

## **DELEGIRANA REGULATIVA KOMISIJE (EU) 2021/2306**

**od 21. oktobra 2021.** (konsolidovana verzija od 01.07.2022.)

### **o dopuni Regulative (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta pravilima o službenoj kontroli pošiljki organskih proizvoda i proizvoda u konverziji namenjenih za uvoz u Uniju i o sertifikatu inspekcije**

#### *Član 1*

#### **Predmet**

Ovom Regulativom utvrđuju se pravila o:

- (a) proveri pošiljki proizvoda u trećim zemljama namenjenih za plasiranje na tržište Unije kao organski proizvodi ili proizvodi u konverziji i izdavanje sertifikata inspekcije;
- (b) službenim kontrolama proizvoda koji ulaze u Uniju iz trećih zemalja namenjenih za plasiranje na tržište Unije kao organski proizvodi ili proizvodi u konverziji; i
- (c) postupanju u slučajevima sumnje ili utvrđene neusaglašenosti u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848 koje preduzimaju nadležni organi, kontrolni organi i kontrolna tela u trećim zemljama.

#### *Član 2*

#### **Definicije**

Za potrebe ove Regulative, primenjuju se sledeće definicije:

- (1) 'pošiljka' znači pošiljka, kako je definisano u članu 3, tačka (37), Regulative (EU) 2017/625, proizvoda namenjenih za plasiranje na tržište Unije kao organski proizvodi ili proizvodi u konverziji; međutim, u slučaju organskih proizvoda i proizvoda u konverziji koji su oslobođeni službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom Regulativom (EU) 2021/2305, podrazumeva se količina proizvoda pod jednim ili više kodova Kombinovane nomenklature, obuhvaćena jednim sertifikatom inspekcije, prevožena istim prevoznim sredstvom i uvezena iz iste treće zemlje;
- (2) 'granična kontrolna tačka' znači granična kontrolna tačka, kako je definisano u članu 3, tačka (38), Regulative (EU) 2017/625;
- (3) 'mesto puštanja u slobodan promet' znači mesto puštanja u slobodan promet gde se sprovode službene kontrole na organskim i proizvodima u konverziji oslobođenim službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom Regulativom (EU) 2021/2305;

(4) ‘kontrolna tačka’ znači kontrolna tačka koja nije granična kontrolna tačka kako je definisano u članu 53(1), tačka (a), Regulative (EU) 2017/625;

(5) ‘provera dokumenata’ znači provera dokumenata, kako je definisano u članu 3, tačka (41), Regulative (EU) 2017/625;

(6) ‘provera identiteta’ znači provera identiteta, kako je definisano u članu 3, tačka (42), Regulative (EU) 2017/625;

(7) ‘fizička provera’ znači fizička provera, kako je definisano u članu 3, tačka (43), Regulative (EU) 2017/625;

(8) ‘kvalifikovani elektronski pečat’ znači kvalifikovani elektronski pečat, kako je definisano u članu 3, tačka (27), Regulative (EU) br. 910/2014 Evropskog parlamenta i Saveta ( 1 ).

### *Član 3*

#### **Provera u trećoj zemlji**

1. Relevantno nadležno telo ili kontrolno telo priznato u skladu sa članom 46 Regulative (EU) 2018/848 će proveriti pošiljku u skladu sa članom 16 Delegirane Regulative Komisije (EU) 2021/1698 ( 2 ).

2. Radi primene članova 48 i 57 Regulative (EU) 2018/848, relevantno nadležno telo ili kontrolno telo će proveriti pošiljku u vezi sa usaglašenošću sa zahtevima utvrđenim Regulativom (EZ) br. 834/2007 i standardima proizvodnje i mera kontrole prihvaćenih kao ekvivalentne. Ta provera će uključivati sistematske provere dokumenata i, prema potrebi prema proceni rizika, fizičke provere, pre nego što pošiljka napusti treću zemlju izvoza ili porekla.

3. Za potrebe stavki od 2 do 5, relevantno nadležno telo ili kontrolno telo će biti:

(a) kontrolni organ ili kontrolno telo kako je predviđeno u članu 57 Regulative (EU) 2018/848 koje je priznato za proizvode u pitanju i za treću zemlju u kojoj proizvodi imaju svoje poreklo ili, gde je primenjivo, u kojoj je poslednja operacija u svrhu pripreme izvršena; ili

(b) kontrolni organ ili kontrolno telo koje je odobrila nadležna vlast priznate treće zemlje kako je predviđeno u članu 48 Regulative (EU) 2018/848 u kojoj proizvodi imaju svoje poreklo ili, gde je primenjivo, u kojoj je poslednja operacija u svrhu pripreme izvršena.

4. Provera navedena u stavu 2 će biti izvršena od strane:

(a) kontrolnog organa ili kontrolnog tela proizvođača ili prerađivača predmetnog proizvoda ; ili

(b) ako je operator ili grupa operatora koji izvode poslednju operaciju u svrhu pripreme kako je definisano u članu 3, tačka (44), Regulative (EU) 2018/848 drugačiji od proizvođača ili

prerađivača proizvoda, kontrolni organ ili kontrolno telo operatora ili grupe operatora koji izvode poslednju operaciju u svrhu pripreme.

5. Provere dokumenata navedenih u stavu 2 će proveriti:

- (a) sledljivost proizvoda i sastojaka;
- (b) da li je obim proizvoda uključenih u pošiljku u skladu sa proverama masenog bilansa odgovarajućih operatora prema oceni koju je izvršio kontrolni organ ili kontrolno telo;
- (c) relevantna transportna dokumenta i komercijalna dokumenta (uključujući fakture) proizvoda;
- (d) u slučaju prerađenih proizvoda, da li su svi organski sastojci takvih proizvoda proizvedeni od strane operatora ili grupa operatora sertifikovanih u trećoj zemlji od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tela priznatog u skladu sa članom 46 ili pomenutog u članu 57 Regulative (EU) 2018/848 ili su proizvedeni i sertifikovani u Uniji u skladu sa tom Regulativom.

