

PRIMEDBENA REGULATIVA KOMISIJE (EU) 2021/279

od 22. februara 2021.

kojom se utvrđuju detaljna pravila za primenu Regulative (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta o kontrolama i drugim merama kojima se osiguravaju sljedljivost i usaglašenost u organskoj proizvodnji i označivanju organskih proizvoda

EVROPSKA KOMISIJA,

Imajući u vidu Ugovor o funkcionisanju Evropske unije,

Imajući u vidu Regulativu (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 (1), i posebno članove 28(3)(a), 29(8)(a), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) i 43(7) te Regulative,

S obzirom na:

(1) Poglavlje III Regulative (EU) 2018/848 utvrđuje opšta pravila proizvodnje za operatore, uključujući preventivne mere kako bi se izbeglo prisustvo nedozvoljenih proizvoda i supstanci i mere koje treba preduzeti u slučaju prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci. Kako bi se osigurali harmonizovani uslovi za sprovođenje te Regulative, trebalo bi utvrditi dodatna pravila.

(2) Imajući u vidu važnost preventivnih mera koje operatori moraju preduzeti kako bi izbegli prisustvo nedozvoljenih proizvoda i supstanci navedenih u članu 28 Regulative (EU) 2018/848, primereno je uspostaviti postupne korake koje treba preduzeti i relevantnu dokumentaciju koja treba dostaviti u slučaju da operatori posumnjaju, zbog prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci, da proizvod koji je namenjen za upotrebu ili promociju kao organski ili proizvod u konverziji nije u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848.

(3) Kako bi se osigurao harmonizovan pristup širom Unije u vezi sa zvaničnom istragom koja se navodi u članu 29(1)(a) Regulative (EU) 2018/848 u slučaju prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci u organskim ili proizvodima u konverziji, trebalo bi utvrditi dodatna pravila koja obuhvataju elemente koji treba da se odrede prilikom sprovođenja zvanične istrage, očekivane rezultate zvanične istrage, kao i minimalne obaveze izveštavanja.

(4) Poglavlje IV Regulative (EU) 2018/848 utvrđuje specifične odredbe koje se odnose na označavanje organskih i proizvoda u konverziji. Kako bi se osigurali jednaki uslovi za sprovođenje te Regulative, trebalo bi utvrditi dodatna pravila u vezi sa mestom i izgledom određenih oznaka na etiketi.

(5) Poglavlje V Regulative (EU) 2018/848 utvrđuje pravila za sertifikaciju operatora i grupa operatora. Kako bi se osigurali harmonizovani uslovi za sprovođenje te Regulative, trebalo bi utvrditi dodatna pravila za sertifikaciju grupe operatora.

(6) U interesu efikasnosti i pristupačnih operativnih troškova sistema interne kontrole (ICS), primereno je predvideti maksimalnu veličinu grupe operatora. Postavljanjem ovog ograničenja očekuje se da ICS može osigurati usaglašenost svih članova grupe sa Regulativom (EU) 2018/848 putem internih kontrola i neophodne obuke. Nadalje, nadležni organ ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo koje sertifikuje grupu može ponoviti inspekciju prihvatljivog broja članova. Ograničenje veličine pružice dodatne garancije za ažuriranu listu članova, brzu i redovnu razmenu informacija sa kontrolnim organima ili kontrolnim telima, i osigurati sprovođenje adekvatnih mera. Međutim, maksimalna veličina treba uzeti u obzir kako bi grupa operatora mogla generisati dovoljne resurse za uspostavljanje efikasnog ICS-a koji se oslanja na kvalifikovano osoblje.

(7) Kako bi se pružili dokazi o usaglašenosti i omogućila razmena informacija i deljenje znanja, treba utvrditi listu dokumenata i evidencija koje grupa operatora mora čuvati u svrhu ICS-a.

(8) ICS treba da predstavlja osnovu za sertifikaciju grupe operatora. Stoga, menadžeri ICS-a treba da budu obavezni da obaveste nadležni organ ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo koje izdaje sertifikat o najvažnijim pitanjima, kao što su sumnje u neusaglašenosti, suspenzije ili povlačenja članova i bilo koje zabrane stavljanja proizvoda na tržište kao organskih ili proizvoda u konverziji.

(9) Poglavlje VI Regulative (EU) 2018/848 utvrđuje pravila za službene kontrole i druge zvanične aktivnosti. Kako bi se osigurali harmonizovani uslovi za sprovođenje te Regulative, treba utvrditi dodatna pravila.

(10) Kako bi se osigurao kontinuitet trenutnih nacionalnih sistema kontrole u državama članicama, trebalo bi uspostaviti pravila o minimalnim procentima za službene kontrole i uzorkovanje.

(11) S ciljem eliminisanja značajnih razlika u trenutnoj primeni nacionalnih kataloga mera u državama članicama, trebalo bi uspostaviti zajednički predložak za katalog mera i dalje smernice o klasifikaciji neusaglašenosti i odgovarajućih mera.

