



DELEGIRAJUĆA REGULATIVA KOMISIJE (EU) 2021/1698

od 13. jula 2021.

dopuna Regulative (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Vijeća proceduralnim zahtjevima za priznavanje kontrolnih organa i kontrolnih tijela koji su nadležni da sprovedu kontrole operatora i grupa operatora, certificiranih organskih i organskih proizvoda u trećim zemljama i sa pravilima o njihovom nadzoru i kontrolama i drugim radnjama koje vrše ti kontrolni organi i kontrolna tijela

POGLAVLJE I

PROCESNI UVJETI ZA PRIZNAVANJE KONTROLNIH ORGANA I KONTROLNIH TIJELA

Član 1

Zahjetevi iz tačke (n) člana 46(2) Regulative (EU) 2018/848

1. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo podnosi zahtjev za priznanje iz člana 46(4) Regulative (EU) 2018/848 koristeći model koji je stavila na raspolaganje Komisija. Samo potpuni zahtjevi će se uzeti u obzir.

2. Tehnički dosije iz člana 46(4) Regulative (EU) 2018/848 sadrži sljedeće informacije na jednom od službenih jezika Unije:

(a) sljedeće podatke o kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu:

(i) naziv;

(ii) adresa;

(iii) broj telefona;

(iv) e-mail kontakt tačke;

(v) za kontrolna tijela naziv njihovog akreditacionog tijela;

(b) pregled namjeravanih aktivnosti kontrolnog organa ili kontrolnog tijela u trećoj zemlji ili trećim zemljama o kojima se radi, uključujući navođenje organskih proizvoda, zajedno sa njihovim kodovima Kombinovane nomenklature (CN) u skladu sa Regulativom (EEZ) br.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



2658/87 (1), raspoređenih po kategorijama proizvoda kako je navedeno u členu 35(7) Regulative (EU) 2018/848, koji su namijenjeni za uvoz u Uniju u skladu sa tačkom (b)(i) člana 45(1). 1) Regulative (EU) 2018/848 tokom prve godine aktivnosti nakon priznanja od strane Komisije;

(c) opis kontrolnog organa ili kontrolnog tijela u pogledu:

- (i) strukture i veličine;
- (ii) IT sistema upravljanja;
- (iii) filijala, ako postoje;
- (iv) vrste aktivnosti, uključujući delegirane aktivnosti, ako postoje;
- (v) organizacione šeme;
- (vi) upravljanja kvalitetom;

(d) procedure certifikacije, posebno za dodjelu ili odbijanje, suspenziju ili povlačenje certifikata iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848;

(e) prevod pravila proizvodnje i kontrolnih mjera utvrđenih u Regulativi (EU) 2018/848, i delegiranih i implementacionih akata donijetih na osnovu nje na jezicima koji su razumljivi za ugovorne operatore u trećim zemljama za koje kontrolno tijelo ili kontrolni organ traži priznanje;

(f) dokumente koji dokazuju da su ispunjeni kriterijumi navedeni u členu 46(2) Regulative (EU) 2018/848, posebno kopiju certifikata o akreditaciji izdatog od strane akreditacionog tijela koji pokriva sve kategorije proizvoda za koje se traži priznanje;

(g) procedure koje detaljno opisuju funkcionisanje i sprovođenje kontrolnih mjera koje treba da budu uspostavljene u skladu sa ovom Regulativom, uključujući, gdje je relevantno, specifičnosti kontrole za grupu operatora;

(h) katalog mjera koje treba preduzeti u slučajevima utvrđene neusaglašenosti kako je navedeno u členu 22. ove Regulative;

(i) kopiju najnovijeg izvještaja o procjeni iz člana 46(4), drugi podstav, Regulative (EU) 2018/848, koji je sačinilo akreditaciono tijelo ili, prema potrebi, nadležni organ, koji sadrži informacije iz dijela A Aneksa I ove Regulative, uključujući izvještaj o osvjeđenju sprovedenom u roku od 2 godine prije podnošenja zahtjeva za priznavanje. Izuzetno, za zahtjeve

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



za priznavanje podnijete prije 31. decembra 2024. godine, izvještaj o osvjedočenju može biti izvršen u roku od 3 godine prije podnošenja zahtjeva za priznavanje. Izvještaj o procjeni daje sljedeće garancije:

(i) da je kontrolni organ ili kontrolno tijelo na zadovoljavajući način ocijenjeno u pogledu svoje sposobnosti da obezbijedi da proizvodi uvezeni iz trećih zemalja ispunjavaju uslove navedene u tačkama (a), (b)(i) i (c) člana 45(1) i u članu 46(2) Regulative (EU) 2018/848;

(ii) da kontrolni organ ili kontrolno tijelo ima kapacitet i kompetencije da efikasno sprovodi zahtjeve kontrole i ispunjava kriterijume navedene u članu 46(2) Regulative (EU) 2018/848 i u ovoj Regulativi u svakoj trećoj zemlji za koju zahtijeva priznanje;

(j) dokaz da je kontrolni organ ili kontrolno tijelo obavijestilo o svojim aktivnostima relevantne organe dotične treće zemlje i svoju obavezu da poštuje zakonske zahtjeve koje su mu nametnuli organi dotične treće zemlje;

(k) adresu veb sajta, sa sadržajem koji je dostupan na najmanje jednom od zvaničnih jezika Unije i takođe razumljiv za ugovorne operatore, gdje se može naći lista iz tačke (a) člana 17. ove Regulative;

(l) obavezu kontrolnog organa ili kontrolnog tijela da omogući pristup svim svojim kancelarijama i objektima nezavisnim stručnjacima koje imenuje Komisija i da drži na raspolaganju i saopštava sve informacije u vezi sa svojim kontrolnim aktivnostima u dotičnoj trećoj zemlji;

(m) izjava kontrolnog organa ili kontrolnog tijela da nije bila predmet povlačenja od strane Komisije, niti povučena ili suspendovana od strane bilo kog akreditacionog tijela, u 24 mjeseca koji prethode njihovom zahtjevu za priznavanje za treću zemlju i/ili kategoriju proizvoda za koju se traži priznanje. Ovaj zahtjev se ne primjenjuje u slučaju povlačenja u skladu sa tačkom (k) člana 46(2a) Regulative (EU) 2018/848;

(n) bilo koje druge informacije koje kontrolni organ, kontrolno tijelo ili akreditaciono tijelo smatraju relevantnim.

3. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti sve dodatne informacije koje zahtijeva Komisija u cilju njihovog priznavanja.

4. Ako Komisija utvrdi da su informacije date u skladu sa stavom 2. ili 3. nepotpune, zastarjele ili nezadovoljavajuće, ona će odbiti zahtjev za priznanje.



Član 2

Proširenje opsega priznanja

Kontrolni organ ili kontrolno tijelo priznato u skladu sa članom 46. Regulative (EU) 2018/848 može podnijeti zahtjev za proširenje opsega svog priznavanja na dodatnu treću zemlju ili na dodatnu kategoriju proizvoda koristeći model koji je dostupan od strane Komisija.

Zahtjev za proširenje opsega priznavanja sastoji se od ažuriranja relevantnih dijelova tehničkog dosijea iz člana 1(2) sa odgovarajućim informacijama o dodatnoj trećoj zemlji ili dodatnoj kategoriji proizvoda koji su predmet proširenja opsega.

POGLAVLJE II

NADZOR KONTROLNIH ORGANA I KONTROLNIH TIJELA OD KOMISIJE

Član 3

Opći zahtjevi za nadzor kontrolnih organa i kontrolnih tijela

1. Nadzorne aktivnosti Komisije u pogledu kontrolnih organa i kontrolnih tijela priznatih u skladu sa članom 46(1) Regulative (EU) 2018/848 će se usredsrediti na procjenu operativnog učinka kontrolnih organa i kontrolnih tijela, uzimajući u obzir rezultate rada akreditacionog tijela iz tačke (d) člana 46(2) te Regulative.

2. Intenzitet i učestalost nadzornih aktivnosti koje sprovodi Komisija prilagođavaju se riziku od neusaglašenosti u skladu sa članom 46(6) Regulative (EU) 2018/848.

3. Kontrolni organi i kontrolna tijela priznata u skladu sa članom 46(1) Regulative (EU) 2018/848 dužni su očuvati sposobnost ispunjavanja uvjeta i kriterijuma navedenih u tačkama (a), (b)(i) i (c) člana 45(1) i člana 46(2) navedene Regulative, kako je navedeno u tehničkom dosijeu u trenutku njihovog priznavanja. Oni su takođe dužni očuvati kapacitete i kompetencije za sprovođenje primjene zahtjeva, uvjeta i mjera vezanih za kontrolu i navedenih u članu 46(2) i (6) Regulative (EU) 2018/848 i u ovoj Regulativi.

U tu svrhu, oni će pokazati:

- (a) da su djelotvorno sprovodili svoje aktivnosti prema uvjetima i kriterijumima iz prvog podstava; i
- (b) usklađenost sa njihovim operativnim procedurama i djelotvornost njihovih kontrolnih mjera.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



3a. U roku od 2 godine od prvobitnog priznavanja ili od proširenja opsega priznavanja na novu kategoriju proizvoda u skladu sa članom 2, kontrolno tijelo ili kontrolno tijelo će obezbediti novi izvještaj o osvjedočenju obavljenom u skladu sa sa odjeljcima 1 i 2 dijela B Aneksa I za kategorije proizvoda za koje je priznat ili za koje je proširen opseg priznavanja.

4. Za potrebe godišnjeg izvještaja, kontrolna tijela će obezbijediti da se osvjedočenja sprovedu u skladu sa Odjeljcima 1 i 2 Dijela B Aneksa I ove Regulative i sljedećim pravilima:

(a) period između dva osvjedočenja ne može biti duži od 4 godine, počevši od datuma prvog osvjedočenja koje je sprovedeno nakon početnog priznavanja ili početnog proširenja opsega na novu kategoriju proizvoda;

(b) broj osvjedočenja izvršenih za prvobitni zahtjev za priznavanje neće se uzeti u obzir za izračunavanje ukupnog broja osvjedočenja koja će se izvršiti tokom 4 godine iz tačke (a);

(c) izvršiće se jedno dodatno osvjedočenje:

(i) svake 2 godine u onim trećim zemljama u kojima se proizvodi ili prerađuje visokorizični proizvod iz člana 8.;

(ii) za svakih 10 priznatih trećih zemalja. Ovo dodatno osvjedočenje će se izvršiti u roku od 4 godine;

(d) više osvjedočenja vrši se na zahtjev Komisije ili akreditacionog tijela na osnovu analize rizika, posebno sljedećih faktora:

(i) broj kontrolora;

(ii) broj operatora;

(iii) vrsta aktivnosti koje obavljaju operatori;

(iv) broj osvjedočenja koje je izvršilo akreditaciono telo;

(v) nepravilnosti u vezi sa kontrolnim organima;

(vi) broj sertifikovanih grupa operatora i njihova veličina;

(vii) kritični nalazi za kontrolne organe ili konkretnog kontrolora ili kontrolore;

(viii) priroda proizvoda i rizik od prevare;

(ix) Povratne informacije Komisije na osnovu prethodnog godišnjeg izvještaja kontrolnog organa;

(x) sumnje na prevaru operatora.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(xi) obim proizvoda uvezenih iz treće zemlje u Uniju i djelatnost kontrolnog organa ili kontrolnog tijela u priznatim trećim zemljama.

5. Kontrolni organ i kontrolno tijelo na zahtjev Komisije dostavljaju dokumentaciju o svom postupku analize rizika.

6. U svrhu nadzora kontrolnih organa i kontrolnih tijela koje je priznala Komisiji mogu pomagati dvije države članice kao koizvještači pri razmatranju tehničkih dosijea koje su podnijeli kontrolni organi i kontrolna tijela radi početnog priznavanja ili proširenje njihovog opsega priznavanja, prilikom upravljanja i pregleda liste priznatih kontrolnih organa i kontrolnih tijela i ocjenjivanja operativnog učinka, uključujući godišnje izvještaje, kontrolnih organa i kontrolnih tijela.