Ove provere dokumenata će se zasnovati na svim relevantnim dokumentima, uključujući sertifikat operatora naveden u članu 45(1), tačka (b)(i), Regulative (EU) 2018/848, zapisima inspekcija, planom proizvodnje za relevantni proizvod i zapisima koje čuvaju operatori ili grupe operatora, dostupnim transportnim dokumentima, komercijalnim i finansijskim dokumentima i svim drugim dokumentima smatranim relevantnim od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tela.

#### *Član 4*

#### **Izdavanje sertifikata inspekcije**

1. Kontrolni organ ili kontrolno telo koje je proverilo pošiljku u skladu sa članom 3 izdaće sertifikat inspekcije u skladu sa članom 5 za svaku pošiljku pre nego što pošiljka napusti treću zemlju izvoza ili porekla.

2. Gde je kontrolni organ ili kontrolno telo priznato u skladu sa članom 46 Regulative (EU) 2018/848, izdaće sertifikat inspekcije za pošiljke koje sadrže proizvode visokog rizika kako je navedeno u članu 8 Delegirane regulative (EU) 2021/1698 tek nakon što ima kompletну dokumentaciju o sledljivosti i nakon što je primilo i ocenilo rezultate analiza uzoraka uzetih na pošiljci u skladu sa članom 16(6) te Delegirane regulative.

#### *Član 5*

#### **Format sertifikata inspekcije i korišćenje sistema TRACES**

1. Kontrolni organ ili kontrolno telo će izdati u sistemu TRACES (Trade Control and Expert System) sertifikat inspekcije u skladu sa modelom i napomenama utvrđenim u Prilogu i popuniće polja 1 do 18 tog sertifikata.

2. Prilikom izdavanja sertifikata inspekcije, kontrolno organi ili kontrolno telo će u sistem TRACES uneti sve prateće dokumente, uključujući sledeće:

- (a) rezultate analiza ili testova sprovedenih na uzorcima, gde je primenjivo;
- (b) komercijalna i transportna dokumenta kao što su tovarni list, fakture i otpremnice (lista pakovanja) i, gde je kontrolni organ ili kontrolno telo priznato u skladu sa članom 46 Regulative (EU) 2018/848, plan putovanja sastavljen u skladu sa članom 16(5) Delegirane regulative (EU) 2021/1698.

3. Sertifikat inspekcije će biti izdat u TRACES-u i nosiće kvalifikovani elektronski pečat.

Ako nisu dostupni u trenutku izdavanja, informacije koje se odnose na broj paketa naveden u polju 13 sertifikata inspekcije i informacije navedene u poljima 16 i 17 istog, kao i dokumenti navedeni u stavu 2, biće uključeni ili ažurirani u sertifikatu inspekcije u roku od 10 dana od njegovog izdavanja i, u svakom slučaju, pre njegove provere i ovlašćenja od strane nadležnog organa u skladu sa članom 6.

4. Sertifikat inspekcije će biti sastavljen:

- (a) na zvaničnom jeziku ili na jednom od zvaničnih jezika članice države koja ima graničnu kontrolnu tačku ulaska u Uniju, u slučaju proizvoda pod službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama;
- (b) na zvaničnom jeziku ili na jednom od zvaničnih jezika članice države gde se pošiljka pušta u slobodan promet, u slučaju proizvoda oslobođenih službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom regulativom (EU) 2021/2305.

5. Izuzetno od stava 4, članica država može pristati na to da se sertifikati sastavljaju na drugom zvaničnom jeziku Unije i da, ako je potrebno, budu praćeni ovlašćenim prevodom.

## *Član 6*

### **Službene kontrole pošiljki**

1. Nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački ili na mestu puštanja u slobodan promet, po potrebi, sprovodiće službene kontrole pošiljki radi provere usaglašenosti sa Regulativom (EU) 2018/848 na sledeći način:

- (a) provere dokumenata za sve pošiljke;
- (b) provere identiteta koje se sprovode nasumično; i
- (c) fizičke provere u zavisnosti od verovatnoće neusaglašenosti sa Regulativom (EU) 2018/848.

Provere dokumenata će uključivati pregled sertifikata inspekcije, svih drugih pratećih dokumenata kako je predviđeno u članu 5, i, gde je primenjivo, rezultate analiza ili testova sprovedenih na uzetim uzorcima.

U slučaju kada sertifikat inspekcije zahteva ispravke čisto tehničke ili redakcijske prirode, nadležni organ može prihvati da kontrolni organ ili kontrolno telo koje je izdalo sertifikat inspekcije ažurira informacije u TRACES-u zamenom dokumenta u skladu sa postupkom dostupnim u TRACES-u, bez modifikacije informacija u početnom sertifikatu koje se odnose na identifikaciju pošiljke, njenu sledljivost i garancije.

2. Za pošiljke proizvoda visokog rizika navedenih u članu 8 Delegirane Regulative (EU) 2021/1698, nadležni organ naveden u stavu 1 ovog člana će sprovesti sistematske provere identiteta i fizičke provere, uzeti najmanje jedan reprezentativni uzorak pošiljki i proveriti dokumentaciju navedenu u članu 16(6) te Regulative. Nadležni organ će uspostaviti postupak reprezentativnog uzimanja uzorka odgovarajući kategoriji, količini i pakovanju proizvoda.

3. Nakon verifikacije kako je navedeno u stavu 1, i, gde je primenjivo, u stavu 2, nadležni organ će doneti odluku o svakoj pošiljci. Odluka o pošiljci će biti zabeležena u polju 30 sertifikata inspekcije u skladu sa modelom i napomenama utvrđenim u Prilogu i ukazujeće na jednu od sledećih opcija:

- (a) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao organska;
- (b) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao u konverziji;
- (c) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao ne-organska;
- (d) pošiljka ne može biti puštena u slobodan promet;
- (e) deo pošiljke može biti pušten u slobodan promet sa izvodom sertifikata inspekcije.

Nadležni organ će kvalifikovani elektronski pečat postaviti na sertifikat inspekcije u TRACES-u.

