

委員會委託規定（歐洲聯盟） 2021/1698

的 13 七月 2021 年

補充規定（歐洲聯盟） 2018/848 的這歐洲的議會和的這理事會和程式要求為了這認出的控制當局和控制身體那是勝任的到攜帶出去控制在營運商和團體的營運商認證的有機的和在有機的產品在第三國家和和規則在他們的監督和這控制和其他行動到是執行的經過那些控制當局和控制身體

(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 22 (1) 在連接詞和文章 45 (3)，和觀點(二)的文章 46(7)其中，

然而：

- (1) 根據 (EU) 2018/848 法規第 46 條，委員會可以承認控制機構和控制機構有能力控制進口有機產品並頒發有機證書的機構 第三國家。
- (2) 為了確保控制當局和提交請求的控制機構之間得到平等對待認出到這委員會，這規定應該躺著向下這程式要求到是滿足時請求初步承認，或請求將其承認範圍擴大到額外的第三國或產品類別。特別是，這法規應具體說明訊息被包含在這技術的捲宗那是部分的這要求為了認出。
- (3) (EU) 2018/848 法規第六章規定了對經過認證的運營商和聯盟內運營商的其他義務不適用於第三國的運營商。此外，有機的生產在這聯盟是主題到官方控制和給其他人官方的活動攜帶的出去在根據歐洲議會和歐盟 (EU) 2017/625 條例 理事會⁽²⁾核實合規情況 有機生產和有機產品標籤的規則。因此，為了確保持續的方法，這規定應該躺著向下規則在這控制在營運商在第三國家攜帶的由根據法規 (EU) 2018/848 第 46(1) 條認可的控制機構和控制機構發出與該法規第六章的相關規定和法規 (EU) 2017/625 類似。也是有必要製定針對特定於認證的控制措施的某些方面的規定 運算符在第三國家，對於例如，關於驗證的擬運往的貨物 導入到這聯盟。

⁽¹⁾ 柳橙汁 L 150、2018 年 6 月 14 日，p. 1.

⁽²⁾ 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)。

- (4) 對於運營商群體，根據 (EU) 2018/848 號法規第 45(1) 條 (b)(i) 點，規定的那規定關於團體的營運商也適用於組的運算符在第三國家。因此，有必要澄清，所通過的授權和實施法案中所載的規定依據到規定（歐洲聯盟）2018/848 申請到團體的營運商在第三國家。
- (5) 為了使委員會能夠對控制當局和控制機構進行監督 被認為有能力在第三國進行控制並頒發證書的，他們應提交年度報告報告到這委員會和資訊在他們的控制活動和這執行的這有機的規則。這規定應該指定這資訊到是包括在那年度的報告。
- (6) 為了適用《藻類和水產養殖動物生產的詳細生產規則》法規 (EU) 2018/848，特別是在該法規的附件 II 中，適當設立某些程式到攜帶出去這樣的義務經過控制當局和控制身體在第三國家。
- (7) 控制當局和控制機構應制定程序以確保相互之間的資訊交換 他們和委員會以及其他控制當局和控制機構、認證機構和成員國。此類溝通應透過委員會提供的電腦系統進行，哪個使電子的交換文件和資訊。
- (8) 除了法規 (EU) 2018/848 中規定的不合規規則外，還需要規定調查到是攜帶的出去在懷疑和已確立的案例的不遵守規定，和到放這要求在那尊重，包括這需要到發展 A 目錄的措施。
- (9) 它如下從觀點（雙）的文章 45(1) 的規定（歐洲聯盟）2018/848 那這規定在這預防性的措施和措施到是採取在案件的懷疑或者已確立的不遵守規定放出去在那規定，和這委託的和實施行為採用依據到它，申請到第三國家。所以，它是合適的到躺著向下這必要的規則和看待到第三國家和他們的具體的情況。
- (10) 章節三、的規定（歐洲聯盟）2018/848，和這委託的和實施行為採用依據到它，放出去轉換期間和追溯確認先前期間的規則。向有機物的轉化 製作方法 需要一定的適應期 所有手段中 使用。所需的轉換期間開始 在這最早的之後操作員擔心的有通知這活動到這控制權威或者控制身體. 作為一個例外情況，在某些情況下，前一期間可以追溯確認為當前會計期間的一部分。轉換期。第三國營運商向監管機構提交的文件或控制身體為了這目的的這追溯性的的認可 A 以前的時期應該被指定。
- (11) 此外，有必要就一般生產規則制定某些報告要求，例如出色地 作為肯定具體的克減或者授權在按照和規定（歐洲聯盟）2018/848。
- (12) ⁽³⁾中關於會員的規則類比各州，本條例應明確災難性情況下減損的條件發生在第三國家能是的確和這角色和義務的這控制權威或者控制身體在那尊重。

⁽³⁾ 委員會委託規定（歐洲聯盟）2020/2146 的 24 九月 2020 年補充規定（歐洲聯盟）2018/848 的這歐洲的議會和的這理事會作為問候異常的生產規則在有機的生產（柳橙汁 L 428、2020 年 12 月 18 日，p. 5）。

(13) 詳細的生產規則放出去在附件二到規定（歐洲聯盟）2018/848參考到肯定任務和義務的這勝任的當局在這成員狀態。作為那些規則申請經過比喻到控制當局和控制被認可有能力控制進口有機產品並頒發有機證書的機構第三國，有必要澄清某些提及主管機關或會員國的內容應該讀作為參考控制機構和控制機構公認的在根據條款46(1)的規定（歐洲聯盟）2018/848。

(14) 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，

有採用這規定：

章節我

程式要求為了這認出的控制當局和控制身體

文章1

要求提到的到在觀點(n)的文章46(2)的規定（歐洲聯盟）2018/848

1. A控制權威或者控制身體將提交這要求為了認出提到的在文章46(4)的規定（歐洲聯盟）2018/848使用這模型製成可用的經過這委員會。僅有的完全的要求將是採取進入帳戶。
2. 這技術的捲宗提到的到在文章46(4)的規定（歐洲聯盟）2018/848將包含這下列的資訊在一的這官方的語言的這聯盟：
 - (a) 這下列的資訊關於這控制權威或者控制身體：
 - (i) 姓名；
 - (ii) 郵寄地址；
 - (iii) 電話數字；
 - (iv) 電子郵件接觸觀點；
 - (v) 為了控制身體，這姓名的他們的認可身體；
 - (b) 一個概述的這故意的活動的這控制權威或者控制身體在這第三國家或者第三國家擔心的，包括一個指示的有機的產品，一起和他們的組合命名法(中文)程式碼根據到理事會規定（歐洲經濟共同體）不2658/87⁽⁴⁾、分散式每類別的產品作為放出去在文章35(7)法規(EU)2018/848，擬依第(b)(i)點進口到歐盟文章45(1)的規定（歐洲聯盟）2018/848期間這第一的年的活動下列的這認出經過這委員會；
 - (c) A描述的這控制權威或者控制身體作為問候：
 - (i) 它是結構和尺寸；
 - (ii) 它是它管理系統；
 - (iii) 它是分支辦公室、如果任何；
 - (iv) 它是類型的活動，包括委託的活動，如果任何；
 - (v) 它是組織圖表；
 - (vi) 它是品質管理；
 - (d) 認證程序，特別是授予或拒絕、暫停或撤銷所提及的證書到在觀點(雙)文章數量45(1)的法規(歐盟)2018/848；

(4) 理事會規定（歐洲經濟共同體）不2658/87的23七月1987年在這關稅和統計命名法和在這常見的海關關稅（柳橙汁L 256、1987年9月7日，p. 1）。

- (e) 這翻譯的這生產規則和控制措施放出去在規定（歐洲聯盟）2018/848, 和這委託的並以簽約業者可以理解的語言實施根據該法案通過的法案第三國家為此這控制權威或者控制身體要求認出;
- (f) 這文件證明那這標準放出去在文章46(2)的規定（歐洲聯盟）2018/848是滿足, 在特別的由認可機構授予的涵蓋所有類別產品的認可證書副本認出是要求;
- (g) 詳細描述控制措施的運作和實施的程序按照和這規定, 包括, 在哪裡相關的, 控制特殊性為了團體的運營商;
- (h) 本法第22條規定的在發現不遵守情況時應採取的措施目錄規定;
- (i) (EU) 條例第46(4)條第2項所提及的最新評估報告的副本2018/848, 由認證機構或主管機關酌情制定, 包含本條例附件一A部分提及的訊息, 包括見證審核的見證審核報告在提交承認請求之前的兩年內進行, 並給予以下內容保證:
- (i) 機構或控制機構已對其確保產品的能力進行了令人滿意的評估第三國進口的產品符合第45條第(1)款(a)、(b)(i)和(c)點以及46(2)的規定（歐洲聯盟）2018/848;
- (ii) 控制當局或控制機構有能力和權限有效地實施控制要求並滿足法規(EU)2018/848第46(2)條和本法規中規定的標準規定在每個第三國家為了哪個它要求認出;
- (j) 控制當局或控制機構已將其活動通知第三國有關當局的證明有關國家及其遵守第三國當局對其施加的法律要求的承諾國家擔心的;
- (k) 網站地址, 內容至少以聯盟的一種官方語言提供並且易於理解為了這承包的運營商, 在哪裡這清單提到的到在觀點(A)的文章17號的這規定能是成立;
- (l) 控制當局或控制機構承諾讓獨立人員進入其所有辦公室和設施由委員會指定的專家, 並保留並傳達與其控制相關的所有訊息活動在這第三國家擔心的;
- (m) 控制機構或控制機構的聲明, 表明其未被委員會撤銷, 或在請求認可之前的24個月內, 被任何認證機構撤銷或暫停他們請求認可的第三國和/或產品類別。此要求不適用於以下情況退出依據到觀點(k)的文章46(2a)的規定（歐洲聯盟）2018/848;
- (n) 任何其他資訊視為相關的經過這控制權威或者控制身體, 或者經過這認可身體。
3. 這控制權威或者控制身體將提供任何更遠資訊要求的經過這委員會為了這目的的它是認出。
4. 如果這委員會發現那這資訊假如依據到段落2或者3是不完整, 過時的或者不滿意, 它將拒絕該請求為了認出。

文章2

的擴展的範圍這認出

A控制權威或者控制身體公認的在按照和文章46的規定（歐洲聯盟）2018/848可能提交A請求將其承認範圍擴大到額外的第三國或額外的產品類別使用這模型製成可用的經過這委員會。

擴大認可範圍的請求應包括技術檔案相關部分的更新 提到的 到 在 文章 1 (2) 和 這 合適的 資訊 在 這 額外的 第三 國家 或者 這 額外的 類別的 產品 主題 到 範圍 擴大。