7. Komisija može da podijeli zahtjeve između država članica proporcionalno broju glasova svake države članice u Komitetu za organsku proizvodnju.

Član 4

Godišnji izvještaj

Kontrolni organ ili kontrolno tijelo Komisije dostavlja godišnji izvještaj do 28. februara svake godine.

U tom godišnjem izvještaju navode se aktivnosti kontrolnog organa i kontrolnog tijela u prethodnoj godini u skladu sa Prilogom II.

Dostavlja se na jednom od službenih jezika Unije i na engleskom ako odabrani službeni jezik nije engleski.

Član 5

Ispitivanja i revizije na licu mjesta

1. Komisija će redovno organizovati ispitivanja na licu mjesta zasnovane na riziku i/ili revizije kontrolnih organa i kontrolnih tijela kako bi ocijenila kvalitet i djelotvornost kontrola koje sprovodi svaki kontrolni organ ili kontrolno tijelo. Ti pregledi i revizije mogu biti koordinisani sa relevantnim akreditacionim tijelom. Komisiju mogu pratiti nezavisni stručnjaci tokom ovih ispitivanja i revizija na licu mjesta.

2. Komisija može zahtijevati sve dodatne informacije, uključujući predavljanje jednog ili više *ad hoc* izvještaja o ispitivanju na licu mjesta koje su utvrdili nezavisni eksperti koje ona imenuje.

3. Ispitivanja i revizije na licu mjesta mogu uključivati:

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



- (a) posjetu kancelarijama ili prostorijama kontrolnih organa i kontrolnih tijela, njihovim spoljnim pružaocima usluga i operatorima ili grupama operatora pod njihovom kontrolom, u Uniji i trećim zemljama;
- (b) pregled relevantnih dokumenata koji opisuju strukturu, funkcionisanje i upravljanje kvalitetom kontrolnih organa ili kontrolnih tijela;
- (c) pregled dokumentacije dosijea osoblja, uključujući dokaze o njihovim kompetencijama, evidenciju o obuci, izjave o sukobu interesa i evidenciju o procjeni i nadzoru osoblja;
- (d) provjera dosijea operatora ili grupa operatora u cilju verifikacije tretmana neusaglašenosti i prigovora, minimalne učestalosti kontrole, korišćenja pristupa zasnovanog na riziku u sprovođenju kontrola, sprovođenja dodatnih kontrola i kontrola bez prethodne najave, politiku uzorkovanja i razmjenu informacija sa drugim kontrolnim organima i kontrolnim tijelima;
- (e) reviziju sa ispitivanjem, odnosno kontrolu operatora ili grupa operatora da bi se potvrdila usklađenost sa standardnim procedurama kontrole i procjene rizika kontrolnog organa ili kontrolnog tijela i da bi se verifikovala efikasnost, uzimajući u obzir razvoj situacije operatora od posljednje kontrole kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;
- (f) osvjedočenje, odnosno ocjenu djelotvornosti fizičke kontrole na terenu koju sprovodi kontrolor kontrolnog organa ili kontrolnog tijela.

Član 6

Provjere sljedljivosti

Komisija može da vrši provjere sljedljivosti proizvoda ili pošiljki obuhvaćenih opsegom priznanja kontrolnog organa ili kontrolnog tijela priznatog u skladu sa članom 46(1) Regulative (EU) 2018/848.

U svrhu praćenja sastojaka ili faza proizvodnje organskog proizvoda, Komisija može tražiti informacije od nadležnih organa ili kontrolnih organa ili kontrolnih tijela uključenih u kontrolu tih proizvoda koji potpadaju pod njihov nadzor.

Komisija može vršiti prjovjere sljedljivosti na osnovu godišnje procjene rizika koju je izvršila, žalbi primljenih od strane Komisije ili država članica, ili nasumično.

Komisija vrši provjere sljedljivosti u vremenskom okviru koji ona odredi, o čemu će se blagovremeno obavijestiti relevantni nadležni organi, kontrolni organi i kontrolna tijela uključena.



Član 7

Ad hoc zahtjev Komisije

Komisija može, u bilo kom trenutku, na osnovu suštinske analize koja dokazuje neophodnost, da podnese *ad hoc* zahtjeve za informacijama kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu.

Član 8

Spisak proizvoda visokog rizika

Kontrolni organi i kontrolna tijela koja djeluju u vezi sa trećim zemljama primjenjuju član 9(8), drugi podstav, i članove 12(5) i 16(6) ove Regulative u pogledu proizvoda visokog rizika koji potiču iz trećih zemalja, kako je navedeno u primjedbenom aktu usvojenom u skladu sa članom 46(8) Regulative (EU) 2018/848 na osnovu izbora napravljenog nakon velikih, kritičnih ili ponavljajućih neusaglašenosti koje utiču na integritet organskih proizvoda ili proizvoda iz konverzije ili proizvodnje.

POGLAVLJE III

KONTROLE OPERATORA I GRUPA OPERATORA OD STRANE KONTROLNIH ORGANA I KONTROLNIH TIJELA

Član 9

Opće odredbe

1. Kontrole koje vrše kontrolni organi i kontrolna tijela radi verifikacije usklađenosti operatora i grupa operatora u trećim zemljama sa Regulativom (EU) 2018/848 obuhvataju:

(a) verifikaciju primjene preventivnih mjera i mjera predostrožnosti, kako je navedeno u članu 9(6) i u članu 28 Regulative (EU) 2018/848, u svakoj fazi proizvodnje, pripreme i distribucije;