(12) Informacije o bilo kakvoj sumnji na neusaglašenost ili o bilo kojoj utvrđenoj neusaglašenosti koja utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji trebalo bi direktno i što efikasnije podeliti između država članica i Komisije, pre svega kako bi se omogućilo svim nadležnim organima da sprovedu zvanične istrage i primene neophodne mere kako je propisano u članu 29(1) i (2), članu 41(1), (2) i (3) i članu 42 Regulative (EU) 2018/848. Nadalje, primereno je precizirati detalje i postupke za deljenje tih informacija, uključujući funkcionalnosti Sistema informacija o organskoj poljoprivredi. U tom kontekstu, ovom Regulativom trebalo bi takođe razjasniti da u slučaju bilo kakve sumnje ili utvrđene neusaglašenosti koja utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji otkrivene od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tela, takve informacije treba preneti bez odlaganja njihovim nadležnim organima. Naposljetku, ovom Regulativom trebalo bi precizirati koje informacije bi najmanje trebalo deliti kontrolnim organima i kontrolnim telima sa drugim kontrolnim organima i kontrolnim telima i njihovim nadležnim organima i postaviti obavezu za nadležne organe da preduzmu odgovarajuće mere i uspostave dokumentovane postupke kako bi omogućili takvu razmenu informacija na njihovoj teritoriji.

(13) Grupe operatora u trećim zemljama koje posluju u skladu sa Regulativom Saveta (EZ) br. 834/2007 i Regulativama Komisije (EZ) br. 889/2008 i (EZ) br. 1235/2008 mogu imati broj članova znatno veći od maksimalne veličine utvrđene ovom Regulativom. Uspostavljanje novih grupa operatora koje se pridržavaju ovog novog zahteva može implicirati konkretne adaptacije za uspostavljanje odgovarajućeg pravnog subjekta, ICS-a i neophodnih elemenata za sertifikaciju od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tela. Stoga, treba predvideti prelazni period od maksimalno 3 godine od 1. januara 2022. godine u vezi sa tim grupama operatora kako bi im se omogućilo da izvrše potrebne adaptacije kako bi se pridržavali nove maksimalne veličine.

(14) Zahtev koji se odnosi na nacionalni katalog mera može implicirati promenu već postojećih nacionalnih kataloga mera koji su razvijeni u državama članicama do sada u skladu sa Regulativama (EZ) br. 834/2007 i (EZ) br. 889/2008. Stoga, treba predvideti prelazni period od maksimalno 1 godine od 1. januara 2022. godine za sve države članice u vezi sa tim postojećim nacionalnim katalogima mera kako bi im se omogućilo da izvrše potrebna unapređenja ili zamenu svojih nacionalnih kataloga mera kako bi se pridržavali novih zahteva.

(15) U interesu jasnoće i pravne sigurnosti, ova Regulativa treba da se primenjuje od datuma primene Regulative (EU) 2018/848.

(16) Mere predviđene ovom Regulativom u skladu su sa mišljenjem Odbora za organsku proizvodnju,

USVOJILA JE OVU REGULATIVU:

Član 1

Postupci koje operator treba da preduzme u slučaju sumnje na neusaglašenosti zbog prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci

1. Kako bi proverio da li se sumnja može dokazati u skladu sa članom 28(2)(b) Regulative (EU) 2018/848, operator treba da uzme u obzir sledeće elemente:

(a) Gde sumnja na neusaglašenost ulaznog organskog ili proizvoda u konverziji, operator treba da proveri da li:

(I) Informacije na etiketi organskog ili proizvoda u konverziji i informacije na pratećim dokumentima odgovaraju;

(II) Informacije na sertifikatu koje je pružio dobavljač odnose se na proizvod koji je zaista kupljen;

(b) Gde postoji sumnja da uzrok prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci leži pod kontrolom operatora, operator treba da ispita bilo koji mogući uzrok prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci.

2. Kada operator obavesti nadležni organ ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo, u skladu sa članom 28(2)(d) Regulative (EU) 2018/848 o dokazanoj sumnji ili kada sumnja ne može biti eliminisana, operator treba da obezbedi, ako je relevantno i gde je dostupno, sledeće elemente:

- (a) Informacije i dokumente o dobavljaču (prijemnica, faktura, sertifikat dobavljača, Sertifikat za inspekciju organskih proizvoda (COI));
- (b) Sledljivost proizvoda sa identifikacijom serije, količinom na stanju i količinom prodatog proizvoda;
- (c) Laboratorijske rezultate, iz akreditovane laboratorije kada su relevantni i dostupni;
- (d) Listu uzorkovanja sa detaljima vremena, mesta i metodom korišćene za uzimanje uzorka;
- (e) Bilo kakve informacije o prethodnoj sumnji u vezi sa specifičnim nedozvoljenim proizvodom ili supstancom;
- (f) Svaki drugi relevantni dokument radi razjašnjenja slučaja.

Član 2

Metodologija zvanične istrage

1. Bez ugrožavanja člana 38(2) Regulative (EU) 2018/848, prilikom sprovođenja zvanične istrage navedene u članu 29(1)(a) te Regulative, nadležni organi ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo, treba da odrede barem sledeće:

- (a) Ime, identifikacija serije, vlasništvo i fizičko mesto predmetnih organskih ili proizvoda u konverziji;
- (b) Da li su predmetni proizvodi i dalje stavljeni na tržište kao organski ili proizvodi u konverziji ili korišćeni u organskoj proizvodnji;
- (c) Vrstu, ime, količinu i druge relevantne informacije o prisutnim nedozvoljenim proizvodima ili supstancama;
- (d) Na kojoj je fazi proizvodnje, pripreme, skladištenja ili distribucije i gde tačno detektovano prisustvo nedozvoljenih proizvoda ili supstanci, posebno za biljnu proizvodnju, da li je uzorak uzet pre berbe ili posle berbe;
- (e) Da li su drugi operatori u lancu snabdevanja pogođeni;
- (f) Rezultate prethodnih zvaničnih istraga o predmetnim organskim ili proizvodima u konverziji i operaterima.