章節 二

監督的這控制當局和控制身體經過這委員會

文章 3

一般的要求為了這監督的控制當局和控制身體

1. 委員會對控制當局和控制機構的監督活動 按照 和 文章 46(1) 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848 將 重點 在 這 評估的 這 操作 表現 控制當局和控制機構, 考慮到認證機構的工作結果 提到的 在 觀點 (d) 的 第四十六條第二款 的 那 規定。
2. 委員會進行監督活動的強度和頻率應根據情況進行調整 這 風險 的 不合規情況 在 按照 和 文章 46(6) 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848。
3. 根據法規 (EU) 2018/848 第 46(1) 條認可的控制機構和控制機構 應保持符合第 45(1) 條 (a)、(b)(i) 和 (c) 點規定的條件和標準的能力, 並且 該法規第 46 條第(2)款載於其認可時的技術檔案中。他們還應 維持實施控制要求、條件和措施的能力和 文章 46(2) 和 (6) 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848 和 在 這 規定。

為了那目的, 他們將證明:

- (a) 那 他們 有 有效地 實施的 他們的 活動 根據 到 這 狀況 和 標準 提到的 到 在 這 第一的分段; 和
 - (b) 遵守 和 他們的 操作 程式 和 這 效力的 他們的 控制 措施。
4. 就年度報告而言, 控制機構應確保依規定進行見證審核 和 部分 1 和 2 的 部分 乙 的 附件 我 到 這 規定 和 這 下列的 規則:
- (a) 這 期間 時期 之間 二 證人 審計 將 不是 超過 4 年;
 - (b) 這 數位 的 證人 審計 攜帶的 出去 為了 這 最初 的 要求 為了 認出 將 不是 是 經過考慮的 為了 這 計算的 這 全部的 數位 的 證人 審計 到 是 攜帶的 出去 期間 這 4 年 提到的 到 在 觀點 (A);
 - (c) 一 額外的 證人 審計 將 是 攜帶的 出去:
 - (i) 每一個 2 年 在 那些 第三 國家 在 哪裡 這 高風險 產品 作為 提到的 到 在 文章 8 是 產生的 或者 處理;
 - (ii) 為了 每一個 10 第三 國家 認可。這 額外的 證人 審計 將 是 攜帶的 出去 之內 4 年;
 - (d) 更多的 證人 審計 將 是 執行的 在 這 要求的 這 委員會 或者 的 這 認可 身體 基於 在 A 風險分析的, 特別是 下列 的因素:
 - (i) 這 數位 的 檢查員;
 - (ii) 這 數位 的 運營商;
 - (iii) 這 類型 的 活動 攜帶的 出去 經過 這 運營商;
 - (iv) 這 數位 的 證人 審計 攜帶的 出去 經過 這 認可 身體;
 - (v) 這 違規行為 關於 這 控制 身體;

- (vi) 這數位的認證的團體的營運商和這尺寸的他們;
- (vii) 這批判的發現為了這控制身體或者這具體的檢驗員或者檢查員;
- (viii) 這自然的這產品和這風險的欺詐罪;
- (ix) 委員會回饋基於在這以前的年度的報告的這控制身體;
- (x) 懷疑的詐欺罪經過營運商。
- (xi) 的體積進口產品從第三國進入聯盟和的活動控制機構或控制身體在公認的第三國家。

5. 控制當局和控制身體將提交文件在他們的風險-分析程式在這委員會的要求。
6. 為了監督委員會認可的控制當局和控制機構，後者可由兩個成員國協助擔任聯合報告員，審查控制所提交的技术檔案當局和控制機構進行初始認可或擴大其認可範圍，管理和審查認可的控制當局和控制機構的名單以及對營運績效的評估，包括年度的報告，的這控制當局和控制身體。
7. 委員會可以根據成員國的票數按比例分配請求每個成員狀態在有機委員會生產。

文章4

年度的報告

經過 28 二月每一個年，這控制權威或者控制身體將提交一個年度的報告到這委員會。

那年度的報告將放出去這活動的這控制權威或者控制身體在這以前的年在按照和附件二

它將是已提交在一的這官方的語言的這聯盟和在英語如果這官方的語言選擇的是不是英語。

文章5

現場考試和審計

1. 委員會應定期組織對控制機構進行基於風險的現場檢查和/或審計和控制機構評估每個控制機構或控制所執行的控制的品質和有效性身體。那些考試和審計可能是協調的和這相關的認可身體。這委員會可能是陪伴經過獨立的專家期間這些現場考試和審計。
2. 委員會可能會要求提供任何進一步的信息，包括提交一份或多份特別的現場資料考試報告已確立的經過獨立的專家那它指定。
3. 現場考試和審計可能包括：
 - (a) A 訪問到這辦公室或者前提的這控制當局和控制身體，他們的外包的服務和營運商或者團體的營運商在下面他們的控制，在這聯盟和在第三國家；
 - (b) A 文件審查的這相關的文件描述這結構，發揮作用和品質管理的這控制當局或者控制身體；
 - (c) A 文件審查的職員文件，包括證據的他們的能力，訓練記錄，衝突的興趣聲明和記錄的評估和監督員工人數；

- (d) 對操作員的檢查 或操作員文件組 為了 核實違規行為和投訴的處理情況, 最低控制頻率、進行檢查時使用基於風險的方法、實施 追蹤訪問和不事先通知的訪問、抽樣政策以及與其他控制的資訊交換 身體 和 控制 當局;
- (e) 審查審核, 即對營運商或營運商群體進行檢查, 以驗證是否符合標準 控制 和 風險 評估 程式 的 這 控制 權威 或者 控制 身體 和 到 核實 它是 效力, 採取進入帳戶 這 演化的 這 運營商 的情況 從 這 最後的 檢查 的 這 控制 權威 或者 控制 身體;
- (f) 見證審核, 即對由現場檢查人員進行的實際現場檢查的績效進行評估 檢驗員 的 這 控制權 或者 控制體。

文章6

可追溯性 檢查

這 委員會 可能 執行 可追溯性 檢查 在 產品 或者 托運貨物 覆蓋 經過 這 範圍 的 這 認出 的A 控制 權威 或者 控制 身體 公認 的 在 按照 和 文章 46(1) 的 規定 (歐洲聯盟) 2018/848。

為了 的目的 追蹤成分或 有機產品的生產階段, 委員會可能會要求 資訊 從 這 勝任的 當局 或者 從 控制 當局 或者 控制 身體 涉及 在 這 控制 的 那些 產品 掉落 在 下面 他們的 監督。

委員會可以根據其進行的年度風險評估、收到的投訴進行可追溯性檢查 經過 這 委員會 或者 成員 狀態, 或者 隨機的。

委員會應在其規定的時間範圍內進行可追溯性檢查, 並應及時通知 相關的 勝任的 當局, 控制 當局 和 控制 身體 涉及。

文章7

廣告 臨時的 要求 經過 這 委員會

委員會可根據證明必要性的實質分析, 隨時提出臨時要求 資訊 到一個 控制權 或者 控制 身體。

文章8

清單 的 高風險 產品

在第三國運作的管制當局和控制機構應適用第 9 條第(8)款第二項, 第 12 條第(5)款及第 16 條第(6)款 本規例關於 原產於 所列第三國的高風險產品 在根據 (EU) 2018/848 條例第 46(8) 條根據所做選擇通過的實施法案中 後 主要的, 批判的 或者 重複的 不合規情況 影響 這 正直 的 有機的 或者 轉化中 產品 或者 生產。

章節 三、

控制裝置在尊重的營運商和團體的營運商經過這控制當局和控制身體

文章9

一般的規定

1. 控制機構和控制機構為驗證法規（歐盟）合規性而執行的控制 2018/848 經過 營運商和團體的營運商在第三國家將包括：
 - (a) 核查第 9 條第 6 款和第 9 條中提到的預防和預防措施的實施 條例第二十八條（歐洲聯盟） 2018/848, 在每個階段的生產量，準備和分配；
 - (b) 如果生產單位包括非有機或正在轉換的生產單位，則對記錄和生產單位進行核實 措施或 已製定程序或安排，以確保有機、內部- 轉化和非有機生產單位 出色地 作為 之間 各自的 這些單位所生產的產品，以及 用於有機、轉化中和非有機生產單位的物質和產品。這樣的驗證 應包括先前期間作為轉換的一部分被追溯確認的包裹的支票 期間，並檢查這 非有機的 生產 單位；
 - (c) 在哪裡有機的，轉化中 和 非有機的 產品 是集 同時地 由營運商， 是 準備好了 或者 儲存在同一製備單元、區域或場所，或運送至其他經營者或單位時，驗證 確保操作得以進行的記錄以及所採取的措施、程序或安排 按地點或時間分開，採取適當的清潔措施和防止產品替代的措施 實施的， 有機產品和 轉化中的產品是 已確定 在 全部 次， 那個有機的， 轉化中 和 非有機產品在製備作業前和準備後按地點或時間分開儲存 每個 其他， 和 那 可追溯性的 每個 很多 從 這 個人 土地 包裹 到 這 收藏 中心 有 到過 確保。
2. 控制機構和控制機構為驗證法規 (EU) 2018/848 合規性而進行的控制 應在風險基礎上定期對第三國的所有運營商和運營商群體進行檢查 合適的 頻率， 自始至終 這 全部的 過程 在 全部 階段 的 生產， 準備 和 分配 在 這 基礎 法規 (EU) 2018/848 第 3 條第 (57) 點所定義的不合規可能性，應為 堅決採取 進入 帳戶 這 下列的 要素：
 - (a) 這 類型， 尺寸， 包括 新 添加 土地 包裹， 和 結構 的 這 營運商 和 團體 的 運營商， 作為 出色地 作為 新的 數量 會員 加入 群組 的 運營商；
 - (b) 地點 和 複雜 的 這 活動 或者 營運 營運商 數量 和 團體 的 運營商；
 - (c) 經營者和經營者團體參與有機生產的時間長度， 準備 和 分配；
 - (d) 根據本條執行的控制的結果，特別是在遵守 規定（歐洲聯盟） 2018/848；
 - (e) 如果是一組經營者，則依照規定進行的內部檢查的結果有記錄的 程式 的 這 系統 為了 內部的 控制的 這 團體 的 運營商；
 - (f) 無論 這 保持 包括 非有機的 或者 轉化中 生產 單位；
 - (g) 這 類型， 數量 和 價值 的 產品；
 - (h) 這 風險 的 混合 的 產品 或者 污染 和 未經授權 產品 或者 物質；
 - (i) 這 應用的 克減 或者 例外情況 到 這 規則 由 營運商 和 團體 的 運營商；
 - (j) 這 批判 的 點 為了 不遵守 規定 在 每一個 階段 的 生產， 準備 和 分配；
 - (k) 分包 活動；