(b) kada gazdinstvo uključuje proizvodne jedinice koje nisu u organskoj proizvodnji ili jedinice u konverziji, provjeru evidencije i mjera ili procedura ili aranžmana koji su na snazi kako bi se obezbijedilo jasno i efektivno razdvajanje između organskih, u konverziji i proizvodnih jedinica koje nisu u organskoj proizvodnji, takođe između odgovarajućih proizvoda proizvedenih u tim jedinicama, kao i supstanci i proizvoda koji se koriste za organske, u konverziji i proizvodne jedinice koje nisu u organskoj proizvodnji. Takva verifikacija obuhvata provjere na parcelama za koje je prethodni period priznat retroaktivno kao dio perioda konverzije i provjere jedinica koje nisu u organskoj proizvodnji;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(c) kada operatori istovremeno prikupljaju organske, iz konverzije i proizvode koji ne potiču iz organske proizvodnje, pripremaju ili skladište u istoj jedinici za pripremu, prostoru ili prostorijama, ili se transportuju do drugih operatora ili jedinica, verifikacija evidencije i mjera, procedure ili aranžmani koji su na snazi kako bi se osiguralo da se operacije izvode odvojeno u prostoru ili vremenu, da se primjenjuju odgovarajuće mjere čišćenja i mjere za sprečavanje zamjene proizvoda, da su organski proizvodi i proizvodi iz perioda konverzije uvijek identifikovani, da su organski proizvodi, proizvodi iz konverzije i proizvodi koji ne potiču iz organske proizvodnje tokom skladištenja, prije i posle pripremnih radnji, odvojeni prostorno ili vremenski jedni od drugih, i da je obezbeđena sljedljivost svake serije od pojedinačnih parcela do centra za sakupljanje.

2. Kontrole od strane kontrolnih organa i kontrolnih tijela radi verifikacije usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848 vršiće se nad svim operatorima i grupama operatora u trećim zemljama redovno, na osnovu procjene rizika i sa odgovarajućom učestalošću, tokom cijelog procesa, u svim fazama proizvodnje, pripreme i distribucije zasnovano na vjerovatnoći neusaglašenosti kako je to definisano u tački (57) člana 3. Regulative (EU) 2018/848, a koja se utvrđuje uzimajući u obzir sljedeće elemente:

- (a) vrstu, veličinu, uključujući novouključene zemljišne parcele, i strukturu operatora i grupa operatora, kao i broj novih članova koji se pridružuju grupi operatora;
- (b) lokacija i složenost aktivnosti ili operacija operatora i grupa operatora;
- (c) dužina vremena tokom kojeg su operatori i grupe operatora bili uključeni u organsku proizvodnju, pripremu i distribuciju;
- (d) rezultate kontrola izvršenih u skladu sa ovim članom, posebno u pogledu usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848;
- (e) u slučaju grupe operatora, rezultate internih kontrola sprovedenih u skladu sa dokumentovanim procedurama sistema internih kontrola grupe operatora;
- (f) da li gazdinstvo uključuje proizvodne jedinice koje nisu u organskoj proizvodnji ili proizvodne jedinice u konverziji;
- (g) vrstu, količinu i vrijednost proizvoda;
- (h) rizik od miješanja proizvoda ili kontaminacije sa neodobrenim proizvodima ili supstancama;
- (i) primjena odstupanja ili izuzeća od pravila od strane operatora i grupa operatora;
- (j) kritične tačke za neusaglašenost u svakoj fazi proizvodnje, pripreme i distribucije;
- (k) podugovorene aktivnosti;
- (l) da li su operatori ili grupe operatora promijenili kontrolni organ ili kontrolno tijelo;
- (m) sve informacije koje ukazuju na vjerovatnoću da bi potrošači mogli biti dovedeni u zabludu;
- (n) sve informacije koje bi mogle ukazivati na neusaglašenost sa Regulativom (EU) 2018/848.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



3. Član 2 Delegirajuće Regulative Komisije (EU) 2021/771 (2) i članovi 4, 5 i 6 Primjedbene Regulative Komisije (EU) 2021/279 (3) primjenjuju se mutatis mutandis na kontrole u pogledu grupa operatora iz trećih zemalja.

4. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će izvršiti verifikaciju usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848 za sve operatore i grupe operatora najmanje jednom godišnje. Provjera usaglašenosti obuhvata fizičku kontrolu na licu mesta.

5. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da svake godine izvrši najmanje 10% dodatnih kontrola u odnosu na one iz stava 4. Od svih fizičkih kontrola na licu mjesta koje vrši kontrolni organ ili kontrolno tijelo, najmanje 10 % će biti bez prethodne najave.

6. Kontrole koje se sprovode kao naknadne provjere zbog sumnje na neusaglašenost ili zbog utvrđene neusaglašenosti neće se računati u dodatne kontrole iz stava 5.

7. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo svake godine vrši ponovnu kontrolu najmanje 5% članova grupe operatora, ali ne manje od 10 članova. Kada grupa operatora ima 10 članova ili manje, svi članovi će biti ponovo prekontrolisani.

8. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će izvršiti fizičku kontrolu na licu mjesta i uzorkovanje u najprikladnije vrijeme kako bi se provjerila usklađenost na kritičnim kontrolnim tačkama.

Za visokorizične proizvode iz člana 8, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će izvršiti najmanje dvije fizičke kontrole na licu mjesta godišnje kod operatora ili grupe operatora. Jedna od ovih fizičkih kontrola na licu mjesta biće bez prethodne najave.

9. Kada operatori ili grupe operatora upravljaju sa više proizvodnih jedinica ili prostorija, uključujući otkupne centre i centre za sakupljanje, sve proizvodne jedinice ili prostorije, uključujući otkupne centre i centre za sakupljanje, koje se koriste za proizvode koji nisu iz organske proizvodnje takođe podliježu zahtjevima vezanim za kontrolu navedenim u stavu 4.

10. Izdavanje ili obnavljanje certifikata iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848 zasniva se na rezultatima provjere usaglašenosti iz ovog člana.