2. Zvanična istraga treba da se sprovodi korišćenjem odgovarajućih metoda i tehnika, uključujući one koje se navode u članu 14 i članu 137(3) Regulative (EU) 2017/625 Evropskog parlamenta i Saveta.

3. Zvanična istraga treba bar da sadrži zaključak o:

(a) Integritetu organskih i proizvoda u konverziji;

(b) Izvoru i uzroku prisustva nedozvoljenih proizvoda ili supstanci;

(c) Elementima navedenim u članu 29(2)(a), (b) i (c) Regulative (EU) 2018/848.

4. Nadležni organi ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo treba da sastave završni izveštaj za svaku zvaničnu istragu. Taj završni izveštaj treba da sadrži:

(a) Zapise o specifičnim elementima koji su potrebni u skladu sa ovim članom;

(b) Zapise o informacijama razmenjenim sa nadležnim organom, drugim kontrolnim organima i kontrolnim telima i Komisijom u vezi sa tom zvaničnom istragom.

Član 3

Uslovi za korišćenje određenih oznaka

1. Oznake za proizvode iz prelaznog razdoblja biljnog porekla kako je navedeno u članu 30(3) Regulative (EU) 2018/848 treba da se pojavi u:

(a) boji, veličini i stilu slova koji nisu istaknutiji od opisa proizvoda, dok cela oznaka treba da ima istu veličinu slova;

(b) u istom je vidnom polju kao i kod (brojčana oznaka) kontrolnog organa ili kontrolnog tela kako je navedeno u članu 32(1)(a) Regulative (EU) 2018/848.

2. Oznaka koda kontrolnog organa ili kontrolnog tela kako je navedeno u članu 32(1)(a) Regulative (EU) 2018/848 treba da se pojavi u istom vidnom polju kao i logo organske proizvodnje Evropske unije, ukoliko se koristi u označavanju.

3. Naziv mesta gde su uzgajane poljoprivredne sirovine iz kojih se sastoji proizvod, kako je navedeno u članu 32(2) Regulative (EU) 2018/848, treba da se postavi odmah ispod koda navedenog u stavu 2 ovog člana.

Član 4

Struktura i veličina grupe operatora

Član grupe operatora treba da se registruje samo u jednoj grupi operatora za dati proizvod, čak i ako je operator angažovan u različitim aktivnostima koje se odnose na taj proizvod.

Maksimalna veličina grupe operatora treba da bude 2 000 članova.

Član 5

Dokumentacija i evidencije grupe operatora

Grupa operatora treba da čuva sledeća dokumenta i evidencije u svrhu sistema interne kontrole (ICS):

(a) lista članova grupe operatora zasnovana na njihovoj registraciji svakog člana i koja se sastoji od sledećih elemenata za svakog člana grupe operatora:

(I) ime i identifikacija (broj);

(II) kontakt podaci;

(III) datum registracije;

(IV) ukupna površina zemljišta kojim član upravlja i da li je deo organske, u konverziji ili ne-organske proizvodne jedinice;

(V) informacije o svakoj proizvodnoj jedinici i/ili aktivnosti: veličina, lokacija, uključujući mapu gde je dostupna, proizvod, datum početka perioda konverzije i procene prinosa;

(VI) datum poslednje interne kontrole sa imenom inspektora ICS;

(VII) datum poslednje službene kontrole sprovedene od strane nadležnog organa ili, gde je to primereno, kontrolnog organa ili kontrolnog tela sa imenom inspektora;

(VIII) datum i verzija liste;

(b) potpisani ugovori o članstvu između člana i grupe operatora kao pravnog lica, koji treba da sadrže prava i obaveze člana;

(c) izveštaji interne kontrole potpisani od strane inspektora ICS i kontrolisanog člana grupe operatora i uključujući barem sledeće elemente:

(I) ime člana i lokacija proizvodne jedinice ili prostorija, uključujući kupovinu i centre za prikupljanje gde se odvijaju aktivnosti navedene u članu 36(1)(a) Regulative (EU) 2018/848 koje su predmet inspekcije;

(II) datum i početak i kraj interne kontrole;

(III) nalazi kontrole;

(IV) opseg /perimetar revizije;

(V) datum izdavanja izveštaja;

(VI) ime internog inspektora;

(d) evidencije obuke inspektora ICS koje se sastoje od:

(I) datuma obuke;

(II) predmet obuke;

(III) ime obučivača;

(IV) potpis polaznika;

(V) gde je to primereno, procena stečenog znanja;

(e) evidencije obuke članova grupe operatora;

(f) evidencije mera preduzetih u slučaju neusaglašenosti od strane menadžera ICS, koje treba da uključuju:

(I) članove koji su podvrgnuti merama u slučaju neusaglašenosti, uključujući one koji su suspendovani, povučeni ili zahtevaju da se pridržavaju novog perioda konverzije;

(II) dokumentacija identifikovane neusaglašenosti;

(III) dokumentacija praćenja mera;

(g) evidencije sledljivosti, uključujući informacije o količinama, o sledećim aktivnostima, gde je to relevantno:

(I) kupovina i distribucija inputa na gazdinstvo, uključujući biljni reproduktivni materijal od strane grupe;

(II) proizvodnja uključujući berbu;

(III) skladištenje;

(IV) priprema;

(V) isporuka proizvoda od svakog člana do zajedničkog sistema stavljanja na tržište;

(VI) stavljanje proizvoda na tržište od strane grupe operatora;

(h) pisani sporazumi i ugovori između grupe operatora i podizvođača koji uključuju informacije o prirodi podugovorenih aktivnosti;

(i) imenovanje menadžera ICS;

(j) imenovanje inspektora ICS kao i lista inspektora ICS.