- (l) 無論營運商或者團體的營運商有改變了他們的證明控制權威或者控制身體;
- (m) 任何資訊表明這可能性那消費者可能是誤導;
- (n) 任何資訊那可能表明不遵守規定和規定 (歐洲聯盟) 2018/848。
3. (5)第2條和委員會第4、5和6條實施規定 (歐洲聯盟) 2021/279 (6)將申請 *比照經必要修改*到控制在尊重的團體的營運商在第三國家。
4. 這控制權威或者控制身體將攜帶出去A確認的遵守和規定 (歐洲聯盟) 2018/848為了全部營運商和團體的營運商至少一次A年。這確認的遵守將包括A身體的在-點檢查。
5. 控制機構或控制機構應確保每年至少執行10%的額外控制第4段中提到的那些由控制機構或控制機構進行的所有實際現場檢查身體, 在至少10%應該沒有事先的注意。
6. 作為對可疑或已確定的不合規行為的後續行動而進行的控制不應計入額外的控制中提到的第5段。
7. 每年, 控制當局或控制機構應重新檢查一組經營者中至少5%的成員, 但不是較少的比10成員。在哪裡這團體的營運商有10會員或者較少的, 全部會員將是重新檢查。
8. 這身體的現場檢查和這取樣將是攜帶的出去經過這控制權威或者控制身體在這最多合適的次在命令到核實遵守在批判的控制點。
- 對於第八條所述的高風險產品, 控制機關或控制機構應至少執行兩項身體的現場檢查每年營運商數量或者團體的運營商。一的這些身體的現場檢查將是沒有事先的注意。
9. 經營者或經營者團體經營多個生產單位或場所, 包括採購和收集中心, 所有生產單位或者處所, 包括採購和收集中心, 用過的為了非有機的產品應也受到控制要求集出去在段落4。
10. 條例(EU) 2018/848第45(1)條(b)(i)點中提到的證書的交付或更新應是基於在這結果的這確認的遵守提到的到在這文章。

文章10

支票為了這認證的營運商或者團體的營運商

1. 在接受對經營者或經營者團體進行認證之前, 控制機構或控制機構應確保運營商或團體的營運商有提供了以下內容:
- (a) A文件在這形式的A簽宣言, 環境出去:
- (i) A描述的這有機的和/或轉化中生產單元和, 在哪裡相關的, 的這非有機的生產單位和的活動到是執行的在按照和規定 (歐洲聯盟) 2018/848;

(5) 委員會授權法規 (EU) 2021/771 補充了歐盟法規 (EU) 2018/848 議會和理事會制定了檢查跟單帳戶的具體標準和條件 框架的官方的控制在有機的生產和這官方的控制的團體的營運商 (柳橙汁 L 165、2021年5月11日, p. 25)。

(6) 2021年2月22日委員會實施條例 (EU) 2021/279 制定了實施的詳細規則 歐洲議會和理事會關於確保可追溯性和其他控制措施的法規 (EU) 2018/848 遵守在有機的生產和這標籤的有機的產品 (柳橙汁 L 62、2021年2月23日, p. 6)。

- (ii) 在有機和/或轉化單位和/或場所和/或活動到確保遵守和規定（歐洲聯盟）2018/848；
- (iii) 這預防性的措施到是採取在命令到減少這風險的污染經過未經授權產品或物質以及在整個生產、準備和使用階段要採取的清潔措施分配；
- (b) 確認運營商或運營商群體尚未獲得其他控制機構的認證 在同一第三國就同一類別的產品所進行的活動，包括以下情況運營商或者團體的營運商操作在不同的階段的生產，準備或者分配；
- (c) 一組運營商的成員確認他們沒有獲得單獨的認證相同的活動為了A給定產品覆蓋經過這認證的這團體的營運商到哪個他們屬於；
- (d) A簽承諾經過哪個這營運商或者團體的營運商犯罪他們自己：
- (i) 允許控制機構或控制機構進入所有生產單位的所有部分和所有控制場所目的，作為出色地作為到這帳戶和相關的支援文件；
- (ii) 到提供這控制權威或者控制身體和任何資訊必要的為了這目的的這控制；
- (iii) 應控制當局或控制機構的要求，提交其自身品質保證的結果程式；
- (iv) 告知買家以書面形式提供產品，不得無故拖延，並與如果懷疑不合規情況得到證實，控制當局或控制機構，無法消除違規嫌疑，或影響誠信的違規行為產品在問題已經已確立的；
- (v) 到接受這轉移的這控制文件在案件的A改變的控制權威或者控制身體或者，在這案件的退出有機生產，最後控制機構將控制文件保存5年，或控制身體；
- (vi) 到通知立即地這控制權威或者控制身體在這事件的退出從有機的生產；
- (vii) 如果營運商或營運商集團的分包商受到不同的控制控制當局或者控制身體，到接受這交換的資訊之中那些控制當局或者控制身體；
- (viii) 到執行這活動在按照和這有機的生產規則；
- (ix) 接受控制當局或控制機構制定的糾正措施的執行事件的不合規情況。
2. 前證明營運商或者團體的運營商，這控制權威或者控制身體將核實：
- (a) 操作員或操作員團體遵守法規(EU)2018/848第II、III和IV章，並且文章36的那規定。這確認將包括在至少一物理現場檢查；
- (b) 當營運商或營運商集團將其任何活動分包給第三方時，營運商或營運商集團均應營運商團體和這些活動分包給的第三方已獲得以下機構的認證：經認可的控制機構或控制機構確認其遵守法規第二章、第三章和第四章(EU)2018/848和該法規第36條，除非營運商或營運商團體通知相關部門控制權威或者控制身體那他們保持負責任的作為問候有機的生產和那他們有不是將該責任轉移給分包商。在這種情況下，控制當局或控制機構應核實分包活動符合法規(EU)2018/848第II章、第III章和第IV章以及第36條那規定在這情境的這控制活動它攜帶出去在尊重的這營運商或者團體的營運商那已分包他們的活動。

3. 除了控制機構或控制機構可能認為相關的任何其他要素外，在認證之前 先前已獲得其他控制機構或控制機構認證的操作員或操作員團體，新的 控制機構或控制機構應評估先前控制所傳輸的以下訊息 權威 或者 控制 身體:

- (a) 認證的狀態和有效性，包括範圍縮小、暫停和撤銷的情況 國際的 組織 為了 標準化 (ISO) 標準 國際標準化組織/國際電工委員會 17065;
- (b) 報告的 檢查 攜帶的 出去 在 這 前 3 年;
- (c) 不合規情況清單以及為解決這些問題而採取的措施，以及所有不合規情況均已得到處理的事實 已解決 ；
- (d) 克減的確 或者 要求 為了 克減 存在 處理 經過 這 以前的 控制 權威 或者 控制 身體;
- (e) 資訊 有關 到 任何 正在進行的 爭議 相關的 為了 這 認證 的 這 營運商 或者 團體 的 營運商。

若原監理機關或監理機關未依本條例第 21 條第 (5) 款的要求傳送訊息，規定到 這 新的 控制 權威 或者 控制 身體 或 在 案件的 疑慮 關於 這 資訊 傳輸，這 新的 管制機構或控制機構不得頒發《條例》第 45 條第(1)款(b)(i)點所述的證書 (歐洲聯盟) 2018/848 到 營運商 或者 團體 的 營運商 直到 這 新的 控制 權威 或者 控制 身體 有 消除了 他們的 疑慮 經過 其他 方法 的控制。

4. 監管機構或監管機構不得對已撤銷的經營者或經營者團體進行認證。他們的 以前的 控制 權威 或者 控制 身體 在 這 最後的 2 年，除非 這 認出的 這 以前的 控制 權威 或者 控制 身體 有 到過 取消 經過 這 委員會 在 按照 和 文章 46(2a) 的規定 (歐洲聯盟) 2018/848 為了 這 具體的 第三 國家 和 類別 的產品。

文章11

方法 和 技巧 為了 控制

1. 控制 方法 和 技巧 應用 經過 A 控制 權威 或者 控制 身體 將 包括 這 下列的 ：

- (a) 檢查地圖或草圖是否包含生產單位和場所的基本方向和地理位置 是 身體上的 檢查過， 作為 假如 經過 這 營運商 或者 團體 的 營運商， 是 最新;
- (b) 一個 檢查 的， 作為 合適的 ：
 - (i) 生產單位、設備、手段 交通、場地及其他 下的地方 的控制 營運商 或者 團體 的 營運商 ；
 - (ii) 動物、植物和貨物，包括半成品、原料、配料、加工助劑和其他 用於準備和生產商品或用於餵食或治療動物的 產品以及物質 授權給 使用 在 有機的 生產;
 - (iii) 可追溯性， 標籤， 推介會， 廣告 和 相關的 包裝 材料;
- (c) 對文件、可追溯性記錄和其他相關記錄以及實踐和程序的檢查 這 評估 的 遵守 和 規定 (歐洲聯盟) 2018/848。這 包括 文件 隨同 食物， 餵食 和 任何 物質 或者 物料 進入 或者 離開 一個 設立 ；
- (d) 訪談 和 營運商 和 他們的 職員;
- (e) 取樣 和 實驗室 分析;
- (f) 這 考試 的 這 控制 系統 那 營運商 和 團體 的 營運商 有 放在 地方， 包括 一個 評估的 它是 效力;
- (g) 對以往檢查中發現的不合規情況的檢查以及經營者或管理人員採取的措施 這 團體 的 營運商 地址 他們;
- (h) 任何 其他 行動 必需的 到 確認 案例 的 不遵守規定。

2. 第 9 條第 (4) 款所述的年度實地現場檢查應包括可追溯性檢查和品質檢查。透過檢查跟單帳戶和任何其他相關的元素視為必要的經過這控制權威或者控制身體。
3. 為了目的的這可追溯性查看和這大量的平衡查看，這選擇的產品，團體的產品和時期在下面確認將是基於在 A 風險評估經過這控制權威或者控制身體。
4. 除了控制機構或控制機構認為必要的任何其他相關要素外，可追溯性檢查將覆蓋這下列的元素有道理的經過合適的文件包括庫存和金融的記錄：
 - (a) 這姓名和地址的這供應商和，在哪裡不同的，的這擁有者或者這賣方，或者這出口商的這產品；
 - (b) 這姓名和地址的這收貨人和，在哪裡不同的，的這買方或者進口商的這產品；
 - (c) 這證書的這供應商在按照和一個實施行為採用依據文章 45(4) 的規定（歐洲聯盟）2018/848；
 - (d) 這資訊提到的到在這第一的段落的觀點 2.1 的附件三、到規定（歐洲聯盟）2018/848；
 - (e) 這合適的很多鑑別；
 - (f) 在這案件的處理器，這必要的資訊到允許內部的可追溯性和保證這有機的地位的原料。
5. 品質平衡檢查應涵蓋以下由適當文件證明合理的要素，包括庫存和金融的記錄，在哪裡相關的：
 - (a) 這自然和這數量的產品發表到這單元和，在哪裡相關的，的材料買和這使用的這樣材料，和，在哪裡相關的，作品產品數量；
 - (b) 這自然和這數量的產品握住在貯存在這前提包括在這時間的這身體的在點檢查；
 - (c) 這自然和數量的這產品那有左邊這單元的這營運商或者團體的營運商到這收貨人經營場所或者貯存設施；
 - (d) 在案件的營運商或者團體的營運商世界衛生組織買或者賣這產品）沒有儲存或身體上處理這產品），這自然和這數量的產品那有到過買和賣；
 - (e) 這屈服的這產品獲得，集或者收穫的超過這以前的年；
 - (f) 這估計的或者實際的屈服的這產品獲得，集或者收穫的超過這目前的年；
 - (g) 這數位和/或重量的家畜管理超過這目前的和以前的年；
 - (h) 任何損失，增加或者減少在數量的產品在任何階段的生產，準備和分配；
 - (i) 這全部的輸出的這保持在條款的有機的和非有機的產品。