Član 10

Provjere za certifikaciju operatora ili grupe operatora

1. Prije prihvatanja da certficiraju operatore ili grupe operatora, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operatori ili grupe operatora obezbijede sljedeće:

(a) dokument u formi potpisane izjave u kojoj se navodi:

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



- (i) opis organske i/ili proizvodne jedinice u konverziji i, gdje je relevantno, jedinica koje nisu u organskoj proizvodnji i aktivnosti koje će se obavljati u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848;
 - (ii) relevantne mjere koje treba preduzeti na nivou organske jedinice i/ili jedinice u konverziji i/ili prostorija i/ili aktivnosti kako bi se obezbedila usklađenost sa Regulativom (EU) 2018/848;
 - (iii) mjere predostrožnosti koje treba preduzeti da bi se smanjio rizik od kontaminacije neodobrenim proizvodima ili supstancama i mjere čišćenja koje treba preduzeti u fazama proizvodnje, pripreme i distribucije;
- (b) potvrdu da operatori ili grupe operatora nisu sertifikovani od strane drugog kontrolnog tela u vezi sa aktivnostima koje se obavljaju u istoj trećoj zemlji u vezi sa istom kategorijom proizvoda, uključujući slučajeve kada operatori ili grupe operatora posluju u različitim fazama proizvodnje, pripreme ili distribucije;
- (c) potvrdu članova grupe operatora da nisu pojedinačno certificirani za istu aktivnost za dati proizvod obuhvaćen certifikacijom grupe operatora kojoj pripadaju;
- (d) potpisanu izjavu o obavezi koju operatori ili grupe operatora preuzimaju:
- (i) da kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu omogući pristup svim dijelovima svih proizvodnih jedinica i svim prostorijama u svrhu kontrole, kao i računima i relevantnim pratećim dokumentima;
 - (ii) da kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu pruži sve informacije neophodne za potrebe kontrole;
 - (iii) da dostavi, na zahtjev kontrolnog organa ili kontrolnog tijela, rezultate sopstvenih programa obezbeđenja kvaliteta;
 - (iv) da pismeno i bez nepotrebnog odlaganja obavijesti kupce proizvoda i da razmijeni relevantne informacije sa kontrolnim organom ili kontrolnim tijelom, u slučaju da postoji osnovana sumnja u neusaglašenost, da se sumnja u neusaglašenost ne može otkloniti, ili da je utvrđena neusaglašenost koja utiče na integritet dotičnih proizvoda;
 - (v) da prihvati prenos kontrolnog dosijea u slučaju promjene kontrolnog organa ili kontrolnog tijela ili, u slučaju povlačenja iz organske proizvodnje, čuvanje kontrolnog dosijea 5 godina od strane posljednjeg kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;
 - (vi) da odmah obavesti kontrolni organ ili kontrolno tijelo u slučaju povlačenja iz organske proizvodnje;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(vii) u slučaju da su podizvođači operatora ili grupa operatora podvrgnuti kontroli od strane različitih kontrolnih organa ili kontrolnih tijela, da prihvati razmjenu informacija između tih kontrolnih organa ili kontrolnih tijela;

(viii) da obavlja djelatnost u skladu sa pravilima organske proizvodnje;

(ix) da prihvati sprovođenje korektivnih mjera koje je utvrdio kontrolni organ ili kontrolno tijelo u slučaju neusaglašenosti.

2. Pijre certifikacije operatora ili grupa operatora, kontrolni organ ili kontrolno tijelo provjerava:

(a) da se operatori ili grupe operatora pridržavaju poglavlja II, III i IV Regulative (EU) 2018/848 i člana 36 te Regulative. Verifikacija uključuje najmanje jednu fizičku kontrolu na licu mjesta;

(b) da, kada operatori ili grupe operatora podugovaraju bilo koju od svojih aktivnosti trećim stranama, i operatori ili grupe operatora i treća lica kojima su te aktivnosti podugovorene, imaju certifikat od priznatih kontrolnih organa ili kontrolnih tijela koji potvrđuju da su usklađeni sa poglavljima II, III i IV Regulative (EU) 2018/848 i članom 36 te Regulative, osim ako operator ili grupa operatora obavijesti relevantni kontrolni organ ili kontrolno tijelo da je i dalje odgovoran za organsku proizvodnju i da nije prenio tu odgovornost na podizvođača. U takvim slučajevima, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će provjeriti da li su podugovorene aktivnosti u skladu sa Poglavljima II, III i IV Regulative (EU) 2018/848 i članom 36 te Regulative u kontekstu kontrolnih aktivnosti koje sprovodi u vezi sa operatorom ili grupom operatora koji su podugovorali svoje aktivnosti.

3. Pored bilo kog drugog elementa koji kontrolni organ ili kontrolno tijelo može smatrati relevantnim, prije certifikovanja operatora ili grupa operatora koje su prethodno certificirane od strane drugog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela, novi kontrolni organ ili kontrolno tijelo je dužno da procijeni sljedeće informacije koje treba da prenese prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo:

(a) status i validnost certifikacije, uključujući slučajeve smanjenja opsega, suspenzije i povlačenja kao što je navedeno u standardu Međunarodne organizacije za standardizaciju (ISO) ISO/IEC 17065;

(b) izvještaje o kontrolama u prethodne 3 godine;

(c) spisak neusaglašenosti i preduzetih mjera za njihovo otklanjanje, kao i potvrdu da su sve neusaglašenosti otklonjene;

(d) odobrena izuzeća ili zahtjevi za izuzeća koja su obrađena od strane prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(e) informacije koje se odnose na bilo koji tekući spor relevantan za certifikaciju operatora ili grupe operatora.

Ako prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo ne prosljede informacije kako se zahtijevaju u članu 21(5) ove Regulative novom kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu ili u slučaju sumnje u vezi sa prenetim informacijama, novi kontrolni organ ili kontrolno tijelo ne izdaje certifikat iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848 operatorima ili grupama operatora sve dok novi kontrolni organ ili kontrolno tijelo ne otkloni nedoumice drugim metodama kontrole.

4. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo neće certifikovati operatore ili grupe operatora čiji su certifikat prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo povukli u posljednje 2 godine, osim ako je priznanje prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela povučeno od strane Komisije u skladu sa članom 46(2a) Regulative (EU) 2018/848 za konkretnu treću zemlju i kategoriju proizvoda.

