管 機 關 應 移 交 立 即 向 新 的 控 制 機 構 或 控 制 機 構 提 供 操 作 員 或 操 作 員 組 的 控 製 文 件 有 關 的， 包 括 法 規 (EU) 2018/848 第 38(6) 條 中 提 到 的 書 面 記 錄、 認 證、 不 符 合 項 清 單 以 及 先 前 控 制 機 構 採 取 的 相 應 措 施 或 控 制 身 體。

新的 控 制 機 構 或 控 制 機 構 應 確 保 先 前 控 制 記 錄 中 記 錄 的 不 合 規 情 況 權 威 或 者 控 制 身 體 有 到 過 或 者 將 要 是 已 解 決 經 過 這 操 作 員。

5. 為 了 這 目 的 的 文 章 43(3) 的 規 定 (歐 洲 聯 盟) 2018/848, 在 哪 裡 營 運 商 或 者 團 體 的 營 運 商 是 主 題 到 進 行 可 追 溯 性 檢 查 和 品 質 平 衡 檢 查 時， 控 制 機 構 和 控 制 機 構 應 交 換 相 關 訊 息 資 訊 允 許 最 終 確 定 的 這 些 檢 查。

6. 主 管 機 關 應 採 取 適 當 措 施 並 建 立 文 件 化 程 序， 以 確 保 他 們 與 控 制 當 局 和 / 或 他 們 授 權 的 控 制 機 構 之 間 交 換 訊 息， 或 委 派 某 些 官 方 控 制 任 務 或 與 其 他 官 方 活 動 以 及 這 些 控 制 之 間 相 關 的 某 些 任 務 當 局 和 / 或 控 制 身 體。

文章 10

過渡性的 規定

1. 團 體 的 營 運 商 在 第 三 國 家 遵 守 和 法 規 (歐 共 體) 不 834/2007, (歐 共 體) 不 889/2008 和 (歐 共 體) 第 1235/2008 號 在 本 條 例 實 施 之 日 之 前， 對 於 重 要 的 行 政、 法 律 和 結 構 性 的 變 化 是 必 要 的 和 看 待 到 這 最 大 限 度 尺 寸 的 這 團 體 的 營 運 商 鋪 設 向 下 在 這 第 二 段 落 文 章 數 量 4 個 本 條 例， 應 符 合 該 規 定 自 2025 年 1 月 1 日 起 生 效 在 最 新 的。

2. 依 第 八 條 制 定 的 國 家 措 施 目 錄 自 2023 年 1 月 1 日 起 施 行。 最 新 的。

文章 11

入口 進入 力量 和 應 用

官 方 公 報 上 公 佈 後 的 第 二 十 天 起 生 效 歐 洲 的 聯 盟。

它 將 申 請 從 1 一 月 2022 年。

這 規 定 將 是 捆 綁 在 它 是 整 體 和 直 接 地 適 用 的 在 全 部 成 員 狀 態。 完 成 於 布 魯 塞 爾, 22

二 月 2021 年。

為 了 委 員 會 這 總
統
烏 蘇 拉 馮 德 萊 恩

附件 我

制服 安排 為了 這 發展 和 應用的 A 國家的 目錄 的措施 作為提到的 到 在 文章 8

1. 勝任的 當局 可能 分類 案例 的 不遵守規定 作為 次要的, 主要的 或者 批判的, 在 這 基礎 的 這 分類標準 在 文章 8、 什麼時候 一 或者 更多的 的 這 下列 的情況 申請 :
 - (a) 這 案件 的 不遵守規定 是 次要的 什麼時候 :
 - (i) 這 預防性的 措施 是 相稱的 和 合適的, 和 這 控制 那 這 操作員 有 放 在 地方 是 高效率的;
 - (ii) 這 不遵守規定 做 不是 影響 這 正直 的 這 有機的 或者 轉化中 產品;
 - (iii) 這 可追溯性 系統 能 定位 這 做作的 產品) 在 這 供應鏈 和 禁止 的 放置產品 在 這 市場 和 參考到 有機的 生產 是 可能的;
 - (b) 這 案件 的 不遵守規定 是 主要的 什麼時候 :
 - (i) 這 預防性的 措施 是 不是 相稱的 和 合適的 和 這 控制 那 這 操作員 有 放 到 位 是 不是 高效率的;
 - (ii) 這 不遵守規定 影響 這 正直 的 這 有機的 或者 轉化中 產品;
 - (iii) 這 操作員 做過 不是 正確的 在 A 及時 方式 A 次要的 不遵守規定 ;
 - (iv) 這 可追溯性 系統 能 定位 這 做作的 產品) 在 這 供應鏈 和 禁止 的 放置產品 在 這 市場 和 參考到 有機的 生產 是 可能的;
 - (c) 這 案件 的 不遵守規定 是 批判的 什麼時候 :
 - (i) 這 預防性的 措施 是 不是 相稱的 和 合適的 和 這 控制 那 這 操作員 有 放 到 位 是 不是 高效率的;
 - (ii) 這 不遵守規定 影響 這 正直 的 這 有機的 或者 轉化中 產品;
 - (iii) 這 操作員 失敗 到 正確的 以前的 主要的 不合規情況 或者 反覆 失敗 到 正確的 其他 類別 的不合規情況 ;
 - (iv) 那裡 是 不 資訊 從 這 可追溯性 系統 到 定位 這 做作的 產品) 在 這 供應鏈 和 禁止 的 放置產品 在 這 市場 和 參考到 有機的 生產 是 不是 可能的。