文章 12

採樣，方法用過的為了取樣和選擇的實驗室為了樣本分析

1. 控制機構或控制機構應採集並分析樣本以檢測是否使用未經授權的產品用於有機生產的物質，用於檢查不符合有機生產的生產工藝規則或者為了偵測可能的污染經過未經授權產品和物質為了有機的生產。
2. 控制當局或控制機構應對至少 5% 的個體經營者進行抽樣在其控制之下。對於一組經營者，控制機構或控制機構至少對經營者群體的 2% 進行抽樣。會員每個團體。

3. 應根據風險選擇必須取樣的操作者和操作者群組 評估，包括不遵守有機生產規則的可能性，同時考慮有機生產的所有階段 生產， 準備和 分配。
4. 除了第 2 款中規定的最低採樣率外，控制當局或控制機構還應採取和 分析使用未經授權的產品和物質或有機技術的每種情況下的樣品 懷疑生產，除非控制當局或控制機構認為在沒有任何證據的情況下可以獲得足夠的證據 採樣。
5. 對於第八條所述的高風險產品，監理機關或監理機關除採取下列措施外，還應採取下列措施：依照本條第 2 款和第 3 款規定的採樣率，每年至少對作物進行一次田間抽樣。該樣本應為 在最適當的時刻從田間作物中提取，以檢測是否使用了未經授權的物質 根據到這 評估的這 控制 權威 或者 控制 身體。為了 營運商 不是 生長 農作物，A 相關的 樣本的 傳入 生的 材料 或者 中間的 產品 或者 處理 產品 將是 採取。
6. 這 控制 權威 和 控制 身體 將 確保 那 這 實驗室 用過的 遵守 和 這 下列的：
 - (a) 他們是經過認可的實驗室，符合 ISO 標準 ISO/IEC 17025 關於「一般要求」的適用要求。要求 為了 這 權限 的 測試 和 校準 實驗室；
 - (b) 他們的認可機構是國際實驗室認可合作組織 (ILAC) 互認組織的簽署者 認出 安排；
 - (c) 他們有足夠的分析和測試能力，可以確保樣品始終經過相關的測試 方法 包括在 這 範圍 他們的 認可；
 - (d) 至於殘留農藥測試，他們獲得了氣體和液體光譜測定的認可，以便能夠覆蓋 根據歐盟協調的多年控制計畫監測的農藥殘留清單 委員會實施細則 (歐洲聯盟) 2019/533 (7) 。
7. 控制機構或控制機構可以將採樣任務委託給其他控制機構或控制機構 公認的 由 委員會 或者 身體 認可的 在 按照 和 國際標準化組織 標準 國際標準化組織/國際電工委員會 17025 在 '一般的要求 為了 這 權限 的 測試 和 校準 實驗室'。

文章13

記錄在案控制程式

1. 控制機構和控制機構應依照下列規定對操作者和操作者群體進行控制：和 有記錄的 程式。

那些 有記錄的 程式 將 覆蓋：

- (a) A 陳述 在 這 目標 到是 實現；
- (b) 任務， 責任 和 職責 的 職員；
- (c) 採樣策略、程序和方法、控制方法和技術，包括實驗室分析、測試和 解釋 和 評估 的結果 和 結果 決定；
- (d) 合作 和 溝通 和 其他 控制 當局， 其他 控制 身體 和 這 委員會；
- (e) 評估與操作者或操作者群體相關的風險並進行現場檢查的程序 檢查 和 採樣；

(7) 委員會 實施 規定 (歐洲聯盟) 2019/533 的 28 行進 2019年 關於 A 協調的 多年的 控制 程式的 這 聯盟 為了 2020年， 2021年 和 2022年 到 確保 遵守 和 最大限度 殘留物 等級的 殺蟲劑 和 到 評估 這 消費者 曝露 到 農藥 殘留物 在 和 在 食物 的植物 和 動物 起源 (柳橙汁 L 88、2019年3月29日, p. 28) 。

- (f) 確認的這適當性的方法的取樣和的實驗室分析，測試和診斷；
 - (g) 任何其他活動或者資訊必需的為了這有效的發揮作用的這控制,包括在關係到訓練的檢驗員和評價的他們的能力；
 - (h) 為了團體的運營商，這效力的這系統為了內部的控制。
2. 控制當局和控制身體將：
- (a) 拿矯正的措施在全部案例在哪裡這程式假如為了在段落 1 確認缺點；和
 - (b) 更新這有記錄的程式假如為了在段落 1 作為合適的。

文章 14

書面記錄的控制

1. 控制當局和控制機構應為其執行的每項控制制定書面記錄以驗證符合法規 (EU) 2018/848。這些記錄可能是紙本的或在電子形式。管制當局和控制身體將保持這些記錄為了5年從這天的這決定在認證經過這控制權威或者控制身體。

那些記錄將包含在特別的：

- (a) A 描述的這目的的這控制；
- (b) 這控制方法和技巧已應用；
- (c) 這結果的這控制,在特別的這結果的驗證這元素列出在文章 11 和 12 的這規定;和
- (d) 行動那這操作員或者團體的營運商擔心的是必需的到拿作為 A 結果的這控制攜帶的出去經過這控制權威或者控制身體,和一個指示的這最後期限到拿行動。

2. 書面紀錄應由經營者或被檢查的經營者團體成員會簽：確認他們收到該書面記錄。該記錄的副本應由經營者或被檢查者保存成員的群組的營運商任何一個在紙或者在電子領域形式。

文章 15

具體的控制要求為了藻類和水產養殖動物生產

1. 為了確定（歐盟）法規第 10(2) 條規定的轉換期的開始時間 2018/848，控制當局或控制機構應確保生產藻類或藻類的經營者或經營者團體水產養殖動物通知這控制權威或者控制身體的這相關的活動。
2. 控制機構或控制機構應確保藻類或水產養殖動物的有機生產根據法規 (EU) 附件 II 第 III 部分第 1.1 點，放置在無污染風險的位置 2018/848。特別是，控制當局或控制機構應確保已採取適當的隔離措施。採取在根據觀點 1.2 的那部分三。
3. 就法規 (EU) 2018/848 附件 II 第 III 部分第 3.1.3.1(c) 點而言，控制機構或控制機構應確保飼料中的植物部分是有機的，飼料部分來自水生動物源自有機水產養殖或根據 2009 年糧農組織永續發展認證的漁業指南為了這生態標籤的魚和漁業產品從海洋捕獲漁業。
4. 就法規 (EU) 2018/848 附件 II 第 III 部分第 3.1.4.2(e) 點而言，控制機構或控制機構應確保他們掌握所有治療的信息，並檢查這些治療是否有效攜帶的出去根據與要求的該條例。

5. 為了授權使用附件二第 III 部分第 3.2.1 點意義內的野生種子，法規 (EU) 2018/848，控制機構或控制機構應確保該點的 (a)、(b) 和 (c) 點是受到尊重。

文章16

確認的托運貨物故意的為了進口進入這聯盟

1. 相關監管機構或監管機構應核實擬進口到歐盟的貨物關於遵守法規 (EU) 2018/848 和本法規。該驗證應包括系統化的文件檢查和，作為合適的根據到一個風險評估，身體檢查，前這寄售樹葉這第三國家出口或的起源。
2. 為了這目的的這文章，這相關的控制權威或者控制身體將是：
 - (a) 這控制權威或者控制身體的這製片人或者這處理器的這產品擔心的; 或者
 - (b) 為準備目的進行最後操作的操作員或操作員組不同的情況來自產品的生產者或加工者、經營者或團體的控制機構或控制機構為準備工作而進行最後操作的操作員，如第 3 條第 (44) 點所定義規定 (歐洲聯盟) 2018/848。

相關控制機構或控制機構應依法規 (歐盟) 第 46(1) 條得到認可 2018/848 適用於相關產品和產品原產地的第三國，或者，適用的，在哪個這最後的手術為了目的的準備有到過攜帶的出去。

3. 這記錄檢查提到的到在段落 1 將目的在驗證：
 - (a) 這可追溯性的這產品和原料;
 - (b) 那這體積的這產品包括在這寄售是在線和這大量的平衡檢查的這各自營運商或者團體的營運商根據到這評估攜帶的出去經過這控制權威或者控制身體;
 - (c) 這相關的運輸文件和商業的文件 (包括發票) 的這產品;
 - (d) 在案件的處理產品，那全部有機的原料的這樣的產品有到過產生的經過營運商或者團體的營運商認證於 A 第三國家經過 A 控制權威或者控制身體公認的在按照和文章 46(1) 或法規 (EU) 2018/848 第 57 條中提及的或由第三國根據 (EU) 2018/848 法規第 47 條和第 48 條，或已依照歐盟生產和認證那規定。

這些文件檢查應基於所有相關文件，包括第 (b)(i) 點中提到的證書 (EU) 2018/848 法規第 45(1) 條、最新檢驗紀錄、產品的生產計劃相關的記錄和運營人或運營人團體保存的記錄、可用的運輸文件、商業和金融的文件和任何其他文件視為相關經過控制權威或者控制身體。

4. 就第 1 款所述物理檢查之前的風險評估而言，相關控制權威或者控制身體將拿進入記入下列的標準：
 - (a) 這相關的標準列出在文章 9(2)；
 - (b) 產品分銷鏈中是否存在多個不進行儲存或實體儲存的營運商處理有機的產品;
 - (c) 高風險產品提到的到在文章 8；
 - (d) 任何標準視為相關的經過這控制權威或者控制身體。

5. 對於由散裝有機產品製成的托運貨物，相關控制機構或控制機構應制定一份 旅行計劃在 貿易 控制和專家系統 (TRACES)，包括所有 將使用的處所 旅行期間從 這 第三 國家的 起源 或者 出口 到 這 聯盟。
6. 為了托運貨物 的高風險 產品 提到的 到 在 文章 8、 這 相關的 控制 權威 或者 控制 身體 將 進行系統性的實體檢查，並對每批貨物至少抽取一個代表性的樣本。此外， 控制機構或控制機構應有完整的操作者或群組的可追溯性文件 經營者和產品，包括運輸和商業文件，包括發票。應 佣金或 有能力的 成員國的權力， 控制機構或控制機構應發送 此 向控制當局或控制機構提供可追溯性文件以及抽樣分析結果進口商 和 到 這 勝任的 權威的 這 成員 狀態 在哪裡 這 寄售 是 已驗證。
7. 在 案件的 懷疑的 不遵守規定， 這 委員會 或者 勝任的 權威的 A 成員 狀態 可能 要求 相關監管機構或監管機構應 立即提供所有經營者和所有群體的名單 貨物所屬有機生產鏈中的經營者及其控制機構或控制機構 身體。