4. Za proizvode pod službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama, primenjuje se sledeće:

(a) stav 3 će se primenjivati uz dodatne odredbe o korišćenju Zajedničkog zdravstvenog ulaznog dokumenta (CHED) od strane nadležnih organa na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa članom 56(3), tačka (b)(i), Regulative (EU) 2017/625 i na kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom Regulativom Komisije (EU) 2019/2123 i sa pravilima o odlukama o pošiljkama utvrđenim u članu 55 Regulative (EU) 2017/625;

(b) provere dokumenata navedene u stavu 1, tačka (a), mogu se obavljati na daljinu od graničnih kontrolnih tačaka u vezi sa određenim organskim proizvodima i proizvodima u konverziji u skladu sa članovima 7 i 8 Delegirane Regulative Komisije (EU) 2019/2123;

(c) provere identiteta i fizičke provere navedene u stavu 1, tačke (b) i (c), mogu se obavljati na kontrolnim tačkama u vezi sa određenim organskim proizvodima i proizvodima u konverziji u skladu sa članovima 2 do 6 Delegirane Regulative Komisije (EU) 2019/2123.

5. Odluka o pošiljkama doneta u skladu sa članom 55 Regulative (EU) 2017/625 će se odnositi na jedan od naznačenih stavova u stavu 3, prvi podstav, ovog člana. Gde je uvoznik zatražio stavljanje pod poseban carinski postupak u skladu sa članom 7(1) ove Regulative, popunjavanjem polja 23 sertifikata inspekcije, odluka o pošiljkama u skladu sa članom 55 Regulative (EU) 2017/625 će ukazati na primenjivi carinski postupak.

Odluka zabeležena u sertifikatu inspekcije koja ukazuje da pošiljka ili deo nje ne može biti puštena u slobodan promet biće odmah obaveštена u TRACES-u nadležnom organu koji obavlja službene kontrole radi provere usaglašenosti sa pravilima navedenim u članu 1(2), tačke (a) do (h) i (j), Regulative (EU) 2017/625.

U slučaju da odluka doneta u CHED-u u skladu sa članom 55 Regulative (EU) 2017/625 ukazuje da pošiljka nije usaglašena sa pravilima navedenim u članu 1(2) te Regulative, nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački će obavestiti u TRACES-u nadležni organ koji je doneo odluku u skladu sa stavom 3 ovog člana, radi ažuriranja sertifikata inspekcije. Pored toga, bilo koji nadležni organ koji obavlja službene kontrole radi provere usaglašenosti sa pravilima navedenim u članu 1(2), tačke (a) do (h) i (j), Regulative (EU) 2017/625 će u TRACES-u dostaviti bilo koje relevantne informacije, kao što su rezultati laboratorijskih analiza, nadležnom organu koji je doneo odluku u skladu sa stavom 3 ovog člana kako bi se, ako je potrebno, ažurirao sertifikat inspekcije.

6. U slučaju da je samo deo pošiljke pušten u slobodan promet, pošiljka će biti podeljena u različite grupe pre puštanja u slobodan promet. Za svaku od grupe, uvoznik će popuniti i dostaviti u TRACES izvod sertifikata inspekcije u skladu sa Sprovedbenom Regulativom (EU) 2021/2307. Nadležni organ države članice gde je grupa namenjena puštanju u slobodan promet izvršiće proveru grupe i kvalifikovani elektronski pečat postaviti na izvod sertifikata inspekcije u TRACES-u.

7. Za pošiljke pod službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama navedenim u stavu 4, carinske vlasti će dozvoliti puštanje u slobodan promet pošiljke samo uz predstavljanje adekvatno završenog CHED-a u skladu sa članom 57(2), tačka (b), Regulative (EU) 2017/625, i sertifikata inspekcije overenog u skladu sa stavom 6 ovog člana koji ukazuje da pošiljka može biti puštena u slobodan promet.

U slučaju da je pošiljka podeljena u različite grupe, carinske vlasti će zahtevati predstavljanje adekvatno završenog CHED-a u skladu sa članom 57(2), tačka (b), Regulative (EU) 2017/625, i izvoda sertifikata inspekcije u skladu sa Sprovodnom Regulativom (EU) 2021/2307 koji ukazuje u polju 12 da grupa može biti puštena u slobodan promet.

## Član 7

### Posebni carinski postupci

1. Kada se pošiljka stavi pod carinski postupak skladištenja ili postupak unutrašnje obrade kako je navedeno u članu 240. stav (1) i članu 256. stav (3), tačka (b), Regulative (EU) br. 952/2013 Evropskog parlamenta i Saveta (4), i prođe jednu ili više priprema kako je navedeno u drugom podstavu ovog stava, nadležni organ će verifikovati pošiljku u skladu sa članom 6. ove Regulative pre nego što se prva priprema izvrši. U polju 23 sertifikata inspekcije uvoznik će navesti referentni broj carinske deklaracije kojom su robe deklarisane za carinski postupak skladištenja ili postupak unutrašnje obrade.

Pripreme navedene u prvom podstavu ograničene su na sledeće vrste operacija:

(a) pakovanje ili promena pakovanja; ili

(b) stavljanje, uklanjanje i izmena oznaka koje se odnose na predstavljanje metoda organske proizvodnje.

2. Nakon pripreme navedenih u stavu 1, nadležni organ će verifikovati pošiljku i overiti sertifikat inspekcije u skladu sa članom 6 pre puštanja pošiljke u slobodan promet.

3. Pre puštanja u slobodan promet, pošiljka može biti podeljena na različite partije pod carinskim nadzorom nakon verifikacije i overe sertifikata inspekcije u skladu sa članom 6. Uvoznik će popuniti i podneti u TRACES izvod sertifikata inspekcije u skladu sa Izvršnom Regulativom (EU) 2021/2307 za svaku partiju nastalu deljenjem.

3. Nadležni organ države članice gde će partija biti puštena u slobodan promet obaviće verifikaciju partije u skladu sa članom 6. stavovima 1 i 2, i overiti izvod sertifikata inspekcije u TRACES sa kvalifikovanim elektronskim pečatom.

4. Pripreme i operacije deljenja navedene u stavovima 1 i 3 obavljajuće se u skladu sa relevantnim odredbama iz Poglavlja III i IV Regulative (EU) 2018/848.

## Član 8

### Privremene mere za TRACES u slučaju nedostupnosti i u slučaju više sile

1. Kontrolni organi i kontrolna tela koja izdaju sertifikat inspekcije u skladu sa članom 4 održavaće dostupan popunjiv šablon tog sertifikata u skladu sa modelom navedenim u Prilogu i svih dokumenata potrebnih prema Regulativi (EU) 2018/848 koji se mogu učitati u TRACES.