2. 措施

勝任的 當局 或者, 在哪裡 合適的, 控制 當局 或者 控制 身體 可能 申請 一 或者 更多的 的 這 下列 的措施 在 A 相稱的 方式 這 列出 類別 的 案例 的 不合規 :

類別 的 不遵守規定	措施
次要的	提交 經過 這 操作員 的一個 行動 計劃 之內 時間限制 放 在 這 更正 的 不遵守規定
主要的	標籤和標籤中沒有提及有機生產 整批或相關生產流程的廣告 (農作物 或者 動物) 做作的) 在 按照 和 文章 42(1) 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848 新的 轉換 時期 必需的限制 的 證書 的 範 圍

	完善預防措施落實狀況 營運商採取的措施和控制措施 地方到確保遵守
批判的	標籤和標籤中沒有提及有機生產 整批或相關生產流程的廣告（農作物 或者 動物） 做作的） 在 按照 和 文章 42(1) 的 規定 （歐洲聯盟） 2018/848 禁止銷售涉及有機產品的產品 依條款規定的一定時期內的產量 42(2) 的 規定 （歐洲聯盟） 2018/848 新的 轉換 時期 必需的 限制 的 這 證書的 範圍暫停證書 退出的 證書

附件 二

奧菲斯 範本 作為 提到的 到 在 文章 9

1. 範本 為了 A 標準 通知 在 懷疑 或者 已確立的 不遵守規定

*第一語言：

第二 語言：

A. 通知 成員 狀態：

1) 國家：

2) 勝任的 權威 – 接觸 細節：

*3) 日期 的 通知 （日/月/年）：

*4) 參考

B. 已通知 成員 狀態 或者 成員 狀態：

*1) 國家：

2) 勝任的 當局/當局 – 接觸 細節：

C. 產品：

*1) 類別 的 產品：

*2) 產品/貿易 姓名：

*3) 國家的 起源：

4) 描述 的 這 產品 （包裝 尺寸 和 形式， ETC。 – 請 附 複製的 或者 掃描的 海豹 或者 標籤：

5) 鑑別 的 這 很多 （例如 很多 數字， 送貨 數字， 送貨 日期， ETC。

6) 其他 資訊：

D. 可追溯性：

請 描述 在 細節 這 完全的 供應 鏈：

1) 製片人 – 接觸細節 – 勝任的權威或者，在哪裡合適的，這控制權威或者控制身體:

2) 處理者/銷售者在這國家的起源 – 接觸細節 – 勝任的權威或者，在哪裡合適的，這控制權威或者控制身體:

3) 進口商在這通知國家 – 接觸細節 – 勝任的權威或者，在哪裡合適的，這控制權威或者控制身體:

4) 批發商 – 接觸細節 – 勝任的權威或者，在哪裡合適的，這控制權威或者控制身體:

5) 零售商或者其他操作員在這通知國家，在哪裡這不遵守規定有到過檢測到 – 接觸細節 – 勝任的權威或者，在哪裡合適的，這控制權威或者控制身體:

權威機構: 其

他演員:

E. 不合規，懷疑的不遵守規定，其他問題上調:

*1) 自然的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調。
哪個不合規/可疑的不合規/其他問題上調有到過已識別?