章節 四號

其他 行動 到 是 攜帶的 出去 經過 這 控制 當局 和 控制 身體

文章 17 號

清單的 營運商 和 其他 相關的 資訊 到 是 公開地 可用的

這 控制 權威 或者 控制 身體 將 製作 這 下列的 資訊 可用的 在 它是 網站， 在 在 至少 一 官方的 語言的 這 聯盟：

- (a) A 清單的 認證的 營運商 和 認證的 團體的 運營商， 包含：
- (i) 為了 運營商， 他們的 姓名 和 地址；
 - (ii) 為了 團體的 運營商， 這 姓名 和 地址的 這 團體 和 這 數位 的 它是 會員；
 - (iii) 與證書有關的信息，特別是證書編號、涵蓋的產品類別 認證、認證的狀態和有效性，包括範圍縮小、暫停和撤銷的情況 提到的 到 在 國際標準化組織 標準 國際標準化組織/國際電工委員會 17065；
- (b) 在 這 案件的 控制 身體， 更新 資訊 在 他們的 認證， 包括 A 關聯 到 這 最新的 認可證書 由...發出 其認可 身體。

這 清單 提到的 到 在 觀點 (A) 將 是 立即地 更新後 任何 改變的 這 的狀態 認證。 在 案件的 退出， 這 資訊 提到的 到 在 觀點 (一)(三) 將 是 保留 在 這 清單 為了 5 年後 這 退出；

文章 18

資料庫的 營運商 和 團體的 營運商

這 控制 權威 或者 控制 身體 將 保持 一個 更新 電子的 資料庫的 營運商 和 團體的 運營商。 那 資料庫 應 包括 這 下列的 資訊：

- (a) 姓名 和 地址的 這 營運商 或者 團體的 運營商。 在 案件的 A 團體的 運營商， 這 尺寸 的 這 團體， 姓名 和 地址 的 每個 成員 的 這 團體；
- (b) 資訊 關於 這 範圍 的 這 認證， 證書 數字， 地位 和 有效性的 這 證書；
- (c) 地位的 這 營運商 或者 團體的 運營商， 無論 在 轉換 (包括 時期的 轉換) 或者 有機的；

- (d) 風險等級的這營運商或者團體的營運商在按照和文章9；
- (e) 在案件的分包活動那是在下面這控制的這認證的營運商或者團體的運營商，姓名和地址的這分包的第三派對或者第三方；
- (f) 這地理的座標和表面區域的全部這生產單位和前提；
- (g) 檢查報告和這結果的取樣分析，作為出色地作為這結果的任何其他控制執行，包括這控制攜帶的出去在托運貨物；
- (h) 不合規情況和措施已應用；
- (i) 通知透過這系統提到的到文章20(1)；
- (j) 克減的確和相關的支援文件在按照和這要求的這規定；和
- (k) 任何其他資訊視為相關的經過這控制身體或者這控制權威。

這資訊應被保存經過控制權威或者控制身體為了5年。這控制權威或者控制身體將製作那可獲得的信息這委員會根據要求。

文章19 號

資訊 要求

1. 認可後，控制當局或控制機構應及時通知委員會，不得遲於比之內30日曆天，的這發生的變化到這內容的它是技術的卷宗。
2. 控制機構或控制機構應根據委員會或委員會的要求保持可用並進行溝通勝任的當局的這成員狀態全部資訊有關的到它是控制活動在這第三國家。
3. 與法規(EU)2018/848第46條規定的認可請求相關的證明文件以及本條例所要求的資料應由管制當局或管制機構保存，供管制機構使用。委員會和成員國自實施控制或證書之日起5年內提到的到觀點(雙)的文章45(1)的規定(歐洲聯盟)2018/848和記錄證據是發表。

文章20

系統和程式為了這交換的資訊

1. 這控制權威或者控制身體將使用這有機的農業資訊系統(OFIS)為了這交換的向委員會、其他控制機構和其他控制機構以及主管部門提供信息當局的這成員狀態和的這第三國家擔心的。
2. 控制當局或控制機構應採取適當措施並建立文件化程序確保及時交流的資訊和這委員會和和其他控制當局和控制身體。
3. 如果法規(EU)2018/848第46條或授權和授權中規定的文件或程序根據該條採取的實施行動需要授權人的簽名或經授權人的批准處於該程式的一個或多個階段的人員，為這些人員之間的通訊而建立的電腦系統文件應能識別每個人並保證文件內容的完整性，包括作為問候這階段的程式，不能是改變，在按照和聯盟法律，和在特別的和委員會決定2004/563/EC，歐洲原子能聯營⁽⁸⁾。

(8) 委員會決定2004/563/EC，歐洲原子能聯營的7七月2004年修改它是規則的程式(柳橙汁L251、2004年7月27日，p.9)。

文章21

交換的資訊之間這委員會，控制當局，控制身體和勝任的當局

1. 控制機構或控制機構應立即與委員會以及其他控制機構共享訊息。當局和控制機構，以及成員國和第三國的主管當局擔心的在任何懷疑的不遵守規定那影響這正直的有機的或者轉化中產品。
2. 如果委員會通知控制機構或控制機構，則在委員會收到通知後，成員國根據實施條例 (EU) 2021/279 第 9 條發出的通知。如果懷疑或已確定存在影響進口有機產品或轉化產品完整性的違規行為，則應依照本條例第二十二條的規定進行調查。控制當局或控制機構應通知委員會和發送初始通知的成員國（通知成員國），使用範本放出去在附件三、到這規定。這控制權威或者控制身體將回覆之內 30 日曆天從這日期的接收那通知和將通知關於這行動和措施採取，包括這結果的這調查和提供任何其他資訊什麼時候可用的和/或必需的經過這通知成員狀態。
3. 如果被通知的控制機構或控制機構要求，則應提供進一步的必要資訊。通知成員狀態。
4. 運營商或運營商團體和/或其分包商受到不同控制機構的控制。當局或控制機構，這些控制機構或控制機構應交換有關信息營運。覆蓋由於他們控制活動。
5. 其中操作員或操作員組和/或他們的分包商改變了他們的控制機構或控制機構，新的控制當局或控制機構應要求相關運營商或運營商群體提供控制文件。來自先前的控制機構或控制機構。原監理機關或監理機關應當在 30 天內，提供到這新的控制權威或者控制身體。這控制文件的這操作員或者團體的營運商擔心的和這書面記錄提到的到在文章 14、這地位的這認證，這清單的不合規情況和這相應的措施採取經過這以前的控制權威或者控制身體。

這新的控制權威或者控制身體將確保那不合規情況著名的在這報告的以前的控制權威或者控制身體有到過已解決經過這營運商或者團體的營運商。

6. 當操作員或操作員組接受可追溯性檢查和品質平衡檢查時，控制當局和控制身體將交換這相關的資訊。允許定稿的這些檢查。

文章22 號

額外的規則在行動到是採取在案件的不遵守規定

1. 除了 (EU) 2018/848 號法規第 29(1)、(2) 和 (3) 條以及 EU 2018/848 號法規第 2 條所提及的措施外，實施規定 (歐盟) 2021/279，在哪裡 A 控制權或控制體 嫌犯 或者 收到 已證實的 訊息，包括來自其他控制機構或控制機構的信息，表明產品可能不在符合法規 (EU) 2018/848，旨在從第三國進口，用於放置那產品在這市場之內這聯盟，但哪個熊條款指稱到這有機的生產，或在這裡這樣的 A 控制權威或者控制身體有到過知情的經過一個操作員的 A 懷疑的不遵守規定在按照和文章 27 號的那規定：
 - (a) 它將立即地攜帶出去一個調查和 A 看法到驗證遵守和規定 (歐洲聯盟) 2018/848 或者根據該條例通過的授權或實施法案；此類調查應在以下時間完成：在合理的期限內盡快，並應考慮產品的耐用性和複雜的這案件；

- (b) 它應禁止從該第三國進口以將相關產品推出市場之內這聯盟作為有機的或者轉化中產品待辦的這結果的這調查提到的到在觀點 (A)。在做出臨時決定之前，控制當局或控制機構應向經營者或團體提供以下資訊：運營商和機會評論。
2. 如果第 1 款 (a) 點提到的調查結果沒有顯示任何非影響有機或轉化產品完整性的合規性，應允許使用這些產品，並且標記為有機或轉化中產品。
3. 這控制權威或者控制身體將發展 A 目錄的措施到是採取在案件的已確立的非遵守。那目錄的措施將是基於在這元素指定的在附件四號到這規定和將覆蓋在至少：
- (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依據到那規定。那清單將包括，在至少這不合規情況列出在部分乙的附件四號到這規定；
- (b) 這分類的這不合規情況進入三類別：次要的，主要的和批判的作為放出去在部分 A 的附件四號到這規定，考慮到帳戶在至少這下列的標準：
- (i) 實施條例 (EU) 2018/848 第 28(1) 條中提到的預防措施，措施提到的在觀點 (一)(二) 的文章 10 (1) 的這規定和這可靠性的自己的控制攜帶的出去經過營運商或一組營運商在與點 (f) 的直線文章 11(1) 的本條例；
- (ii) 這影響在這正直的這有機的或者轉化中的產品；
- (iii) 追溯系統定位供應鏈中受影響產品的能力以及禁止為了將產品投入歐盟市場而從第三國進口參考有機生產；
- (iv) 操作者或操作者群組對先前來自控制機構或控制機構的請求的回應身體；
- (c) 這措施到是應用為了每個不遵守規定。
4. 控制機關或管制機構應記錄第 (a) 點所提及的調查結果文章 29(1) 的規定 (歐洲聯盟) 2018/848。

文章 23

額外的規則在措施在這事件的不遵守規定

1. 如果不合規影響了有機產品或轉化產品的完整性生產、準備和分銷階段，例如由於使用未經授權的產品，物質或技巧，或者混合和非有機的產品，這控制權威或者控制身體將確保，在添加到這措施到是採取在按照和段落 2 和 3 的這文章，那不參考是製成到法規 (EU) 2018/848 第四章中規定的有機生產，在整個批次的標籤和廣告中或旨在從第三國進口的產品的生產運行，目的是將產品放置在市場之內這聯盟。
2. 在哪裡這不遵守規定是已確立的，這控制權威或者控制身體將：
- (a) 採取任何必要的行動來確定的起源和程度不遵守情況並確定責任的這操作員或者團體的運營商；和
- (b) 採取適當措施，確保經營者或經營者群體糾正違規行為並防止更遠事件的這樣的不遵守規定。