2. Ukoliko je TRACES ili neka od njegovih funkcionalnosti neprekidno nedostupna duže od 24 sata, korisnici mogu koristiti popunjiv štampani ili elektronski šablon, kako je navedeno u stavu 1, za zabeležavanje i razmenu informacija.

Kontrolni organ ili kontrolno telo navedeno u stavu 1 dodaće referencu svakom izdatom sertifikatu inspekcije i vodiće registar izdatih sertifikata inspekcije hronološki kako bi osigurali odgovarajuću korespondenciju sa alfanumeričkom referencom koju daje TRACES kada ponovo postane funkcionalan.

U slučaju korišćenja papirnih sertifikata inspekcije, neovlašćene izmene ili brisanja će je učiniti nevažećom.

3. Kada TRACES ili njegove funkcionalnosti ponovo postanu dostupne, korisnici će koristiti informacije zabeležene u skladu sa stavom 2 da elektronski proizvedu sertifikat inspekcije i učitaju dokumenta navedena u stavu 1.

4. Sertifikat inspekcije i dokumenti proizvedeni u skladu sa stavom 2 će nositi tekst "proizvedeno tokom privremenih mera".

5. U slučaju više sile, primenjivaće se stavovi 1 do 4. Osim toga, nadležni organi, kontrolni organi ili kontrolna tela će odmah obavestiti Komisiju o takvom događaju i kontrolni organi ili kontrolna tela će uneti sve neophodne detalje u TRACES u roku od deset kalendarskih dana nakon završetka ovog događaja.

6. Članovi 5. stavovi 4 i 5 primenjivaće se *mutatis mutandis* na sertifikate inspekcije i dokumente proizvedene u skladu sa stavom 2 ovog člana.

### Član 9

#### **Korišćenje sertifikata inspekcije i izvoda sertifikata inspekcije od strane carinskih vlasti**

Za proizvode podvrgнуте službenim kontrolama na tački oslobođenja za slobodno kretanje u skladu sa članom 4 Delegrirane Regulative (EU) 2021/2305, carinske vlasti dozvoljavaju oslobođenje za slobodno kretanje pošiljke samo uz prezentaciju sertifikata inspekcije koji u polju 30 označava da pošiljka može biti oslobođena za slobodno kretanje.

U slučaju kada je pošiljka podeljena u različite partije, carinske vlasti će zahtevati prezentaciju izvoda sertifikata inspekcije u skladu sa Sprovodbenom Regulativom (EU) 2021/2307, pri čemu će u polju 12 biti označeno da partija može biti oslobođena za slobodno kretanje.

### Član 10

#### **Informacije koje treba pružiti nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno telo u trećoj zemlji o sumnjama ili utvrđenim neusaglašenostima na pošiljkama**

1. Kada nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno telo u trećoj zemlji bude obavešten od strane Komisije, nakon što Komisija primi obaveštenje od države članice u skladu sa članom 7 Sprovodbene Regulative (EU) 2021/2307 u vezi sa sumnjama ili utvrđenim neusaglašenostima koje utiču na integritet organskih proizvoda ili proizvoda u konverziji u pošiljci, dužan je da

sprovede istragu. Nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno telo treba da odgovori Komisiji i državi članici koja je poslala početno obaveštenje (država članica koja obaveštava) u roku od 30 kalendarskih dana od datuma prijema tog obaveštenja i da informiše o preduzetim akcijama i merama, uključujući rezultate istrage i pruži bilo koje dostupne informacije i/ili zahtevane od strane obaveštavajuće države članice, koristeći obrazac utvrđen u Prilogu III Delegirane Regulative (EU) 2021/1698.

2. Nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno telo treba da pruži dodatne informacije koje zatraži država članica u vezi sa dodatnim akcijama ili preduzetim merama.

Komisija ili država članica mogu zatražiti od nadležnog organa, kontrolnog organa ili organa za kontrolu da odmah stave na raspolaganje spisak svih operatora ili grupa operatora u lancu organske proizvodnje kojima pošiljka pripada, kao i njihove kontrolne organe ili kontrolna tela.

3. U slučaju kada je kontrolni organ ili kontrolno telo priznato u skladu sa članom 46 Regulative (EU) 2018/848, primenjuju se članovi 21(2) i (3) Delegirane Regulative (EU) 2021/1698.

### *Član 11*

#### **Prelazne odredbe za sertifikate inspekcije u papirnoj formi i njihove izvode**

1. Izuzimajući odredbu člana 5(3), prvi podparagraf, do 30. novembra 2022. godine, sertifikat inspekcije može se izdati na papiru nakon što bude popunjen u TRACES-u i odštampan. Taj papirni sertifikat treba da ispuni sledeće zahteve:

- (a) U polju 18, treba da nosi ručni potpis ovlašćene osobe kontrolnog organa ili kontrolnog tela koji izdaje sertifikat i zvanični pečat;
- (b) Treba da bude izdat pre nego što pošiljka koja mu pripada napusti treću zemlju izvoza ili porekla.

1a. Izuzimajući odredbu člana 5(3), prvi podparagraf, do 30. novembra 2022. godine, ovlašćeno lice locirano u Ukrajini kontrolnog organa ili kontrolnog tela koji nisu opremljeni kvalifikovanim elektronskim pečatom može proizvesti i predati u TRACES-u sertifikat inspekcije u elektronskom formatu bez primene kvalifikovanog elektronskog pečata u polju 18. Takav sertifikat treba da bude izdat pre nego što pošiljka koja mu pripada napusti Ukrajinu.