Lista članova navedena u tački (a) prvog stava treba da bude ažurirana od strane menadžera ICS nakon bilo koje izmene elemenata navedenih u tački (a)(I) do (VIII) i treba da bude naznačeno da li je neki od članova suspendovan ili povučen zbog mera u slučaju neusaglašenosti koje proizilaze iz internih kontrola ili službenih kontrola.

Član 6

Obaveštenja od menadžera ICS

Menadžer ICS treba odmah da obavesti nadležni organ ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo o sledećim informacijama:

(a) svaka sumnja u teže i kritične neusaglašenosti;

(b) svaka suspenzija ili povlačenje člana ili proizvodne jedinice ili prostora, uključujući centre za kupovinu i prikupljanje, iz grupe;

(c) svaka zabrana stavljanja proizvoda na tržište kao organskih ili u konverziji, uključujući ime ili imena predmetnih članova, relevantne količine i identifikaciju serije.

Član 7

Minimalni procenti kontrola i uzimanja uzoraka

Sledeća pravila o minimalnim procentima primenjuju se na službene kontrole navedene u članu 38(4) Regulative (EU) 2018/848 koje treba da sprovede svaki nadležni organ ili, gde je to primereno, kontrolni organ ili kontrolno telo u skladu sa rizikom neusaglašenosti:

(a) minimalno 10 % svih službenih kontrola operatora ili grupa operatora treba da se sprovede bez prethodne najave svake godine;

(b) minimalno 10 % dodatnih kontrola u odnosu na one navedene u členu 38(3) Regulative (EU) 2018/848 treba da se sprovede svake godine;

(c) minimalno 5 % broja operatora, isključujući operatore koji su oslobođeni u skladu sa članovima 34(2) i 35 (8) Regulative (EU) 2018/848, treba da podlegne uzimanju uzoraka u skladu sa članom 14(h) Regulative (EU) 2017/625 svake godine;

(d) minimalno 2 % članova svake grupe operatora treba da podlegne uzimanju uzoraka u skladu sa članom 14(h) Regulative (EU) 2017/625 svake godine;

(e) minimalno 5 % operatora koji su članovi grupe operatora, ali ne manje od 10 članova, treba da podlegne ponovnoj inspekciji svake godine. U slučaju da grupa operatora ima 10 članova ili manje, svi članovi treba da budu kontrolisani u vezi sa proverom usaglašenosti navedenom u členu 38(3) Regulative (EU) 2018/848.

Član 8

Mere u slučaju utvrđene neusaglašenosti

Nadležni organi mogu koristiti uniformna rešenja utvrđena u Prilogu I ove Regulative za razvoj nacionalnog kataloga mera kako je navedeno u členu 41(4) Regulative (EU) 2018/848.

Taj nacionalni katalog mera treba da obuhvati bar:

(a) listu neusaglašenosti sa referencom na specifična pravila Regulative (EU) 2018/848 ili delegirani ili izvršni akt usvojen u skladu sa tom Regulativom;

(b) klasifikaciju neusaglašenosti u tri kategorije: blaze, teže i kritične, uzimajući u obzir bar sledeće kriterijume:

(I) primena preventivnih mera navedenih u členu 28(1) Regulative (EU) 2018/848 i sopstvenih kontrola navedenih u členu 9(1)(d) Regulative (EU) 2017/625;

(II) uticaj na integritet organskog ili proizvoda u konverziji;

(III) sposobnost sistema sledljivosti da locira pogođene proizvode u lancu snabdevanja;

(IV) odgovor na prethodne zahteve nadležnog organa ili, gde je to primereno, kontrolnog organa ili kontrolnog tela;

(c) mere koje odgovaraju različitim kategorijama neusaglašenosti.

Član 9

Razmena informacija

1. Radi primene člana 43(1) Regulative (EU) 2018/848, nadležni organi koristiće Informacioni sistem za organsku proizvodnju (OFIS) i obrasce utvrđene u Prilogu II ove Regulative radi razmene informacija sa Komisijom i drugim članicama u skladu sa sledećim pravilima:

(a) Članica (obaveštavajuća članica) treba da obavesti Komisiju i relevantne članice ili članice (obaveštene članice) bar u sledećim situacijama:

(I) kada sumnja ili utvrđena neusaglašenost utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji koji potiču iz druge članice;

(II) kada sumnja ili utvrđena neusaglašenost utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji uvezenih iz treće zemlje u skladu sa članom 45(1) ili članom 57 Regulative (EU) 2018/848;

(III) kada sumnja ili utvrđena neusaglašenost utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji koji potiču iz obaveštavajuće članice, pošto bi to moglo imati implikacije za jednu ili više obaveštenih članica (obaveštenje o upozorenju);

(b) u situacijama navedenim u tački (a)(I) i (II), obaveštene članice treba da odgovore u roku od 30 kalendarskih dana od datuma prijema obaveštenja i treba da obaveste o preduzetim radnjama i merama, uključujući rezultate zvanične istrage i dostave sve druge dostupne informacije i/ili zahtevane od strane obaveštavajuće članice;

(c) obaveštavajuća članica može da zatraži od obaveštenih članica sve potrebne dodatne informacije;

(d) obaveštavajuća članica treba što pre da unese i ažurira potrebne podatke u OFIS-u, uključujući ažuriranja koja se odnose na rezultate svojih sopstvenih zvaničnih istraga;

(e) u situaciji navedenoj u tački (a)(II) i kada je Komisija obaveštena od strane članice, Komisija treba da obavesti nadležni organ ili, gde je to relevantno, kontrolni organ ili kontrolno telo treće zemlje.