什麼時候決定哪個措施到拿，這控制權威或者控制身體將拿帳戶的這自然的那非合規性和過去的記錄的的運算符或群組的運營商關於到遵守。

3. 在根據本條第 2 款行事時，控制當局或控制機構應採取其認為適當的任何措施，以確保遵守法規 (EU) 2018/848 以及所通過的授權和實施法案依據那規定，包括：

- (a) 申請這目錄的措施提到的到在文章 22 (3) 的這規定;
- (b) 確保那這操作員或者團體的營運商增加這頻率的自己的控制;
- (c) 確保營運商或營運商群體的某些活動受到更多或系統性的約束控制由控制權威或控制身體。

4. 如果發生嚴重的、重複的或持續的違規行為，控制當局或控制機構應確保那營運商或一組營運商，在添加到這制定的措施在段落 2和 3、是禁止從在一定時期內在歐盟市場上投放涉及有機生產的產品，且其條例 (EU) 2018/848 第 45(1) 條 (b)(i) 點中提到的證書將被暫停或撤銷，因為合適的。

5. 這控制權威或者控制身體將提供這操作員或者團體的營運商和 A 書面通知的其關於根據本條採取的行動或措施的決定，以及該決定的理由決定。

文章 24

支票到是攜帶的出去為了目的的這追溯性的認出的 A 以前的時期

1. 前授予追溯性的認出的 A 以前的時期作為部分的這轉換時期為了這目的的觀點

(b) (EU) 2018/848 法規第 10(3) 條，控制機構或控制機構應確保營運商提交以下文件，證明該地塊是自然或農業區域，並且在一段時間內至少 3 年，未經授權的產品或物質的處理或污染使用在有機的生產在按照和規定（歐洲聯盟） 2018/848：

- (a) 地圖清楚地標明了追溯確認請求所涵蓋的每個地塊以及有關該地塊的信息全部的表面的那些土地包裹和，如果相關的，在這自然和這體積的這正在進行的生產和他們的地理定位座標；
- (b) 控制當局或控制機構認為評估請求所需的任何其他相關文件追溯性的認出。

2. 在添加，這控制權威或者控制身體將拿這下列的腳步：

- (a) 它應執行詳細的風險根據文件證據進行分析，以評估是否有任何土地覆蓋範圍為追溯確認請求已使用未經授權使用的產品或物質進行處理有機生產至少 3 年，特別考慮到總面積的大小請求所涉及的內容以及該期間在每個地塊上實施的農藝做法要求。這控制權威或者控制身體將保持文件在這風險分析；
- (b) 其應根據第 5.1.1 節中提到的風險分析結果，從每個地塊中採集土壤和/或植物樣本。(a)點，包括那些地塊已確定作為呈現風險存在的污染；
- (c) 它應以聯盟的一種官方語言起草一份檢查報告，包括包裹的照片，對業者進行實地檢查後，包括追溯請求所涵蓋的地塊識別的目的是驗證所收集資訊的一致性，但在任何培養之前措施有到過採取由操作員。

3. 基於在這資訊假如經過這操作員在按照和段落 1 和後擁有完全的這依照第 2 款規定的步驟，控制當局或控制機構應起草最終書面報告。最後寫的報告應包括為什麼上一期間可以追溯確認為轉換的一部分的理由時期。這份最終書面報告也應顯示被視為有機的起始期每塊相關地塊作為以及總數的表面那片土地包裹受益由此追溯承認的 A 時期。

4. 這控制權威或者控制身體將立即地通知這委員會，這成員狀態和在案件的A控制機構及其認可機構所授予的任何追溯認可。對於每項授予的追溯承認，控制權威或者控制體將提供這最終的書面報告提及到在第3段。
5. 監管機構或監管機構應確保獲得追溯認可的經營者適用保留與該承認有關的文件證據，以及有關土地使用的文件證據覆蓋的包裹以此認出，3個年。

文章25

授權為了這使用的非有機的植物生殖材料

1. 在依照第 1.8.5.2 條的規定授予使用非有機植物繁殖材料的授權之前部分我附件的 二 監管 (歐洲聯盟) 2018/848, 這控制權威或控制身體將評估這下列的資訊和畫向上A理由為了每個克減的確：
- (a) 科學的和常見的姓名 (常見的 和 拉丁姓名)；
 - (b) 種類；
 - (c) 全部的 重量的 種子 或者 數位的 植物 擔心的；
 - (d) 這 可用性的 有機的 或者 轉化中 植物 生殖 材料；
 - (e) 文件 或者 A 陳述 從 這 操作員 證明 那 這 要求 放 出去 在 觀點 1.8.5.2 的 部分 我的 附件二 到 規定 (歐洲聯盟) 2018/848 有 到 過 實現了。
2. 對於每項使用非有機植物繁殖材料的授權，如第I部分第 1.8.5.2 點所述附件二到規定 (歐洲聯盟) 2018/848, 這控制權威或者控制身體將包括這相關的資訊在這年度報告提及到在文章4的這規定。

文章26

克減作為問候這使用的非有機的動物和水產養殖青少年

1. 在給予非有機牲畜物種 (牛、馬、綿羊、山羊、豬和鹿科動物、兔子和家禽) 依照附件 II 第 II 部分第 1.3.4.3 和 1.3.4.4 點法規 (EU) 2018/848, 控制機構或控制機構應評估以下資訊並制定一份理由每個減損：
- (a) 科學的和常見的姓名 (常見的 和 拉丁姓名, IE 種 和 屬)；
 - (b) 品種和菌株；
 - (c) 生產目的：肉，牛奶，蛋，雙重的目的或者配種；
 - (d) 全部的數位的動物；
 - (e) 可用性的這相關的有機的家畜物種；
 - (f) 文件或者A陳述從這操作員證明那這要求放出去在觀點1.3.4.3和1.3.4.4的部分二附件的二到規定 (歐洲聯盟) 2018/848已完成。
2. 對於每種非有機牲畜物種 (牛、馬、綿羊、山羊、豬和鹿科動物、兔子和 家禽)，控制當局或控制機構應包括有關授予的減損的相關信息符合年度報告中法規 (EU) 2018/848 附件 II 第 II 部分第 1.3.4.3 和 1.3.4.4 點提到的在文章4的這規定。
3. 授予前克減至於使用非有機物 水產養殖幼魚 符合第 3.1.2.1 點 根據法規 (EU) 2018/848 附件 II 第三部分的規定，控制機構或控制機構應評估以下內容 資訊並繪製 向上 A 理由 對於每個 減損：
- (a) 種和屬 (常見的 和 拉丁姓名)；

- (b) 品種和菌株什麼時候適用的;
- (c) 生活階段 (這樣的作為蛋, 炒, 青少年) 作為可用的為了銷售作為有機的;
- (d) 數量可用的作為估計的經過這操作員;
- (e) 全部的數位的青少年;
- (f) 可用性的這相關的有機的水產養殖物種;
- (g) 文件或者A陳述從這操作員證明這要求出發在觀點3.1.2.1的部分三、的附件二到規定(歐洲聯盟) 2018/848有到過實現了。

4. 為了每個克減的確作為問候這使用的非有機的水產養殖青少年在按照和觀點3.1.2.1根據法規(EU) 2018/848附件II第三部分的規定, 控制機構或控制機構應包括相關的資訊在這年度的報告提到的到在文章4的這規定。

文章27號

報告在臨時授權為了這使用的非有機的農業原料為了處理有機的食物

這控制權威或者控制身體將立即地通知這委員會, 這成員狀態, 認可身體和其他控制當局和控制身體公認的在按照和文章46(1)的規定(歐洲聯盟) 2018/848是否已授予在加工有機食品中使用非有機農業成分的任何臨時授權依第25條第(4)款該條例。該通知應包括在投入的形式製成可用的經過這委員會, 那這樣的授權有到過的確在按照和文章25(1)的規定(歐洲聯盟) 2018/848。

章節V

克減從規定(歐洲聯盟) 2018/848在災難性的情況

文章28

認出的災難性的情況

為了這目的的這異常的生產規則提到的到在文章22(1)和45(3)的規定(歐洲聯盟) 2018/848, 在命令為了A情況到有資格作為災難性的情況推導從一個'不利的氣候事件', '動物疾病', '環境事件', '自然災害'或'災難性事件'以及任何類似情況, 控制當局或控制機構可以根據政府發布的聲明將某種情況認為災難性情況有關當局發生該情況的第三個國家(如果有)。如果沒有這樣的聲明, 控制當局或控制機構的任何此類認可應基於官方組織提供的數據證明合理性這災難性的情況。

文章29

狀況為了克減

1. 在獲得第28條所述的認可後, 控制機構或控制機構可以在識別出這營運商做作的在這區域擔心的或者之上要求從這個人操作員或者這成員的這團體的相關營運商, 授予授權法規(EU) 2020/2146第3條中規定的相關減損和狀況有關的至此, 假如那那些克減和狀況申請:

- (a) 為了A有限的時期和不長於必要的, 和在不案件長於12幾個月, 到繼續或者重新開始有機的生產作為攜帶的出去前這日期的應用的那些克減;

(b) 在關係到具體來說做作的類型的生產或者，在哪裡相關的，土地包裹；和

(c) 到這個人操作員或者這成員的這團體的營運商擔心的。

2. 第1款所提及的減損的適用不應影響該條款的有效性。(EU) 2018/848 條例第 45(1) 條 (b)(i) 點中提及的證書申請，假如那這操作員或者營運商擔心的實現這狀況在下面哪個克減是的確。

3. 控制當局和控制機構應立即通知委員會、成員國，並且在出現以下情況時控制機構及其認證機構，透過系統依本條例授予的減損提到的到在文章 20 (1)。在特別的，這控制權威或者控制身體將表明這姓名的這操作員或者有關經營者、減損的時間段、生產類型或相關的地塊、理由為了這克減和包括 A 陳述來自相關的權威的這第三國作為提到的到在文章 28. 哪裡有這樣的陳述不可用，控制機構或控制體將證明不包括的合理性的這樣的 A 陳述和提供這相關的數據在哪个這認出是基於。

4. 控制機構或控制機構應確保任何適用減損的經營者記錄證據有關到這的確克減作為出色地作為記錄證據在這使用的那些在這些減損適用期間內的減損。控制機構或控制機構應驗證遵守的這操作員或者營運商和這狀況的這的確克減。

第六章

一般的和最終的規定

文章30

參考到勝任的當局和成員狀態在附件二到規定 (歐洲聯盟) 2018/848

1. 法規 (EU) 2018/848 附件二以下各點中對主管機關的提及應理解為指稱到控制當局和控制身體公認的在按照和文章 46(1) 的那規定：

(A) 觀點 1.7.2 和這第一的段落的觀點 1.7.3 的部分我;