2. Izuzimajući odredbu člana 6(3), do 30. novembra 2022. godine, sledeće će se primenjivati:

- (a) U slučaju da je sertifikat inspekcije izdat na papiru u skladu sa stavom 1 ovog člana, taj sertifikat će biti overen na papiru ručnim potpisom ovlašćene osobe nadležnog organa na graničnoj kontrolnoj tački ili mestu puštanja u slobodan promet, u poljima 23, 25 i 30, prema potrebi, nakon što bude popunjen u TRACES-u i odštampan;

(b) U slučaju da je sertifikat inspekcije izdat u TRACES-u i nosi kvalifikovani elektronski pečat, u skladu sa članom 5(3), prvi podparagraf, taj sertifikat može biti overen na papiru ručnim potpisom ovlašćene osobe nadležnog organa na na graničnoj kontrolnoj tački ili mestu puštanja u slobodan promet, u poljima 23, 25 i 30, prema potrebi, nakon što bude popunjeno u TRACES-u i odštampan;

(c) U slučaju da je sertifikat inspekcije proizveden i predat u TRACES-u u elektronskom formatu u skladu sa stavom 1a, taj sertifikat će biti overen u TRACES-u kvalifikovanim elektronskim pečatom ili na papiru ručnim potpisom ovlašćene osobe nadležnog organa na na graničnoj kontrolnoj tački ili mestu puštanja u slobodan promet, u poljima 23, 25 i 30, prema potrebi, nakon što bude popunjeno u TRACES-u i odštampan.

3. Kontrolni organi, kontrolna tela i nadležni organi treba da verifikuju na svakom koraku izdavanja i overavanja sertifikata inspekcije, prema potrebi, da li informacije na papirnom sertifikatu inspekcije odgovaraju informacijama na sertifikatu koji je popunjeno u TRACES-u.

U slučaju da informacije koje se odnose na broj paketa naveden u polju 13 sertifikata inspekcije ili informacije u poljima 16 i 17 tog sertifikata nisu popunjene na papirnom sertifikatu inspekcije, ili u slučaju da su takve informacije različite od informacija popunjениh u sertifikatu u TRACES-u, nadležni organi će smatrati, u svrhu verifikacije pošiljke i overavanja sertifikata, samo informacije popunjene u TRACES-u.

4. Papirni sertifikat inspekcije naveden u stavu 1 treba da se prezentuje nadležnom organu na graničnoj kontrolnoj tački ulaska u Uniju gde je pošiljka podvrgnuta službenim kontrolama ili nadležnom organu na mestu puštanja u slobodan promet, prema potrebi. Taj nadležni organ će vratiti taj papirni sertifikat uvozniku.

5. Izuzimajući odredbe članova 6(6) i 7(4), do 30. novembra 2022. godine, izvod sertifikata inspekcije može biti overen na papiru, nakon što bude popunjeno u TRACES-u i odštampan. Taj papirni izvod sertifikata treba da ispunjava sledeće zahteve:

- (a) U polju 12, treba da bude overen na papiru ručnim potpisom ovlašćene osobe nadležnog organa;
- (b) Treba da nosi ručni potpis primalaca partije, u polju 13.

Nadležni organ naveden u tački (a) prvog podparagrafa treba da vrati taj papirni izvod sertifikata osobi koja ga je prezentovala.

## Član 12

### Poništavanje

Regulativa (EZ) br. 1235/2008 se poništava.

Međutim, ta Regulativa će i dalje važiti u svrhu kompletiranja i overavanja nerešenih sertifikata inspekcije izdatih pre 1. januara 2022. godine i nerešenih izvoda sertifikata inspekcije predatih od strane uvoznika pre 1. januara 2022. godine, kao i u svrhu deklaracije prvog primaoca ili primaoca u sertifikatu inspekcije ili izvodu sertifikata inspekcije.

### *Član 13*

#### **Stupanje na snagu i primena**

Ova Regulativa stupa na snagu trećeg dana nakon objavljivanja u Službenom listu Evropske unije.

Primjenjuje se od 1. januara 2022. godine.

Ova Regulativa je obavezujuća u celosti i direktno se primjenjuje u svim državama članicama.

#### *PRILOG*

#### **deo I**

#### **SERTIFIKAT INSPEKCIJE ZA UVOZ ORGANSKIH I PROIZVODA I PROIZVODA U KONVERZIJI U EVROPSKU UNIJU**

1. Kontrolni organ ili kontrolno telo koje izdaje sertifikat inspekcije	2. Postupak u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta (1):  <input type="checkbox"/> Usaglašenost (Član 46);  <input type="checkbox"/> Treća zemlja koja je ekvivalentna (Član 48);  <input type="checkbox"/> Ekvivalentni kontrolni organ ili kontrolno telo (Član 57); ili  <input type="checkbox"/> Ekvivalencija u okviru trgovinskog sporazuma (Član 47).
3. Referentni broj sertifikata inspekcije	4. Proizvodač ili prerađivač proizvoda
5. Izvoznik	6. Operator koji kupuje ili prodaje proizvod bez skladištenja ili fizičkog rukovanja proizvodom

7. Kontrolni organ ili kontrolno telo	8. Zemlja porekla						
9. Zemlja izvoza	10. Granična kontrolna tačka / mesto puštanja u slobodan promet						
11. Zemlja odredišta	12. Uvoznik						
13. Opis proizvoda							
Organski ili u konverziji	CN kod (tarifni broj)	Trgovački naziv	Kategorija	Broj pakovanja	Lot broj	Neto masa (paketa)	
14. Broj kontejnera	15. Broj plombe			16. Bruto masa			
17. Sredstvo transporta							
Način							
Identifikacija							
Međunarodni transportni dokument							
18. Izjava kontrolnog organa ili kontrolnog tela koje izdaje sertifikat naveden u polju 1							
Ovim se potvrđuje da je ovaj sertifikat izdat na osnovu provere koja je potrebna prema Delegiranoj Regulativi Komisije (EU) 2021/1698 (2) za usklađenost (Član 46 Regulative (EU) 2018/848) ili Delegiranoj Regulativi Komisije (EU) 2021/1342 (3) za ekvivalentnost (Član 47, 48 ili 57 Regulative (EU) 2018/848) i da su gore navedeni proizvodi u skladu sa zahtevima Regulative (EU) 2018/848							
Datum							
Ime i potpis ovlašćene osobe / kvalifikovani elektronski pečat				Pečat kontrolnog organa ili kontrolnog tela koje izdaje sertifikat inspekcije			
19. Operator odgovoran za pošiljku							
20. Prethodno obaveštenje							
Datum	Vreme						
21. Za prevoz do:				22. Detalji o kontrolnoj tački			
23. Posebni carinski postupci							
Carinsko skladištenje <input type="checkbox"/>				Unutrašnja obrada <input type="checkbox"/>			
Ime i adresa operatora odgovornog za carinsku proceduru(e):							
Kontrolni organ ili kontrolno telo koji sertifikuje operatora odgovornog za carinsku proceduru(e):							