*在什麼方面做它代表A不合規/可疑的不合規/其他問題上調和規定（歐洲聯盟）2018/848的這歐洲的議會和的這理事會⁽¹⁾?:

2) 背景這檢測這不合規/可疑的不合規/其他問題提出 – 請附A複製的發票或者其他支援文件:

日期的這偵測的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調（日/月/年）: 地方的偵測的不合規/可疑的不合規/其他問題上調:

3) 分析的這樣品/測試（如果任何）– 請附A備份分析報告:

日期的抽樣/測試（日/月/年）:

地方的抽樣/測試:

日期的這分析 – 報告（日/月/年）:

細節（姓名的這實驗室，方法用過的，結果）:

姓名的這物質成立:

等級的這檢測到的殘留物:

是這等級多於這臨界點允許在食物（或者餵食）在一般的?

是這等級為了標籤的基因改造成分過衝?

F. 市場影響:

1) 有這產品到過取消從這市場，被阻止或者上市?

2) 哪個演員有到過已經通知?

3) 是其他成員狀態做作的? 如果所以，哪個成員狀態?

G. 措施採取:

1) 有什麼自主性措施到過採取（關於產品/操作員/市場）?

2) 有任何強制性的措施到過採取?

3) 什麼是這範圍的這措施（國家的，區域性，出口，ETC。

4) 日期的入口進入力量：（日/月/年）：

5) 期間（在月）：

6) 理由/法律基礎的這措施：

7) 哪個勝任的權威或者，在哪裡合適的，控制權威或者控制身體有採用這措施？

H. 其他資訊/評價：

I. 附件：

已複製或者掃描的文件的這產品（海豹，標籤，ETC。複製的發票，記錄帳戶或者文件的運輸或者送貨命令。分析報告和/或任何其他相關的文件：

(1) 規定（歐洲聯盟）2018/848的這歐洲的議會和的這理事會的30可能2018年在有機的生產和標籤的有機的產品和廢除理事會規定（歐共體）不834/2007（柳橙汁L150、2018年6月14日，p。1）。

2. 範本為了A標準回覆到A標準通知在懷疑或者已確立的不遵守規定

*第一語言：

第二語言：

版本的回覆：

A. 已通知成員狀態：

1) 國家：

2) 勝任的權威 – 接觸細節：

*3) 日期（日/月/年）：

*4) 參考：

B. 通知：

1) 國家：

2) 勝任的權威 – 接觸細節：

*3) 日期的通知（日/月/年）：

*4) 參考的通知（相同的作為在觀點A.4的這通知）：

*5) 產品：

6) 不合規/可疑的不合規/其他問題上調：

C. 調查

1) 哪個勝任的權威機構或者，在哪裡合適的，控制權威機構和/或控制正文是/是在收費的這調查？

2) 描述合作之間這不同的營運商和勝任的權威機構或者，在哪裡合適的，控制權威機構和/或控制正文涉及，在這不同的國家涉及（如果任何）？

3) 哪個調查方法/程序有到過用過的？

為了實例，有這營運商擔心的到過已提交到A具體的控制？

有樣品到過採取和分析過？

4) 什麼是這結果的這調查？

什麼是這結果的這檢查/分析（如果有）？

有這起源的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調到過清除出去？

什麼是你的評估在這嚴肅的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調？

5) 有這起源的這污染/違規/懷疑的不合規/其他問題上調和這責任的這演員到過清楚地已確定和已確立的？

有這營運商已確定到過涉及在其他不合規/可疑的不合規/其他問題上調案例在這最後的3年？

D. 措施和處罰：

*1) 什麼預防性的和矯正的措施有到過採取（例如作為問候這發行/流通的這產品在這聯盟市場和第三國市場）？

2) 什麼行動在案件的不合規/可疑的不合規/其他問題上調是採取在這營運商和/或這相關產品？

（²）：

*模式的行動（書面形式，警告，ETC。

曾是這認證的這生產者/加工者有限的，暫停或者取消？

日期的入口進入力量的這行動（如果任何）（日/月/年）：

期間的這行動（如果任何）（在月）：

主管機關或，在哪裡適當的控制機構和/或控制體哪個採用和應用了行動（如果任何）：

3) 是額外的檢查計劃在這營運商擔心的？

4) 還有別的措施是這勝任的權威或，在哪裡適當的，將控制權或控制身體規劃到防止發生類似的案例？

E. 其他資訊：

F. 附件：

3. 範本為了一個警報通知

1. 警報起源和地位

警報國家：

勝任的權威：

2. 已發出警報國家或者國家

國家	主管權威	協調員	範圍
----	------	-----	----

3. 不合規，欺詐罪，其他問題和懷疑其中（以下簡稱「不遵守規定」）

標題：

描述：

什麼是你的評估在這嚴肅的這不合規？哪個演員有到過已

經通知？

偵測情境

日期：

地方：

人/身體偵測這不合規：聯盟立法在股份（參

考文獻)：

4. 產品可追溯性描述

姓名：

品牌/貿易 姓名：

其他 方面：

寄售 寄售/批次/交貨 數字：國家

的 起源：

總淨額/毛額 重量、體積：其他 資

訊：

(2) 措施 依據 到 文章 29(1) 和 (2), 41(1) 到 (4) 和 42 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848。