2. Pored obaveze informisanja navedene u članu 32(b) Regulative (EU) 2017/625, kontrolni organ ili kontrolno telo treba bez odlaganja da obavesti nadležni organ koji mu je poverio ili preneo određene zvanične kontrolne zadatke ili određene zadatke vezane za druge zvanične aktivnosti u skladu sa članom 4(3) i članom 28(1) ili članom 31 te Regulative, o svakoj sumnji ili utvrđenoj neusaglašenosti koja utiče na integritet organskih ili proizvoda u konverziji. Takođe treba da dostavi sve druge informacije koje zahteva taj nadležni organ.

3. Radi primene člana 43(3) Regulative (EU) 2018/848, gde operatori ili grupe operatora i/ili njihovi podugovarači kontrolišu različiti kontrolni organ ili kontrolno telo, ti kontrolni organi ili kontrolna tela treba da razmene relevantne informacije o operacijama pod njihovom kontrolom.

4. Radi primene člana 43(3) Regulative (EU) 2018/848, gde operatori ili grupe operatora i/ili njihovi podugovarači promene svoj kontrolni organ ili kontrolno telo, takvi operateri i/ili kontrolni organ ili kontrolno telo treba da obaveste nadležni organ bez odlaganja o toj promeni.

Novi kontrolni organ ili kontrolno telo treba da zatraži kontrolni dosije operatora ili grupe operatora od prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tela. Prethodni kontrolni organ ili kontrolno telo treba bez odlaganja da preda novom kontrolnom organu ili kontrolnom telu kontrolni dosije operatora ili grupe operatora, uključujući pisane zapise navedene u članu 38(6) Regulative (EU) 2018/848, status sertifikacije, listu neusaglašenosti i preduzete mere od strane prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tela.

Novi kontrolni organ ili kontrolno telo treba da se pobrine da neusaglašenosti zabeležene u zapisima prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tela budu ili će biti rešena od strane operatora.

5. Radi primene člana 43(3) Regulative (EU) 2018/848, gde su operatori ili grupe operatora podvrgnuti proveru sledljivosti i proveru masenog bilansa, kontrolni organi ili kontrolna tela treba da razmene relevantne informacije koje omogućavaju završetak ovih provera.

6. Nadležni organi treba da preduzmu odgovarajuće mere i uspostave dokumentovane procedure kako bi omogućili razmenu informacija između njih i kontrolnih organa i/ili kontrolnih tela kojima su poverili određene zvanične kontrolne zadatke ili određene zadatke koji se odnose na druge zvanične aktivnosti, kao i između tih kontrolnih organa i/ili kontrolnih tela.

Član 10

Prelazne odredbe

1. Grupama operatora u trećim zemljama koje se pridržavaju Regulativa (EZ) br. 834/2007, (EZ) br. 889/2008 i (EZ) br. 1235/2008 pre datuma početka primene ove Regulative, a za koje su neophodne važne administrativne, pravne i strukturalne promene u vezi sa maksimalnom veličinom grupe operatora propisanom u drugom stavu člana 4. ove Regulative, treba da se pridržavaju te odredbe najkasnije od 1. januara 2025. godine.

2. Nacionalni katalog mera razvijen u skladu sa članom 8. primenjivaće se najkasnije od 1. januara 2023. godine.

Član 11

Stupanje na snagu i primena

Ova Regulativa stupa na snagu dvadesetog dana od dana objavljivanja u Službenom listu Evropske unije.

Primenjivaće se od 1. januara 2022. godine.

Ova Regulativa je obavezujuća u celini i direktno se primenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Briselu, 22. februara 2021. godine.

Za Komisiju

Predsednica

Ursula VON DER LEYEN

(1) OJ L 150, 14.6.2018, str. 1. - Službeni list Evropske unije, L 150, 14.6.2018., str. 1.

(2) Regulativa Saveta (EZ) br. 834/2007 od 28. juna 2007. o organskoj proizvodnji i obeležavanju organskih proizvoda i stavljanju van snage Regulative (EEZ) br. 2092/91 (SL L 189, 20.7.2007., str. 1).

(3) Regulativa Komisije (EZ) br. 889/2008 od 5. septembra 2008. o utvrđivanju detaljnih pravila za primenu Regulative Vijeća (EZ) br. 834/2007 o organskoj proizvodnji i obeležavanju organskih proizvoda u vezi sa organskom proizvodnjom, obeležavanjem i kontrolom (SL L 250, 18.9.2008, str. 1).

(4) Regulativa Komisije (EZ) br. 1235/2008 od 8. decembra 2008. o utvrđivanju detaljnih pravila za primenu Regulative Vijeća (EZ) br. 834/2007 u pogledu uređivanja uvoza organskih proizvoda iz trećih zemalja (SL L 334, 12.12.2008, str. 25).