Član 11

Metode i tehnike kontrole

1. Metode i tehnike kontrole koje primjenjuje kontrolni organ ili kontrolno tijelo obuhvataju sljedeće:

(a) provjera da li su mape ili skice koje su dale operatori ili grupe operatora sa označenim stranama svijeta i geolokacijom proizvodnih jedinica i prostorija koje treba fizički kontrolisati, ažurne;

(b) kontrolu, po potrebi:

(i) proizvodne jedinice, opreme, transportnih sredstava, prostorija i drugih mjesta pod kontrolom operatora ili grupe operatora;

(ii) životinja, biljaka i robe, uključujući poluproizvode, sirovine, sastojke, pomoćna sredstva za preradu i druge proizvode koji se koriste za pripremu i proizvodnju robe ili za ishranu ili liječenje životinja, i supstance odobrene za upotrebu u organskoj proizvodnji;

(iii) sljedljivosti, obilježavanja, prezentacije, reklamiranja i relevantnih materijala za pakovanje;

(c) pregled dokumenata, evidencija o sljedljivosti i drugih zapisa, praksi i procedura koje su relevantne za procjenu usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848. Ovo uključuje dokumente koji prate hranu, hranu za životinje i bilo koju supstancu ili materijal koji ulazi u objekat ili izlazi iz njega;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(d) intervjui sa operatorima i njihovim osobljem;

(e) uzorkovanje i laboratorijske analize;

(f) provjeru sistema kontrole koji su operatori i grupe operatora uspostavili, uključujući ocjenu njegove efikasnosti;

(g) ispitivanje neusaglašenosti utvrđenih tokom prethodnih kontrola i mjere koje su preduzeli operatori ili grupe operatora za njihovo rješavanje;

(h) sve druge radnje potrebne za utvrđivanje slučajeva neusaglašenosti.

2. Godišnja fizička kontrola na licu mjesta iz člana 9(4) uključuje provjeru sljedljivosti i provjeru bilansa mase operatora ili grupa operatora, koja se obavlja putem provjere evidencije u službenim dokumentima i svih ostalih relevantnih elemenata koji kontrolni organ ili kontrolno tijelo smatra neophodnim.

3. Za potrebe provjere sledljivosti i provjere bilansa mase, izbor proizvoda, grupa proizvoda i perioda koji se verifikuje zasniva se na proceni rizika od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela.

4. Osim ostalih relevantnih elementa koje kontrolni organ ili kontrolno tijelo smatra neophodnim, provjera sljedljivosti obuhvata sljedeće elemente potkrijepljene odgovarajućim dokumentima, uključujući evidenciju o zalihama i finansijskim podacima:

(a) naziv i adresa dobavljača i, ako je drugačije, vlasnika ili prodavca, ili izvoznika proizvoda;

(b) ime i adresu primaoca i, ako je različito, kupca ili uvoznika proizvoda;

(c) certifikat dobavljača u skladu sa Regulativom usvojenom u skladu sa članom 45(4) Regulative (EU) 2018/848;

(d) informacije iz prvog stava tačke 2.1 Aneksa III Regulative (EU) 2018/848;

(e) odgovarajuću identifikacionu oznaku serije;

(f) u slučaju prerađivača, neophodne informacije koje omogućavaju internu sljedljivost i garantuju organski status sastojaka.

5. Provjera bilansa mase obuhvata sljedeće elemente potkrijepljene odgovarajućim dokumentima, uključujući evidenciju o zalihama i finansijskim podacima, gdje je to relevantno:

(a) prirodu i količine proizvoda isporučenih jedinici i, gdje je relevantno, kupljenih materijala i upotrebu tih materijala i, gdje je relevantno, sastav proizvoda;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



- (b) prirodu i količine proizvoda koji se drže u skladištu u prostorijama u vrijeme fizičke kontrole na licu mjesta;
- (c) prirodu i količine proizvoda koji su napustili jedinicu operatora ili grupe operatora u prostorije ili skladišne objekte primaoca;
- (d) u slučaju operatora ili grupa operatora koji kupuju ili prodaju proizvod(e) bez skladištenja ili fizičkog rukovanja proizvodom(ima), prirodu i količine proizvoda koji su kupljeni i prodani;
- (e) prinos proizvoda dobijenih, sakupljenih ili ubranih tokom prethodne godine;
- (f) procijenjeni ili stvarni prinos dobijenih, sakupljenih ili ubranih proizvoda tokom tekuće godine;
- (g) broj i/ili težina stoke kojom se upravlja u tekućoj i prethodnoj godini;
- (h) bilo kakve gubitke, povećanje ili smanjenje količine proizvoda u bilo kojoj fazi proizvodnje, pripreme i distribucije;
- (i) ukupna proizvodnja gazdinstva u pogledu organskih i proizvoda koji nisu iz organske proizvodnje.

Član 12

Uzrokovanje, metode uzorkovanja i odabir laboratorija za analizu uzoraka

1. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo uzima i analizira uzorke za otkrivanje upotrebe proizvoda i supstanci koji nisu odobreni za organsku proizvodnju, za provjeru proizvodnih postupaka koje nisu u skladu sa pravilima organske proizvodnje ili za otkrivanje moguće kontaminacija proizvodima i supstancama koje nisu odobrene za organsku proizvodnju.
2. Nadzorni organ ili nadzorno tijelo vrše uzorkovanje na najmanje 5% od broja pojedinačnih operatora pod njihovom kontrolom. Za grupe operatore, kontrolni organ ili kontrolno tijelo vrši uzorkovanje na najmanje 2% članova svake grupe.
3. Odabir operatora i grupa operatora kod kojih se moraju uzeti uzorci zasniva se na procjeni rizika, uključujući vjerovatnoću nepoštovanja pravila organske proizvodnje, uzimajući u obzir sve faze proizvodnje, pripreme i distribucije.
4. Pored minimalne stope uzorkovanja utvrđene u stavu 2, kontrolni organ ili kontrolno tijelo uzimaju i analiziraju uzorke u svakom slučaju kada se sumnja na upotrebu proizvoda i supstanci ili tehnika koje nisu odobrene za organsku proizvodnju, osim ako kontrolni organ ili kontrolno tijelo smatra da i bez uzorkovanja postoji dovoljno dokaza.
5. Za visokorizične proizvode iz člana 8. kontrolni organ ili kontrolno tijelo dužan je da svake godine, pored stope uzorkovanja iz stava 2. i 3. ovog člana svake godine uzima još najmanje jedan uzorak usjeva sa parcele. Taj se uzorak uzima sa usjeva na parceli i to u

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



najprikladnijem trenutku za otkrivanje potencijalne upotrebe supstanci koje nisu odobrene, a u skladu sa procjenom nadzornog organa ili nadzornog tijela. Za operatore koji ne uzgajaju usjeve uzima se odgovarajući uzorak ulaznih sirovina, poluproizvoda ili prerađenog proizvoda.

6. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da laboratorije koje se koriste ispunjavaju sljedeće:
 - a. Da je riječ o akreditovanim laboratorijama koje ispunjavaju primjenljive zahtjeve ISO standarda ISO/IEC 17025 o „Općim zahtjevima za kompetentnost laboratorija za ispitivanje i kalibraciju“;
 - b. njihova akreditaciona tijela su potpisnice Sporazuma o međusobnom priznavanju Međunarodne saradnje za akreditaciju laboratorija (ILAC);
 - c. Imaju dovoljan kapacitet za analizu i ispitivanje i mogu da obezbijede da se uzorci uvek testiraju odgovarajućim metodama uključenim u područje njihove akreditacije;
 - d. Kada je riječ o ispitivanju ostataka pesticida, one su akreditovane za gasnu i tečnu spektrometriju kako bi mogle da pokriju listu ostataka pesticida koji se prate u okviru koordiniranog višegodišnjeg programa kontrole Unije utvrđenog u Implementirajućoj Regulativi (EU) 2019/533 (4).
7. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo može delegirati zadatke uzorkovanja drugim kontrolnim organima ili kontrolnim tijelima koje priznaje Komisija ili tijelima akreditovanim u skladu sa ISO standardom ISO/IEC 17025 o „Općim zahtjevima za nadležnost laboratorija za ispitivanje i kalibraciju“.

Član 13

Dokumentovani postupci kontrole

1. Kontrolni organi ili kontrolna tijela vrše kontrole operatora i grupa operatora u skladu sa dokumentovanim procedurama.

Ti dokumentovani postupci obuhvataju:

 - a. izjavu o ciljevima koji se žele postići;
 - b. zadatke, odgovornosti i obaveze osoblja;
 - c. strategija uzorkovanja, procedure i metodologija, metode i tehnike kontrole, uključujući laboratorijske analize, ispitivanje i tumačenje i ocjenu rezultata i odluke koje proizilaze iz navedenog;
 - d. saradnju i komunikaciju s drugim kontrolnim organizacijama, kontrolnim tijelima i Komisijom;
 - e. postupak za procjenu rizika vezanog za operatora ili grupu operatora te za sprovođenje fizičkih kontrola i uzorkovanja na terenu;
 - f. verifikaciju prikladnosti metoda uzorkovanja i laboratorijske analize, ispitivanja i tumačenja;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



- g. bilo koju drugu aktivnost ili informacije potrebne za djelotvorno funkcioniranje kontrola, između ostalog u vezi s obukama kontrolora i ocjenjivanjem njihove kompetentnosti;
 - h. za grupe operatora, efektivnost sistema internih kontrola.
2. Kontrolni organi ili kontrolna tijela moraju da:
- a. preduzimaju korektivne mjere u svim slučajevima u kojima se postupcima predviđenima u stavu 1. utvrde nedostaci; i
 - b. prema potrebi ažuriraju dokumentovane postupke iz stava 1.

Član 14

Zapisnici o kontrolama

1. Kontrolni organi ili kontrolna tijela sačinjavaju pisane zapise o svakoj kontroli koju sprovode radi provjere usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848. Ti zapisi mogu biti u papirnom ili u elektronskom obliku. Kontrolni organi ili kontrolna tijela dužni su da ovu evidenciju čuvaju 5 godina od dana donošenja odluke o certifikaciji od strane kontrolnog organa, odnosno kontrolnog tijela.
- Zapisi posebno sadrže:
- a. opis svrhe kontrola;
 - b. primijenjene metode i tehnike kontrola;
 - c. ishod kontrola, posebno rezultate provjere elemenata iz člana 11. i 12. ove Regulative; i
 - d. radnje koje se od operatora ili grupe operatora zahijteva da preduzme kao rezultat kontrola koje sprovodi kontrolni organ ili kontrolno tijelo, sa naznakom roka za preduzimanje tih radnji.
2. Pisani zapis potpisuje operator ili kontrolisani član grupe operatora kao potvrdu da su primili taj pisani zapis. Kopiju zapisa operator ili kontrolisani član grupe operatora čuva u papirnoj ili u elektronskoj formi.

Član 15

Specifični zahtjevi kontrole za proizvodnju algi i životinja iz akvakulture

1. U svrhu određivanja početka perioda konverzije predviđenog u članu 10(2) Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operatori ili grupe operatora koji proizvode alge ili životinje iz akvakulture obavijeste kontrolni organ ili kontrolno tijelo o dotičnoj djelatnosti.
2. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da se organska proizvodnja algi ili životinja akvakulture odvija na lokaciji bez rizika od kontaminacije u skladu sa tačkom 1.1 Dijela III

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



Aneksa II Regulative (EU) 2018/848. Konkretno, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da su preduzete adekvatne mjere razdvajanja u skladu sa tačkom 1.2 tog Dijela III.

3. Za potrebe tačke 3.1.3.1(c) Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da je biljni dio hrane za životinje organski, a dio hrane za životinje porijeklom od vodenih životinja potiče iz organske akvakulture ili ribolova koji je certificiran kao održivi u skladu sa Smjernicama FAO-a iz 2009. za eko-obilježavanje ribe i proizvoda ribarstva iz morskog ribolova.

4. Za potrebe tačke 3.1.4.2(e) Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da imaju informacije o svim tretmanima i provjeriće da li ovi tretmani se sprovode u skladu sa zahtjevima te Regulative.

5. U svrhu odobravanja upotrebe divlje sperme u smislu tačke 3.2.1 Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da se poštuju tačke (a), (b) i (c).

Član 16

Provjera pošiljki namijenjenih uvozu u Uniju

1. Relevantni kontrolni organ ili kontrolno tijelo provjerava pošiljke namijenjene za uvoz u Uniju u pogledu usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848 i ovom Regulativom. Ova verifikacija obuhvata sistematske provjere dokumentacije i, prema potrebi, prema proceni rizika, fizičke provjere, prije nego što pošiljka napusti treću zemlju izvoza ili porijekla.