Verifikacija pošiljke pre specijalne carinske procedure(e)

Dodatne informacije:

Autoritet i država članica:

Datum:

Ime i potpis ovlašćene osobe

Referentni broj carinske deklaracije za postupak carinjenja

24. Prvi primalac u Evropskoj uniji

25. Kontrola od strane relevantnog nadležnog organa

Provera dokumentacije

Zadovoljavajuće

Nezadovoljavajuće

Odabранo za proveru identiteta i fizičku proveru

Da

Ne

Autoritet i država članica:

Datum:

Ime i potpis ovlašćene osobe / kvalifikovani elektronski pečat

26. Za prevoz od granične kontrolne tačke do kontrolne točke

27. Detalji o kontrolnoj tački

Da       Ne

28. Sredstvo transporta od granične kontrolne tačke do kontrolne točke

29. Provere identiteta i fizičke provere

Provere identiteta

Zadovoljavajuće

Nezadovoljavajuće

Fizičke provere

Zadovoljavajuće

Nezadovoljavajuće

Laboratorijski test	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Ne	
Rezultat testa	<input type="checkbox"/> Zadovoljavajuće	<input type="checkbox"/> Nezadovoljavajuće	

30. Odluka nadležnog organa:

- Da se pusti u promet kao organski proizvod;
- Da se pusti u promet kao proizvod u konverziji;
- Da se pusti u promet kao ne-organski proizvod;
- Pošiljka ne može biti puštena u slobodan promet;
- Deo pošiljke može biti pušten u slobodan promet.

Dodatne informacije:

Autoritet na graničnoj kontrolnoj tački / kontrolnoj tački / mestu puštanja u slobodan promet i država članica:

Datum:

Ime i potpis ovlašćene osobe / kvalifikovani elektronski pečat

31. Izjava prvog primaoca:

Ovim potvrđujemo da pri prijemu proizvoda, pakovanje ili kontejner i, gde je to relevantno, sertifikat inspekcije su:

- u skladu sa tačkom 6 Priloga III Regulative (EU) 2018/848; ili
- nisu u skladu sa tačkom 6 Priloga III Regulative (EU) 2018/848.

Ime i potpis ovlašćene osobe

Datum:

(1) Regulativa (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta od 30. maja 2018. o organskoj proizvodnji i označavanju organskih proizvoda i o stavljanju van snage Regulative Saveta (EZ) br. 834/2007 (SL L 150, 14.6.2018, str. 1).

(2) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2021/1698 od 13. jula 2021. koja dopunjava Regulativu (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta proceduralnim zahtevima za priznavanje nadležnih organa i organa za kontrolu koji su ovlašćeni da vrše kontrole nad sertifikovanim organskim operaterima i organskim proizvodima u trećim zemljama i sa pravilima njihovog nadzora i kontrola i drugih radnji koje treba da izvrše ti nadležni organi i organi za kontrolu (SL L 336, 23.9.2021, str. 7).

(3) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2021/1342 od 27. maja 2021. koja dopunjava Regulativu (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta pravilima o informacijama koje treba poslati od strane trećih zemalja i od nadležnih organa i organa za kontrolu u svrhu nadzora njihovog priznavanja u skladu sa članom 33(2) i (3) Regulative Saveta (EZ) br. 834/2007 za uvozne organske proizvode i mere koje treba preduzeti u obavljanju tog nadzora (SL L 292, 16.8.2021, str. 20).

## DEO II

### NAPOMENE ZA POPUNJAVANJE OBRASCA ZA SERTIFIKAT INSPEKCIJE

Polja od 1 do 18 mora popuniti relevantni kontrolni organ ili kontrolno telo u trećoj zemlji.

Polje 1: Ime, adresa i kod kontrolnog organa ili kontrolnog tela priznatog u skladu sa Članom 46 ili navedenog u Članu 57 Regulative (EU) 2018/848 ili kontrolni organ ili kontrolno telo određeno od strane nadležne vlasti treće zemlje navedenog u Članu 47 ili 48 te Regulative. Ovaj kontrolni organ ili kontrolno telo takođe popunjava polja od 2 do 18.

Polje 2: Ovo polje pokazuje odredbe Regulative (EU) 2018/848 koje su relevantne za izdavanje i upotrebu ovog sertifikata; naznačite relevantni propis.

Polje 3: Broj sertifikata automatski dodeljen od strane elektronskog sistema TRACES.

Polje 4: Ime i adresa operatora koji su proizveli ili obradili proizvode u trećoj zemlji navedenoj u polju 8.

Polje 5: Ime i adresa izvoznika proizvoda iz zemlje navedene u polju 9. Izvoznik je operator koji obavlja poslednju operaciju u svrhu pripreme, kako je definisano u Članu 3, tačka (44) Regulative (EU) 2018/848, na proizvodima navedenim u polju 13 i zatvara proizvode u odgovarajuća pakovanja ili kontejnere, u skladu sa tačkom 6. Priloga III Regulative (EU) 2018/848.

Polje 6: Gde je to primenljivo, popuniti ime i adresu jednog ili više operatora koji kupuju ili prodaju proizvod, a da ne skladište ili fizički rukuju proizvodom.

Polje 7: Ime i adresa kontrolnog organa ili kontrolnog tela za praćenje usaglašenosti sa pravilima o organskoj proizvodnji u zemlji navedenoj u polju 8.

Polje 8: Zemlja porekla znači zemlju(je) u kojoj su proizvod(i) proizveden(i)/uzgojen(i) ili obrađen(i).

Polje 9: Zemlja izvoza znači zemlju u kojoj je proizvod bio predmet poslednje operacije u svrhu pripreme, kako je definisano u Članu 3, tačka (44) Regulative (EU) 2018/848 i zatvoren u odgovarajućem pakovanju ili kontejnerima.