(5) Regulativa (EU) 2017/625 Evropskog parlamenta i Saveta od 15. marta 2017. o službenim kontrolama i drugim zvaničnim aktivnostima sprovedenim radi primene prava u oblasti hrane i hrane za životinje, pravila o zdravlju i dobrobiti životinja, zdravlju bilja i zaštiti bilja, o izmeni Uredbi (EZ) br. 999/2001, (EZ) br. 396/2005, (EZ) br. 1069/2009, (EZ) br. 1107/2009, (EU) br. 1151/2012, (EU) br. 652/2014, (EU) 2016/429 i (EU) 2016/2031 Evropskog parlamenta i Saveta, o izmeni Uredbi (EZ) br. 1/2005 i (EZ) br. 1099/2009 Saveta i o stavljanju van snage Uredbi (EZ) br. 854/2004 i (EZ) br. 882/2004 Evropskog parlamenta i Saveta, Direktiva Saveta 98/58/EZ, 1999/74/EZ, 2007/43/EZ, 2008/119/EZ i 2008/120/EZ, i odluke Saveta 92/438/EEZ (Regulativa o službenim kontrolama) (SL L 95, 7.4.2017, str. 1).

PRILOG I

Jedinstveni aranžmani za razvoj i primenu nacionalnog kataloga mera kako je navedeno u članu 8

1. Nadležni organi mogu klasifikovati slučajeve neusaglašenosti kao blaže, teže ili kritične, na osnovu klasifikacionih kriterijuma u članu 8, kada se jedna ili više sledećih situacija primenjuje:

(a) slučaj neusaglašenosti je blaži kada:

(I) mere predostrožnosti su proporcionalne i odgovarajuće, a kontrole koje je operator sproveo su efikasne;

(II) neusaglašenost ne utiče na integritet organskog ili proizvoda u konverziji;

(III) sistem za praćenje može locirati pogođeni proizvod(e) u lancu snabdevanja i zabrana stavljanja proizvoda na tržište sa referencom na organsku proizvodnju je moguća;

(b) slučaj neusaglašenosti je teži kada:

(I) mere predostrožnosti nisu proporcionalne i odgovarajuće i kontrole koje je operator sproveo nisu efikasne;

(II) neusaglašenost utiče na integritet organskog ili proizvoda u konverziji;

(III) operator nije pravovremeno ispravio blažu neusaglašenost;

(IV) sistem za praćenje može locirati pogođeni proizvod(e) u lancu snabdevanja i zabrana stavljanja proizvoda na tržište sa referencom na organsku proizvodnju je moguća;

(c) slučaj neusaglašenosti je kritičan kada:

(I) mere predostrožnosti nisu proporcionalne i odgovarajuće i kontrole koje je operator sproveo nisu efikasne;

(II) neusaglašenost utiče na integritet organskog ili proizvoda u konverziji;

(III) operator nije ispravio prethodne teže neusaglašenosti ili ponavlja neusaglašenosti iz drugih kategorija;

(IV) nema informacija iz sistema praćenja da locira pogođeni proizvod(e) u lancu snabdevanja i zabrana stavljanja proizvoda na tržište sa referencom na organsku proizvodnju nije moguća.

2. Mera

Nadležni organi ili, prema potrebi, kontrolni organi ili kontrolna tela na odgovarajući način mogu primeniti jednu ili više sledećih mera na navedene kategorije neusaglašenosti:

Kategorija neusaglašenosti	Mera
Blaža	Predaja od strane operatora plana korektivnih mera u roku postavljenom za ispravku neusaglašenosti
Teža	Nema pozivanja na organsku proizvodnju u označavanju i oglašavanju celokupne serije ili proizvodne partije u skladu sa članom 42(1) Regulative (EU) 2018/848 Potrebno je novo razdoblje konverzije Ograničenje obima sertifikata Unapređenje primene mera predostrožnosti i kontrola koje je operator preduzeo radi osiguranja usaglašenosti
Kritična	Nema pozivanja na organsku proizvodnju u označavanju i oglašavanju celokupne serije ili proizvodne partije u skladu sa članom 42(1) Regulative (EU) 2018/848 Zabrana oglašavanja proizvoda koji se odnose na organsku proizvodnju u određenom periodu u skladu sa članom 42(2) Regulative (EU) 2018/848 Potrebno je novo razdoblje konverzije Ograničenje obima sertifikata Suspendovanje sertifikata Povlačenje sertifikata

PRILOG II

Obrasci iz Informacionog sistema za organsku poljoprivredu (OFIS) iz člana 9:

1. Obrazac za standardno obaveštenje o sumnji na neusaglašenost ili utvrđenoj neusaglašenosti

*Prvi jezik:
Drugi jezik:
A. Država članica koja je uputila obaveštenje:
1) Država:
2) Nadležni organ – kontakt podaci
*3) Datum obaveštenja (DD.MM.GGGG):
*4) Referentni broj
B. Država članica ili države članice kojima je upućeno obaveštenje:
*1) Država/e:
2) Nadležni organ/i – kontakt podaci
C. Proizvod
*1) Kategorija proizvoda:
*2) Naziv proizvoda/zaštićeno ime:
*3) Zemlja porekla:
4) Opis proizvoda (veličina i oblik ambalaže itd.) – priložiti kopiranu ili skeniranu plombu ili etiketu:
5) Identifikacija lota (npr. broj serije, broj isporuke, datum isporuke itd.):
6) Druge informacije
D. Sledljivost
Detaljno opišite celokupni lanac snabdevanja:
1) Proizvođač – kontakt podaci – nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo:
2) Preraživač / prodavac u državi porekla – kontakt podaci – nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo:
3) Uvoznik u zemlji koja prijavljuje – kontakt podaci – nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo:
4) Prodavac na veliko – kontakt podaci – nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo:
5) Prodavac na malo ili drugi operatori u državi koja je uputila obaveštenje, kod kojeg je otkrivena neusaglašenost – kontakt podaci – nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo:
Tela:
Drugi učesnici:
E. Neusaglašenost, sumnja na neusaglašenost, drugi problem:
*1) Priroda neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema. Koje su neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugi problemi utvrđeni?