(二) 點 1.3.4.3、1.3.4.4.3, 1.6.7, 1.7.5, 1.7.8, 1.9.3.1, 1.9.4.1 和 1.9.4.2 的部分二、

(C) 第三部分第 3.1.2.1 點和第 3.1.3.1 點。

這資訊提到的到在觀點 1.9.4.1 的部分二將是傳送到這委員會僅有的。

2. (EU) 2018/848 法規附件 II 第 II 部分第 1.9.4.4(c) 點中對成員國的提及應理解為指稱到控制當局和控制身體公認的在按照和文章 46(1) 的那規定。

文章31

入口進入力量和應用

這規定將進入進入力量在這第二十天下列的那的它是出版品在這官方的雜誌的這歐洲的聯盟。

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。完畢在布魯塞爾, 13

七月 2021 年。

為了委員會這總

統

烏蘇拉 馮 德 萊 恩

附件 我

內容的這評估報告提到的到在文章 1(2)(一)

部分 A

第 1 條第 (2) 款第 (i) 點所述的評估報告應包括文件和記錄審查報告、現場評估報告 評估 報告 和 A 證人 審計 報告， 和 可能含有任何其他 資訊 視為 必要的經過 這 認可 身體 或者 勝任的 權威。

1. 文件 和 記錄 審查 報告

這 文件 和 記錄 審查 報告 將 包含 這 下列的 要素：

1.1. 評估的 這 下列的：

- (a) 這 結構 和 尺寸；
- (b) 它 管理 系統；
- (c) 分支 辦公室；
- (d) 類型的 活動， 包括 分包 活動 其他 比 檢查 和 採樣；
- (e) 組織 圖表；
- (f) 品質 管理；

1.2. 評估總部和分支機構之間的資訊交換程序， 以及 分包實驗室以及委員會、 成員國、 其他控制機構和其他機構 控制 身體；

1.3. 評估的 這 知識 和 資質的 職員 作為 問候 聯盟 立法 在 有機的 生產 規則 和 控制；

1.4. 確認 那 這 語言 政權 選擇的 和 這 文件 發布 經過 這 控制 權威 或者 控制 身體 是 可以 理解 為 簽約 運營商 或 運營商 團體， 特別是 內部 程式 員工 涉及 在 這 認證 過程 或者 在 控制 裝置 中；

1.5. 持續 培訓 計劃的 評估 以及 控制 機構 或 控制 機構的 有效 監控 身體的 這 期間 所 獲得的 能力 培訓；

1.6. 評估 這 經驗 和 這 的能力 這 工作人員 在 這 類別的 產品 作為 出發 在 (EU) 2018/848 法規 第 35(7) 條 受 管制 且 在 該 法規 所 涵蓋的 每個 第三國 認可， 包括 有關 檢查員的 就業 狀況 及其 與 檢查員的 合約 關係 控制 身體；

1.7. 評估的 這 內部的 程式 有關的 到 這 控制 活動 在 尊重的 營運商 和 團體的 營運商， 如果 有的話， 以及 控制 當局 或 控制 機構的 檢查員 所需的 具體 技能 和 培訓 控制 這 系統 為了 內部 控制 組數的 營運商；

1.8. 對 每個 第三國 實施的 控制 系統 性能 的描述 和 評估， 包括 在 哪裡 相關的， 控制 特殊性 為了 團體的 營運商；

1.9. 任何 其他 資訊 視為 必要的 經過 這 認可 身體。

2. 現場 評估 報告

一個 現場 評估 報告 由 認可 身體 或 酌情 由 勝任的 權威， 應 包含 這 下列的 要素：

2.1. 一個 評估 報告的 這 辦公室 在 哪裡 認證 決定 是 採取， 含有 這 下列的 資訊：

- (a) 的結果 檢查 所有 類別 產品 的文件 (EU) 2018/848 號 法規 第 35(7) 條 規定 要求 認可的， 並 確認 控制 機構 已 正 確 實施 本 條例 第三章 規定 的 對 經營者 和 經營者 群體 的 控制 要求 規定 和 在 特別 的 文章 9 和 10；

- (b) 評估的這目錄的措施到是採取在案件的已確立的不遵守規定；
- (c) 評估用於檢查目的的風險分析程序，包括未經事先通知的檢查注意；
- (d) 評估的這取樣戰略，程式和方法；
- (e) 評估的這溝通和這委員會和其他控制當局和其他控制身體；
- (f) 對控制和認證人員的績效和能力進行訪談得出的結論認證和控制任務；
- (g) 確認控制機構或控制機構有能力實施控制體系 在要求承認的每個第三國，特別是有足夠的檢查員來遵守本法規攜帶出去任何身體的檢查在任何階段的生產，準備和分配，作為合適的，基於在他們的風險評估，額外的檢查或者抽樣和文件在語言那是可以理解的經過這承包的運營商，什麼時候這些文件是故意的為了營運商或者團體的運營商；
- (h) 確認控制當局或控制機構執行其任務的能力和權限它請求承認的每個第三國，特別考慮到預期的數量經營者或經營者團體的成員、出口產品數量、產品性質及原產地、包括評估的營運商和檢查員文件。

2.2. A 證人 審計 報告，結果從 A 證人 審計 攜帶的 出去 在 按照 和 部分 乙，含有 這 下列的 要素：

- (a) 這姓名的這操作員，這經審計的檢驗員和這認可身體的評估員；
- (b) 有關見證審核的一般訊息，例如地點、時間、審核計劃或當事人，以及操作者或團體的運營商的經驗和看待到有機的生產規則；
- (c) 範圍的檢查；
- (d) 檢查員的準備和知識，例如工作規劃、工作指導、文件和材料製成可用的到這檢查員，知識的這檢驗員在這相關的類別的產品，評估的經營者組織體系規劃或集團內部控制體系的穩健性操作員、利益衝突檢查、法規 (EU) 2018/848 知識、內部知識其控制機構關於控制系統的運作或實施的程序，以及認證流程；
- (e) 檢查員的表現，例如檢查持續時間的相關性、面談評估、核實先前的不合規情況，收集相關資訊、權威和分析能力，對話和提問技巧、有效的語言技能、對當地農業條件的了解和農業實踐，加工實踐在那國家和社會的技能；
- (f) 設施/生產基地/單位的實際檢查質量，例如檢查方法和質量使用的檢查表、操作員在有機系統計劃中提供的資訊、質量平衡的穩健性和可追溯性檢查，這方法用過的為了這取樣和這檢查的批判的地區；
- (g) 發現，地位的這不合規情況檢測到和矯正的 措施已應用；
- (h) 對認可機構評估員發現但認證機構未發現的不符合項進行評估 檢查員；
- (i) 品質和完整性的這出口面試實施；
- (j) 全面的評估的這效力的這檢查；
- (k) 發現的不合規情況清單、描述以及採取糾正措施的時間表 控制權 或控制 身體 到 解決 他們；
- (l) 在這案件的 A 團體的運營商，A 具體的部分提供 A 描述和評估的這效力的這系統用於內部的控制；和

- (m) 一個全面的評估的這容量和可靠性的這控制權威或者控制身體為了表演這認證活動，採取進入帳戶這結果的這評估執行的在按照和
2.1. 任何其他資訊視為必要的經過這認可身體或者勝任的權威，包括為了實例，報告和結論的額外的證人審計。

部分乙

1. 這證人審計提到的到在觀點 2.2 的部分 A 將是：
 - (a) 攜帶的出去經過這認可身體或者，作為合適的，這勝任的權威；
 - (b) 基於在 A 風險分析和將文件這所有的活動在下面證人；
 - (c) 攜帶的出去身體上的和可能僅有的是攜帶的出去遠端如果所以決定經過這委員會。
2. 在添加到部分 1、這證人審計將是攜帶的出去：
 - (a) 為了每個類別的產品作為放出去在文章 35(7) 的規定（歐洲聯盟）2018/848 為此這認出是要求。經檢查發現的所有不合規情況認可身體或勝任的當局應充分已解決分別由控制機構或控制機構，並經認可機構或主管機構確認權威；
 - (b) 對於不同第三國的每個類別的產品，如果控制機構或控制機構要求或確實已經被認可為多於第三個國家；和
 - (c) 作為運營商群體的優先事項，如果控制機構或控制機構認證運營商群體運營商。
3. 理事會條例 (EC) No 834/2007 (¹) 第 33(3) 條認可的控制機構或控制機構包括在建立的清單於根據文章 57(2) 監管（歐洲聯盟）2018/848，所提及的資料到在觀點 2.2 的部分 A 這個的附件將結果從證人審計攜帶的出去：
 - (a) 在過去 2 年內由其認證機構或主管機關為其認可目的根據 (EC) No 834/2007 法規，針對控制機構或控制機構控制的每一類產品要求認出在按照和文章 46 的規定（歐洲聯盟）2018/848；和
 - (b) 在 A 第三國家為了哪個這控制權威或者控制身體是公認的在下面文章 33(3) 的規定（歐共體）不 834/2007。

然而，對於每一次見證審核，認證機構或主管機關應確認所有非合規性有到過完全已解決經過這控制權威或者控制身體。

(¹) 理事會規定（歐共體）不 834/2007 的 28 六月 2007 年在有機的生產和標籤的有機的產品和廢除法規（歐洲經濟共同體）不 2092/91（柳橙汁 L 189、2007 年 7 月 20 日，p. 1）。

附件二

一般的和具體的要求為了這年度的報告提到的到在文章4

1. 這年度的報告將更新全部這元素包含在這技術的捲宗作為放出去在文章1(2)。
2. 這年度的報告將包含這資訊的這控制權威或者控制身體到是更新為了這目的年度報告的內容，並應包括控制機構或控制機構的名稱和代碼、郵寄地址 地址、電話號碼、電子郵件聯絡點和網站地址，其中應包括直接鏈接，並且易於使用使用權從這家網頁，到這最新清單的營運商或者團體的運營商。
3. 為了這目的的這年度的報告，這技術的道索將是完全的和這下列的：
 - (a) 第三國或第三國的控制當局或控制機構的控制活動上一年，依法規(EU) 2018/848第35(7)條規定的產品類別，包括有關操作員和操作員組及其成員數量的信息（包括分包商，如果這營運商或者團體的營運商做不是保持負責任的為了這上一年12月31日受其控制的分包商），依第三個細分國家和類別的產品；
 - (b) 保證控制機構或控制機構已對翻譯進行了必要的更新生產規則依據第1(2)(e)條本條例或任何其他所需的相關文件這目的的文章46(2)的規定（歐洲聯盟）2018/848或者這規定；
 - (c) 內部程序的任何更新，包括控制建立的認證和控制系統權威或者控制身體在遵守有了這個規定；
 - (d) 控制機構或控制機構網站的鏈接，其中包含按照規定所需的信息文章17；
 - (e) 做出認證決定的辦公室的年度評估報告，如第2.1點所述部分A的附件我：
 - (i) 確保那這控制權威或者控制身體有到過令人滿意地評估的經過這認可身體或主管機關上一年有能力確保從第三國進口的產品國家遵守有監管（歐洲聯盟）2018/848；
 - (ii) 確認那這控制權力或控制身體仍然有這容量和這的能力執行條例第四十六條第(二)項和第(六)項規定的控制要求、條件和措施（歐洲聯盟）2018/848和在這規定，在每個第三國家為了哪個它是認可；
 - (iii) 包括任何更新資訊的這年度的評估報告作為問候這結果和一個評估的：
 - 這檢查的這文件的這營運商或者團體的運營商；
 - 這清單的不合規情況，作為出色地作為這數位的不合規情況在關係到這數位的認證的運營商或組的運營商；
 - 這處理的不合規情況和投訴,如果任何,和一個解釋在這矯正的措施實施的經過這營運商或者團體的營運商為了這持久關閉的它是不合規情況；
 - 這目錄的措施和它是執行;
 - 這風險分析程式;
 - 這年度的風險計劃;
 - 這取樣戰略, 程式和方法;
 - 這變化到任何的這程式;