Polje 10: U slučaju pošiljki koje su predmet službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848, naznačiti ime i jedinstveni alfanumerički kod dodeljen od strane TRACES graničnoj kontrolnoj tački prvog dolaska u Uniju, na kojem se obavljaju službene kontrole u skladu sa Članom 6(1) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

U slučaju pošiljki oslobođenih od službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 3 Delegirane Regulative (EU) 2021/2305, naznačiti ime i jedinstveni alfanumerički kod dodeljen od strane TRACES na mestu puštanja u slobodan promet u Evropsku uniju, po potrebi, gde se obavljaju službene kontrole u skladu sa Članom 6(1) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

Informacije u ovom polju mogu ažurirati uvoznik ili njegov predstavnik pre dolaska pošiljke na graničnu kontrolnu tačku ili mesto puštanja u slobodan promet, po potrebi.

Polje 11: Zemlja odredišta znači zemlju prvog primaoca u Evropskoj uniji.

Polje 12: Ime, adresa i EORI broj, kako je definisano u Članu 1, tačka (18) Delegirane Regulative (EU) 2015/2446, uvoznika, kako je definisano u Članu 2, tačka (1) Sprovodbene Regulative (EU) 2021/2307, koji predstavlja pošiljku za puštanje u slobodan promet ili na sopstveni račun, ili putem predstavnika.

Polje 13: Opis proizvoda, koji uključuje:

- Indikaciju da li su proizvodi organski ili u konverziji;
- Kod kombinovane nomenklature (CN) kako je navedeno u Regulativi Saveta (EEC) br. 2658/87 (9) za proizvode u pitanju (na nivou od 8 cifara gde je moguće);
- Trgovačko ime;
- Kategorija proizvoda u skladu sa Prilogom II Izvršne Regulative (EU) 2021/1378 (10);
- Broj paketa (broj kutija, kartona, vreća, kanti, itd.);
- Serijski broj (LOT broj);
- Neto težina.

Polje 14: Broj kontejnera: opcionalno.

Polje 15: Broj plombe: opcionalno.

Polje 16: Ukupna bruto težina izražena u odgovarajućim jedinicama (kg, litra, itd.).

Polje 17: Sredstvo transporta korišćeno od zemlje porekla do dolaska proizvoda na graničnu kontrolnu tačku ili mesto puštanja u slobodan promet radi provere pošiljke i ovore sertifikata inspekcije.

Način transporta: avion, brod, železnica, drumsko vozilo, drugo.

Identifikacija sredstva transporta: za avion, broj leta, za brodove, ime broda, za železnicu, identitet voza i broj vagona, za drumski transport, registracioni broj tablica sa brojem prikolice ako je potrebno.

U slučaju trajekta, naznačiti brod i drumsko vozilo sa identifikacijom drumskog vozila i planiranim trajektom.

Polje 18: Izjava kontrolnog organa ili kontrolnog tela koje izdaje sertifikat. Izabrate odgovarajuću Delegiranu Regulativu Komisije. Ručni potpis ovlašćene osobe i pečat su obavezni samo u slučaju sertifikata inspekcije izdatih na papiru do 30. juna 2022. godine u skladu sa Članom 11(1) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

Polje 19: Ime, adresa i EORI broj, kako je definisano u Članu 1, tačka (18), Delegirane Regulative (EU) 2015/2446, operatora odgovornog za pošiljku, kako je definisano u Članu 2, tačka (2), Sprovodne Regulative (EU) 2021/2307. Ovo polje mora popuniti uvoznik naveden u polju 12, ako je operator odgovoran za pošiljku drugačiji od tog uvoznika.

Polje 20: U slučaju pošiljke proizvoda namenjenih za plasiranje na tržište Unije kao organski proizvodi ili proizvodi u konverziji, podložni službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848, naznačiti predviđeni datum i vreme dolaska na graničnu kontrolnu tačku.

U slučaju pošiljke proizvoda oslobođenih od službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom Regulativom (EU) 2021/2305, naznačiti predviđeni datum i vreme dolaska na mesto puštanja u slobodan promet u skladu sa tom Regulativom.

Polje 21: Da bi se zatražio prenos proizvoda na kontrolnu tačku u Uniji radi daljih službenih kontrola, ako je pošiljka izabrana za proveru identiteta i fizičku proveru od strane nadležnih organa na graničnoj kontrolnoj tački, ovo polje popunjava uvoznik, ili po potrebi operator odgovoran za pošiljku. Ovo polje se odnosi samo na proizvode koji su podvragnuti službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848.

Polje 22: Naznačiti ime kontrolne tačke u članici na koju se proizvodi trebaju preneti radi provere identiteta i fizičkih provera ako je pošiljka izabrana za takve provere od strane nadležnih organa na graničnoj kontrolnoj tački. Ovo polje popunjava uvoznik ili, po potrebi, operator odgovoran za pošiljku. Ovo polje se odnosi samo na proizvode koji su podvragnuti službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848.

Polje 23: Ovo polje mora popuniti relevantni nadležni organ i uvoznik.

U slučaju proizvoda podvrgnutih službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama, ovo polje mora popuniti nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački.

Ručni potpis ovlašćene osobe je obavezan u slučaju sertifikata inspekcije izdatih na papiru do 30. juna 2022. godine u skladu sa Članom 11(2) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

Polje 24: Ime i adresa prvog primaoca u Evropskoj uniji. Ovo polje mora popuniti uvoznik.

Polje 25: Ovo polje mora popuniti nadležni organ nakon obavljenih dokumentarnih provera u skladu sa Članom 6 Delegirane Regulative (EU) 2021/2306. U slučaju da dokumentarne provere nisu zadovoljavajuće, polje 30 mora biti popunjeno.

Ta vlast mora naznačiti da li je pošiljka izabrana za proveru identiteta i fizičke provere.

Potpis ovlašćene osobe/kvalifikovanog elektronskog pečata je obavezan samo ako je nadležni organ različit od nadležnog organa naznačenog u polju 30. Ručni potpis ovlašćene osobe je obavezan samo u slučaju sertifikata inspekcije izdatih na papiru do 30. juna 2022. godine u skladu sa Članom 11(2) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

Polje 26: Popunjava nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački ako je pošiljka izabrana za proveru identiteta i fizičku proveru i ako je pošiljka prihvatljiva za prenos na kontrolnu tačku radi daljih službenih kontrola. Ovo polje se odnosi samo na proizvode koji su podvrgnuti službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848.