供應鏈 - 描述的 營運商 (姓名 - 類型 - 接觸 細節 - 控制 身體/控制 權威 (和 接觸細節))

5. 措施 採取

0. 不 行動 然而 (請 解釋 為什麼)

1. 禁止 的 這 放置 在 這 市場 的 這 產品 (基礎 - 日期 - 數量)

2. 降級 產品 到 傳統的 (基礎 - 日期 - 數量 - 從到)

3. 暫停 的 證書 的 這 操作員 (從到 - 範圍)

4. 取消認證 的 操作員 (作為 從)

5. 其他 措施 (請 描述)

6. 其他 資訊

7. 文件

4. 範本 為了 A 標準 國際 的 通知 在 懷疑 或者 已確立的 不遵守規定

通知 國家：

國家：

已通知 演員 細節：

已通知 演員 類型：

演員 代碼：

演員 版本：

姓名：

街道：

郵遞區號：

地點：

電話：

郵件：

傳真

網站 關聯：

網址 地點：

評論：

A. 產品：

*1) 國家的 起源：

*2) 類別 的 產品：

*3) 產品/貿易姓名：

4) 描述的這產品（包裝尺寸和形式，ETC。 – 請附複製的或者掃描的海豹或者標籤：

5) 鑑別的這很多（例如很多數字，送貨數字，送貨日期，ETC。

6) 其他資訊：

B. 可追溯性：

請描述在細節這完全的供應鏈：

1) 製片人 – 接觸細節 – 控制權威或者控制身體：

2) 加工商/銷售商/出口商在這國家的起源 – 接觸細節 – 控制權威或者控制身體：

3) 進口商在這通知國家 – 接觸細節 – 控制權威或者控制身體：

4) 批發商 – 接觸細節 – 控制權威或者控制身體：

5) 零售商或者其他操作員在這通知國家，在哪裡這不遵守規定有到過檢測到 – 接觸細節 – 控制權威或者控制身體：

權威（即）：

其他演員：

C. 不合規，懷疑的不遵守規定，其他問題上調：

*1) 自然的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調。
哪個不合規/可疑的不合規/其他問題上調有到過已識別？

*在什麼方面做它代表A不合規/可疑的不合規/其他問題上調和規定（歐洲聯盟）2018/848的這歐洲的議會和的這理事會⁽³⁾？

2) 背景這檢測這不合規/可疑的不合規/其他問題提出 – 請附A複製的發票或者其他支援文件：

日期的這偵測的這不合規/可疑的不合規/其他問題上調（日/月/年）：地方的偵測的不合規/可疑的不合規/其他問題上調：

3) 分析的這樣品/測試（如果任何） – 請附A備份分析報告：日期抽樣/

測試（日/月/年）：

地方的抽樣/測試：

日期的這分析 – 報告（日/月/年）：

細節（姓名的這實驗室，方法用過的，結果）：

姓名的這物質成立：

等級的這檢測到的殘留物：

是這等級多於這臨界點允許在食物（或者餵食）在一般的？

是這等級為了標籤的基因改造成分過衝？

D. 市場影響：

1) 有這產品到過取消從這市場，被阻止？

2) 哪個演員有到過已經通知？

3) 是其他成員狀態做作的？如果所以，哪個成員狀態？

E. 措施採取：

1) 有什麼自主性措施到過採取（關於產品/操作員/市場）？

2) 有任何強制性的措施到過採取？

3) 什麼是這範圍的這措施（國家的，區域性，出口，ETC。

4) 日期的入口進入力量：（日/月/年）：

5) 期間（在月）：

(3) 規定（歐洲聯盟）2018/848的這歐洲的議會和的這理事會的30可能2018年在有機的生產和標籤的有機的產品和廢除理事會規定（歐共體）不834/2007（柳橙汁L 150、2018年6月14日，p。1）。

6) 理由/法律基礎的這措施：

7) 哪個控制權威或者控制身體有採用這措施？

F. 其他資訊/評價：**G. 附件：**

已複製或者掃描的文件 of 這產品（海豹，標籤，ETC。複製的發票，記錄帳戶或者文件的運輸或者送貨命令。分析報告和/或任何其他相關的文件：

(*) 強制的字段。