*U kojim je aspektima ta neusaglašenost/sumnja na neusaglašenost/drugi problem prema regulativi (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta (1)?:
2) Okolnosti otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema – priložiti kopiju računa ili druge isprave:
Datum otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema (DD.MM.GGGG.):
Mesto otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema:
3) Analiza uzoraka/testova (ako postoje) – priložiti kopiju izveštaja o analizi:
Datum uzorkovanja/testiranja (DD.MM.GGGG.):
Mesto uzorkovanja/testiranja:
Datum analize – izveštaj (DD.MM.GGGG.):
Podaci (naziv laboratorije, primenjene metode, rezultati):
Naziv pronađenih supstanci:
Nivo otkrivenih ostataka:
Da li je nivo iznad dozvoljene granice za hranu (ili hranu za životinje) uopšteno?
Da li je prekoračen nivo za označavanje sadržaja GMO-a?
F. Uticaj na tržište:
1) Da li je proizvod povučen sa tržišta, blokiran ili stavljen na tržište?
2) Koji su učesnici već obavesteni?:
3) Da li su pogođene druge države članice? Ako jesu, koje države članice?:
G. Sprovedene mere:
1) Da li su sprovedene neke dobrovoljne mere (u vezi sa proizvodom/objektom/tržištem)?:
2) Da li su sprovedene obavezne mere?:
3) Koji je obim mera (nacionalni, regionalni, izvoz, itd.)?:
4) Datum stupanja na snagu: (DD/MM/GGGG.):
5) Trajanje (u mesecima):
6) Obrazloženje/pravna osnova mera:
7) Koji je nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo donelo mere?:
H. Ostale informacije / Procena:
I. Prilozi:
Kopija ili skenirana dokumentacija proizvoda (plomba, etiketa, itd.). Kopija računa, izveštaj ili dokument o transportu ili nalogu za isporuku. Izveštaj analize i/ili svi drugi relevantni dokumenti:

(*) Obavezna polja

2. Obrazac za standardni odgovor na standardno obaveštenje o sumnji ili utvrđenoj neusaglašenosti.

*Prvi jezik:
Drugi jezik:
Verzija odgovora:
A. Država članica koja je primila obaveštenje:
1) Država:
2) Nadležni organ – kontakt podaci
*3) Datum obaveštenja (DD.MM.GGGG):
*4) Referentni broj
B. Obaveštenje:
*1) Država/e:
2) Nadležni organ/i – kontakt podaci
*3) Datum obaveštenja (DD.MM.GGGG):
*4) Referentni broj obaveštenja (isti kao u tački A.4 obaveštenja):
*5) Proizvod:
6) Neusaglašenost, sumnja na neusaglašenost, drugi problem:
C. Istraga
1) Koji nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo u vodili istragu:
2) Opišite saradnju između različitih operatora i uključenih nadležnih organa ili, prema potrebi, kontrolnih organa ili kontrolnih tela u različitim državama koje su uključene (ako postoje)?
3) Koje su korišćene metode/procedure istrage? :
Na primer, da li su relevantni operatori podvrgnuti specifičnoj kontroli?:
Da li su uzeti uzorci i analizirani?:
4) Kakav je ishod istrage?:
Kakvi su rezultati inspekcija/analiza (ako su obavljene)?:
Da li je poreklo neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema razjašnjeni?:
Kako ocenjujete ozbiljnost neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema?:
5) Da li je poreklo kontaminacije/neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema identifikovano i utvrđeno, kao i odgovornost aktera?:
Da li su identifikovani operatori bili uključeni u druge slučajeve nepoštovanja pravila/sumnje na nepoštovanje pravila/drugih problema u poslednje 3 godine?:
D. Mere i kazne
*1) Kakve preventivne i korektivne mere su preduzete (npr. u vezi sa distribucijom/prodajom proizvoda na tržištu Unije i tržištima trećih zemalja)?:
2) Koje su mjere u slučaju neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema preduzete u pogledu operatora i/ili predmetnih proizvoda (2)?
Način sprovođenja mera (pismena forma, upozorenje, itd.)?:
Da li je sertifikacija proizvođača/prerađivača ograničena, suspendovana ili povučena?:
Datum stupanja na snagu sprovođenja mera (ako postoje) (DD/MM/GGGG):
Trajanje mera (ako postoje) (u mesecima):

Nadležni organ ili, prema potrebi, kontrolni organ ili kontrolno telo koji su doneli i sproveli mere (ako postoje):
E. Ostale informacije:
F. Prilozi:

(*) Obavezna polja

3. Obrazac za obaveštenje o upozorenju

1. Poreklo i status upozorenja			
Država koja upozorava:			
Nadležni organ:			
2. Upozorena zemlja ili zemlje:			
Država:	Nadležni organ	Koordinator	Područje primene
3. Neusaglašenost, prevara, drugi problem ili sumnja na njih (dalje u tekstu „neusaglašenost“)			
Naziv:			
Opis:			
Kakva je vaša ocena ozbiljnosti neusaglašenosti?			
Koji su učesnici već obavešteni?			
<u>Okolnosti otkrivanja</u>			
Datum:			
Mesto:			
Osoba/telo koje je otkrilo neusaglašenost:			
Propisi Unije dovedeni u pitanje (reference):			
4. Sledljivost proizvoda			
<u>Opis</u>			
Naziv:			
Robna marka/zaštićeno ime:			
Drugi aspekti:			
<u>Pošiljka</u>			
Pošiljka/serija/broj isporuke:			
Država porekla:			
Ukupna neto/bruto težina, zapremina:			
Druge informacije:			
<u>Lanac snabdjevanja – opis operatora</u> (naziv – vrsta – podaci za kontakt – kontrolni organ/kontrolno telo (videti podatke za kontakt))			
5. Preduzete mere			
0. Mere još nisu preduzete (objasniti zašto)			
1. Zabrana stavljanja proizvoda na tržište (osnova – datum – količine)			
2. Vrednovanje proizvoda kao konvencionalnog (osnova – datum – količine – od/do)			
3. Suspenzija sertifikata subjekta (od/do – opseg)			
4. Oduzimanje sertifikata operatoru (od datuma primene)			

5. Druge mere (opisati)
6. Ostale informacije
7. Dokumenti

(*) Obavezna polja

4. Obrazac za standardno međunarodno obaveštenje o sumnjama ili utvrđenim neusaglašenostima

Država koja je uputila obaveštenje:
Država:
Podaci o prijavljenom operatoru:
Vrsta prijavljenog operatora:
Oznaka operatora:
Verzija operatora:
Naziv:
Ulica:
Poštanski broj:
Mesto:
Telefon:
E-pošta:
Faks:
Vebsajt link:
URL sajta:
Komentari:
A. Proizvod
*1) Zemlja porekla
*2) Kategorija proizvoda:
*2) Naziv proizvoda/zaštićeno ime:
*3) Opis proizvoda (veličina i oblik ambalaže itd.) – priložiti kopiranu ili skeniranu plombu ili etiketu:
4) Identifikacija lota (npr. broj serije, broj isporuke, datum isporuke itd.):
5) Druge informacije
B. Sledljivost
1) Proizvođač – kontakt podaci – kontrolni organ ili kontrolno telo:
2) Preraživač / prodavac / izvoznik u državi porekla – kontakt podaci – kontrolni organ ili kontrolno telo:
3) Uvoznik u zemlji koja prijavljuje – kontakt podaci – kontrolni organ ili kontrolno telo:
4) Prodavac na veliko – kontakt podaci – kontrolni organ ili kontrolno telo:
5) Prodavac na malo ili drugi operatori u državi koja je uputila obaveštenje, kod kojeg je otkrivena neusaglašenosti – kontakt podaci – kontrolni organ ili kontrolno telo:
Tela:
Drugi učesnici:
C. Neusaglašenost, sumnja na neusaglašenost, drugi problem:

*1) Priroda neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema. Koje su neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugi problemi utvrđeni?
*U kojim je aspektima ta neusaglašenost/sumnja na neusaglašenost/drugi problem prema regulativi (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Saveta (1) ?:
2) Okolnosti otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema – priložiti kopiju računa ili druge isprave:
Datum otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema (DD.MM.GGGG.):
Mesto otkrivanja neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema:
3) Analiza uzoraka/testova (ako postoje) – priložiti kopiju izveštaja o analizi:
Datum uzorkovanja/testiranja (DD.MM.GGGG.):
Mesto uzorkovanja/testiranja:
Datum analize – izveštaj (DD.MM.GGGG.):
Podaci (naziv laboratorije, primenjene metode, rezultati):
Naziv pronađenih supstanci:
Nivo otkrivenih ostataka:
Da li je nivo iznad dozvoljene granice za hranu (ili hranu za životinje) uopšteno?
Da li je prekoračen nivo za označavanje sadržaja GMO-a?
D. Uticaj na tržište:
1) Da li je proizvod povučen sa tržišta, blokiran ili stavljen na tržište?
2) Koji su učesnici već obavešteni?:
3) Da li su pogođene druge države članice? Ako jesu, koje države članice?:
E. Sprovedene mere:
1) Da li su sprovedene neke dobrovoljne mere (u vezi sa proizvodom/objektom/tržištem)?:
2) Da li su sprovedene obavezne mere?:
3) Koji je obim mera (nacionalni, regionalni, izvoz, itd.)?:
4) Datum stupanja na snagu: (DD/MM/GGGG.):
5) Trajanje (u mesecima):
6) Obrazloženje/pravna osnova mera:
7) Koji je kontrolni organ ili kontrolno telo donelo mere?:
F. Ostale informacije / Procena:
G. Prilozi:
Kopija ili skenirana dokumentacija proizvoda (plomba, etiketa, itd.). Kopija računa, izveštaj ili dokument o transportu ili nalogu za isporuku. Izveštaj analize i/ili svi drugi relevantni dokumenti:

(* Obavezna polja

(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) Mera u skladu sa članovima 29(1) i (2), 41(1) do (4) i 42 Regulative (EU) 2018/848.

Commission Implementing Regulation (EU) 2021/279 of 22 February 2021 laying down detailed rules for the implementation of Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council on controls and other measures ensuring traceability and compliance in organic production and the labelling of organic products

(3) 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).