Polje 27: U slučaju prenosa na kontrolnu tačku, naznačiti ime kontrolne tačke u članici na koju se proizvodi traže da budu preneseni radi provere identiteta i fizičkih provera, njeni kontakt podaci i jedinstveni alfanumerički kod koji je dodeljen TRACES-u. Ovo polje popunjava nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački. Ovo polje se odnosi samo na proizvode koji su podvrgnuti službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Članom 45(5) Regulative (EU) 2018/848.

Polje 28: Videti smernice za polje 17. Ovo polje mora biti popunjeno u slučaju da je pošiljka preneta na kontrolnu tačku radi provere identiteta i fizičkih provera.

Polje 29: Ovo polje mora popuniti nadležni organ u slučaju da su proizvodi izabrani za proveru identiteta i fizičke provere.

Polje 30: Ovo polje mora popuniti nadležni organ, nakon obavljenih priprema kako je predviđeno Članom 7(1) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306, ako je to primenljivo, i u svim slučajevima nakon provere pošiljke u skladu sa Članom 6(1) i (2) te Regulative.

Nadležni organ mora izabrati odgovarajuću opciju dodajući, po potrebi, sve dodatne informacije koje smatra relevantnim. Posebno, ako je izabrana opcija "Pošiljka ne može biti puštena u slobodan promet" ili "Deo pošiljke može biti pušten u slobodan promet", relevantne informacije moraju biti navedene pod "dodatne informacije".

U slučaju proizvoda podvrgnutih službenim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama, ovo polje mora popuniti nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački. U slučaju da je pošiljka preneta na kontrolnu tačku radi provere identiteta i fizičkih provera koje se odnose na Član 6 Delegirane Regulative (EU) 2021/2306, ovo polje mora popuniti nadležni organ na toj kontrolnoj tački.

Pod "nadležni organ na graničnoj kontrolnoj tački/kontrolnoj tački/mestu puštanja u slobodan promet", naznačiti ime nadležne vlasti, po potrebi.

Ručni potpis ovlašćene osobe je obavezan samo u slučaju sertifikata inspekcije izdatih na papiru do 30. juna 2022. godine u skladu sa Članom 11(2) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

Polje 31: Ovo polje mora popuniti prvi primalac pri prijemu proizvoda nakon puštanja u slobodan promet odabirom jedne opcije nakon obavljenih provera predviđenih u tački 6 Priloga III Regulativi (EU) 2018/848.

Ručni potpis prvog primaoca je obavezan za sertifikate inspekcije izdatih na papiru do 30. juna 2022. godine u skladu sa Članom 11(2) Delegirane Regulative (EU) 2021/2306.

---

( 1 ) Regulativa (EU) br. 910/2014 Evropskog parlamenta i Saveta od 23. jula 2014. o elektronskoj identifikaciji i poverenju uslugama za elektronske transakcije na unutrašnjem tržištu i stavljanju van snage Direktive 1999/93/EC (SL L 257, 28.8.2014, str. 73).

( 2 ) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2021/1698 od 13. jula 2021. kojom se dopunjuje Regulativa (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta postupovnim zahtevima za priznavanje kontrolnih organa i kontrolnih tela koja su nadležna za sprovođenje kontrola nad operaterima sertifikovanim za organsku proizvodnju i nad organskim proizvodima u trećim zemljama i pravilima o njihovom nadzoru i kontrolama i drugim radnjama koje treba sprovoditi od strane tih kontrolnih vlasti i tela (SL L 336, 23.9.2021, str. 7).

( 3 ) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2019/2123 od 10. oktobra 2019. kojom se dopunjuje Regulativa (EU) 2017/625 Evropskog parlamenta i Saveta u pogledu pravila o slučajevima i uslovima pod kojima se mogu vršiti provere identiteta i fizičke provere određenih dobara na kontrolnim tačkama i dokumentarne provere mogu vršiti na daljinu od graničnih kontrolnih tački (SL L 321, 12.12.2019, str. 64).

( 4 ) Regulativa (EU) br. 952/2013 Evropskog parlamenta i Saveta od 9. oktobra 2013. o carinskom zakoniku Unije (SL L 269 10.10.2013, str. 1).

( 5 ) Delegirana Regulativa Komisije (EU) br. 2021/2306 od 21. oktobra 2021. kojom se dopunjuje Regulativa (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta pravilima o službenim kontrolama pošiljki organskih proizvoda i proizvoda u konverziji namenjenih za uvoz u Uniju i o sertifikatu inspekcije (SL L 461, 27.12.2021, str. 13).

( 6 ) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2021/2305 od 21. oktobra 2021. kojom se dopunjuje Regulativa (EU) 2017/625 Evropskog parlamenta i Saveta pravilima o slučajevima i uslovima pod kojima su organski proizvodi i proizvodi u konverziji oslobođeni službenih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama, mesto službenih kontrola za takve proizvode i o izmeni Delegiranih Regulativi Komisije (EU) 2019/2123 i (EU) br. 2019/2124 (SL L 461, 27.12.2021, str. 5).

( 7 ) Delegirana Regulativa Komisije (EU) 2015/2446 od 28. jula 2015. kojom se dopunjuje Regulativa (EU) br. 952/2013 Evropskog parlamenta i Saveta u vezi sa detaljnim pravilima o određenim odredbama Carinskog zakonika Unije (SL L 343, 29.12.2015, str. 1).

( 8 ) Odluka Komisije (EU) 2021/2307 od 21. oktobra 2021. o pravilima o dokumentima i obaveštenjima potrebnim za organske proizvode i proizvode u konverziji namenjene za uvoz u Uniju (SL L 461, 27.12.2021, str. 30).

( 9 ) Savet Regulativa (EEC) br. 2658/87 od 23. jula 1987. o tarifnoj i statističkoj nomenklaturi i o Zajedničkoj carinskoj tarifi (SL L 256, 7.9.1987, str. 1).

( 10 ) Odluka Komisije (EU) 2021/1378 o utvrđivanju određenih pravila o sertifikatu izdatom operaterima, grupama operatera i izvoznicima u trećim zemljama koji su uključeni u uvoz organskih proizvoda i proizvoda u konverziji u Uniju i uspostavljanje liste priznatih kontrolnih organa i kontrolnih tela u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta (SL L 297, 20.8.2021, str. 24).