- 這交換的資訊和其他控制當局，控制身體和這委員會;
 - 這權限的這職員涉及在這檢查和認證過程;
 - 這訓練程式;
 - 這知識和權限的新的職員;
 - 這效力和可靠性的這活動見證和一個全面的評估的這表現的這控制權威或者控制身體;
 - 其他元素那這認可身體或者勝任的權威考慮相關的為了這目的的規定（歐洲聯盟）2018/848 ;
- (iv) 確認將承認範圍擴大到其他第三國或第三國類別上一年度的產品，控制機構或控制機構的能力和權限執行控制根據和這規定在每個新的第三國家或者為了每個新的類別的產品擔心的，如果那裡是積極的營運商或者團體的營運商。
4. 這年度的報告將包括這下列的資訊和看達到案例的不遵守規定和這措施採取：
- (a) 這數位的身體現場檢查和沒有事先的注意;
 - (b) 在事先通知和不事先通知的情況下檢查中收集的樣本數量，以及在適用的情況下，行動採取；
 - (c) 由於懷疑、投訴或在第(a)點提到的調查期間收集的樣本數量 文章 22 (1) 通知 透過 奧菲斯 作為 提到的 到 在 文章 21 (2) (OFIS 案件) ；
 - (d) 這數位的奧菲斯案例的懷疑或者已確立的不遵守規定；
 - (e) 數量，依情況分為輕微、嚴重和嚴重分類的 不合規情況的有機的或者轉化中產品 鋪設 附件中的下方四、
 - (f) 措施提到的到附件四號採取在尊重的營運商或者團體的營運商在案例的不合規情況。
5. 當控制機構或控制機構已認證來自另一控制機構的操作員或操作員組時 權威或者控制身體, 這年度的報告的這接收控制權威或者控制身體將表明為了每個轉入運算符或團體的營運商：
- (a) 這姓名的這操作員或者團體的營運商，它是地理的地點和它是以前的證書數字;
 - (b) 這姓名的它是以前的控制權威或者控制身體;
 - (c) 這日期的轉移的這控制文件;
 - (d) 公開違規行為的清單和性質以及先前控制機構或控制所要求的措施身體, 如果任何;
 - (e) 營運商或營運商團體為確保不發生違規行為而採取的措施 再次，以及新的控制機構或控制機構進行檢查的日期，以驗證矯正的措施有是正確的實施的;
 - (f) 這指示無論這操作員或者團體的營運商曾是涉及在任何奧菲斯案件。
6. 關於高風險產品提到的到 在 文章 8、這下列的資訊將是假如：
- (a) 這清單的這營運商或者團體的營運商負責任的為了這高風險產品;
 - (b) 為了每個操作員或者團體的營運商：
 - (i) 這檢查攜帶的出去，表明這日期的每個檢查;

- (ii) 這取樣和分析攜帶的出去;
 - (iii) 不合規情況成立;
 - (iv) 這措施已應用;
 - (v) 對於改變其控制權限或控制機構的每個操作者或操作者群組, 糾正措施 如果上次控制報告中指出不遵守規定的情況, 則採取措施和/或製裁權威 或者 控制 身體;
- (c) 為了每個 寄售顯示 A 不合規:
- (i) 參考到這證書的檢查為了進口的托運貨物;
 - (ii) 概述的取樣分析結果那表明這在場的殘留物的未經授權物質;
 - (iii) 調查和跟進措施採取經過這控制權威 或者 控制 身體 在 案件的 混合 或者 貨物中發現的未經授權物質的殘留物, 包括有關該物質的決定 寄售作為出色地 作為 確認 那 營運商 有 採取 矯正的 措施。
7. 為了授權為了這使用的非有機的植物生殖材料在按照和觀點 1.8.5.2 的部分我的附件二到規定 (歐洲聯盟) 2018/848, 這下列的資訊將是假如:
- (a) 科學的和常見的姓名 (常見的 和 拉丁 姓名);
 - (b) 種類;
 - (c) 數位的克減和全部的重量的種子或者數位的植物減損;
 - (d) 數位的營運商和團體的營運商 哪個有到過的確一個授權。
8. 對於根據法規 (歐盟) 附件 II 第 II 部分第 1.3.4.3 和 1.3.4.4 點授予的減損 2018/848 適用於每種非有機牲畜品種 (牛、馬、綿羊、山羊、豬和鹿科動物、兔子、家禽), 下列的資訊應提供:
- (a) 科學的和常見的姓名 (常見的 和 拉丁 姓名 IE 種和屬);
 - (b) 品種和菌株;
 - (c) 生產目的: 肉, 牛奶, 蛋, 雙重的目的 或者 配種;
 - (d) 數位的克減和全部的數位的動物減損;
 - (e) 數位的營運商和團體的運營商, 哪個有到過的確 A 減損。
9. 為了授權的確為了這使用的非有機的水產養殖青少年在按照和觀點 3.1.2.1 的部分三、的附件二到規定 (歐洲聯盟) 2018/848, 這下列的資訊將是假如:
- (a) 種和屬 (常見的 和 拉丁 姓名);
 - (b) 品種和菌株什麼時候適用的;
 - (c) 全部的數位的克減和數位的青少年為了每個物種;
 - (d) 數位的營運商和團體的運營商, 哪個有到過的確一個授權。
10. 年度報告應包含任何其他被認為與滿足法規具體要求相關的信息 (歐洲聯盟) 2018/848 經過這控制權威, 這控制身體 或者 這認可身體。
-

附件三、

奧菲斯範本作為提到的到在文章 21 (2)

範本為了A標準回覆到一個標準關於可疑或可疑的國際通知已確立的不遵守規定

A. 調查

- 1) 哪個控制權威機構和/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）？

有這起源的這不合规/可疑的不合规/其他問題上調到過清除向上？

什麼是你的評估的這嚴肅的這不合规/可疑的不合规/其他問題上調？

- 5) 有這起源的這污染/違規/懷疑的不合规/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？

評論在這起源的這污染/不合规/其他問題上調和這責任的這演員：

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

評論在這營運商已確定在其他不合规/可疑的不合规/其他問題在這最後的3年：

B. 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/流通的這產品於聯合市場和第三國市場）？

*2) 什麼行動在案件的不合规/可疑的不合规/其他問題上調是採取在這營運商和/或相關產品？⁽¹⁾：

*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）：

控制權威和/或控制身體哪個採用和應用這行動（如果任何）：

3) 是額外的檢查計劃在這營運商擔心的？

4) 什麼其他措施是這控制權威或者控制身體規劃到防止這發生的相似的案例？

(¹) 措施依據到文章 29(1) 和 (2) 的規定 (歐洲聯盟) 2018/848 和文章 22(1), (2) 和 (3) 和文章 23(1) 和 (4) 的這規定。

C. 其他資訊

D. 附件

回覆 評論：

接觸 觀點

* 強制的 字段。

附件 四號

目錄的措施提到的到在文章 22 (3)

部分 A

元素為了這發展和應用這目錄的措施

1. 主題到部分乙，這控制權威或者控制身體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觀點(二)的文章 22 (3) 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) 預防措施由操作員放置到位是相稱且適當的，和控制根據控制機構或控制機構的評估，業者所採取的措施是有效的身體；
 - (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) 追溯系統可以在供應鏈中定位受影響的產品，並且可以防止該產品為了將該產品放入該國境內的市場而從第三國進口聯盟和參考有機生產；
- (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在地方效率低下根據到評估經過控制機構或者控制身體；
 - (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) 可追溯性可以在供應鏈中找到受影響的產品，並且可以防止該產品存在進口的從三分之一國家這目的的放置該產品在這市場之內這聯盟和參考到有機生產；
- (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在地方效率低下根據到評估經過控制機構或者控制身體；
 - (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) 經營者未能糾正先前的重大違規行為或多次未能糾正其他類別的違規行為不合規情況；和
 - (iv) 追溯系統沒有提供任何資訊來定位供應和供應中受影響的產品不能為了放置該產品而阻止從第三國進口產品產品在這市場之內這聯盟和參考到有機的生產。

2. 措施

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 相稱的方式到這列出類別的案例不合規：

類別的不遵守規定	措施
次要的	提交經過營運商的一種行為計劃之內 A 時間限制環境在這更正的這不合規情況

主要的	<p>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（受影響的作物或動物）根據第 42 條第 (1) 款法規（歐盟）2018/848</p> <p>禁止以下目的從第三國進口 將該產品推向歐盟市場 根據條款規定的特定期間內的有機生產 42(2) 的規定（歐洲聯盟）2018/848</p> <p>需要新的轉換期 限制的 這 證書的 範圍</p> <p>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</p>
批判的	<p>標籤和標籤中沒有提及有機生產 廣告 的 這 全部的 很多 或者 生產 擔心的（莊稼（數）或者 動物）做作的）根據 到 文章 42(1) 的法規（歐盟）2018/848</p> <p>禁止以下目的從第三國進口 將該產品推向歐盟市場 根據條款規定的特定期間內的有機生產 42(2) 的規定（歐洲聯盟）2018/848</p> <p>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</p>

部分乙

清單的案列的不遵守規定和這相應的分類強制的到是包括在這目錄的措施

不合規	類別
重要的 偏差 之間 輸入 和 輸出 計算（大量的 平衡）	主要的
缺席的 記錄 和 金融的 記錄 顯示 這 遵守 和 規定（歐洲聯盟）2018/848	批判的
故意的 省略的 資訊 領導 到 不完整的 記錄	批判的
證偽的 文件 連接的 和 這 認證的 有機的 產品	批判的
故意的 重新貼標籤的 降級 產品 作為 有機的	批判的
故意的 混合 有機的 和 轉化中 或者 非有機的 產品	批判的
故意的 使用的 未經授權 物質 或者 產品 之內 這 範圍的 這 規定（歐洲聯盟）2018/848	批判的

故意的使用的基因改造生物	批判的
操作者拒絕控制機構或控制機構訪問受控或其簿記（包括財務）的場所記錄，或拒絕允許控制機構或控制機構採取樣品	批判的