2. Za potrebe ovog člana, nadležni kontrolni organ ili kontrolno tijelo je:

(a) kontrolni organ ili kontrolno tijelo proizvođača ili prerađivača dotičnog proizvoda; ili

(b) kada se operator ili grupa operatora koji obavljaju posljednju operaciju u svrhu pripreme razlikuju od proizvođača ili prerađivača proizvoda, kontrolni organ ili kontrolno tijelo operatora ili grupe operatora koji obavljaju posljednju operaciju u svrhu pripreme kako je definisano u tački (44) člana 3 Regulative (EU) 2018/848.

Relevantni kontrolni organ ili kontrolno tijelo biće priznato u skladu sa članom 46(1) Regulative (EU) 2018/848 za dotične proizvode i za treću zemlju iz koje proizvodi potiču, ili, gdje je primjenljivo, u kojoj je izvršena posljednja operacija u cilju pripreme.

3. Provjere dokumentacije iz stava 1. imaju za cilj provjeru:

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(a) sljedljivost proizvoda i sastojaka;

(b) da je količina proizvoda uključenih u pošiljku u skladu sa provjerama bilansa mase odgovarajućih operatora ili grupa operatora prema procjeni koju je izvršio kontrolni organ ili kontrolno tijelo;

(c) relevantna transportna dokumenta i komercijalna dokumenta (uključujući fakture) proizvoda;

(d) u slučaju prerađenih proizvoda, da su sve organske sastojke koji ulaze u sastav takvih proizvoda proizveli operatori ili grupe operatora koji su u trećoj zemlji certificirani od strane kontrolni organ ili kontrolno tijelo priznatog u skladu sa članom 46(1) ili navedenog u članu 57. Regulative (EU) 2018/848 ili od strane treće zemlje priznate u skladu sa članovima 47. i 48. Regulative (EU) 2018/848, ili su proizvedeni i certificirani u Uniji u skladu sa tom Regulativom.

Te provjere dokumentacije će se zasnivati na svim relevantnim dokumentima, uključujući certifikat iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848, posljednji zapis o kontrolama, plan proizvodnje za dotični proizvod i evidencije koje vode operatori ili grupe operatora, raspoloživa transportna dokumenta, komercijalna i finansijska dokumenta i bilo koja druga dokumenta koja nadzorni organ ili nadzorno tijelo smatra relevantnim.

4. U vezi sa procjenom rizika koja prethodi fizičkim provjerama iz stava 1, nadležni nadzorni organ ili nadzorno tijelo uzimaju u obzir sljedeće kriterijume:

(a) relevantne kriterijume navedene u članu 9(2);

(b) da li postoji nekoliko operatora uključenih u lanac distribucije proizvoda koji ne skladište ili fizički ne rukuju organskim proizvodima;

(c) visokorizične proizvode iz člana 8;

(d) sve kriterijume koje kontrolni organ ili kontrolno tijelo smatra relevantnim.

5. Za pošiljke koje se sastoje od organskih proizvoda u rasutom satanju, nadležni kontrolni organ ili kontrolno tijelo će sastaviti plan putovanja u elektronskom sistemu (TRACES), uključujući sve prostore koji će se koristiti tokom putovanja iz treće zemlje porijekla ili izvoza u Uniju.

6. Za pošiljke visokorizičnih proizvoda iz člana 8, nadležni kontrolni organ ili kontrolno tijelo će izvršiti sistematske fizičke provjere i uzeti najmanje jedan reprezentativni uzorak svake pošiljke. Štaviše, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će imati potpunu dokumentaciju o sljedljivosti

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



operatora ili grupa operatora i proizvoda, uključujući transportne i komercijalne dokumente, kao i fakture. Na zahtjev Komisije ili nadležnog organa države članice, kontrolni organ ili kontrolno tijelo šalje ovu dokumentaciju o sljedljivosti, kao i rezultate analize uzorka, kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu uvoznika i nadležnom organu države članice u kojoj je pošiljka verifikovana.

7. U slučaju sumnje na neusaglašenost, Komisija ili nadležni organ države članice može zatražiti od relevantnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela da bez odlaganja stavi na raspolaganje listu svih operatora i svih grupa operatora u lancu organske proizvodnje te pošiljke i njihovih kontrolnih organa ili kontrolnih tijela.

POGLAVLJE IV

OSTALE RADNJE KOJE OBAVLJAJU KONTROLNI ORGANI I KONTROLNA TIJELA

Član 17

Spisak operatora i druge relevantne informacije koje treba da budu javno dostupne

Kontrolni organi ili kontrolna tijela stavljaju na raspolaganje sljedeće informacije na svojoj internet stranici, na najmanje jednom zvaničnom jeziku Unije:

(a) spisak certificiranih operatora i grupa operatora, koji sadrži:

(i) za operatore, njihovo ime i adresu;

(ii) za grupe operatora, naziv i adresu grupe i broj njenih članova;

(iii) informacije koje se odnose na certifikate, posebno, broj certifikata, kategoriju proizvoda obuhvaćenih certifikacijom, status i validnost certifikata, uključujući slučajeve smanjenja opsega, suspenzije i povlačenja kao što je navedeno u ISO standardu ISO/IEC 17065;

(b) u slučaju kontrolnih tijela, ažurirane informacije o njihovoj akreditaciji, uključujući vezu do poslednjeg certifikata o akreditaciji koji je izdalo njihovo akreditaciono tijelo.

Lista iz tačke (a) će se odmah ažurirati nakon svake promjene statusa certifikata. U slučaju povlačenja, informacije iz tačke (a)(iii) čuvaju se na listi 5 godina nakon povlačenja;



Član 18

Baza podataka o operatorima i grupama operatora

Kontrolni organ ili kontrolno tijelo vodi ažurnu elektronsku bazu podataka o operatorima i grupama operatora. Baza podataka uključuje sljedeće informacije:

- (a) naziv i adresu operatora ili grupe operatora. U slučaju grupe operatora, veličina grupe, naziv i adresa svakog člana grupe;
- (b) informacije o obimu certifikata, broju certifikata, statusu i validnosti certifikata;
- (c) status operatora ili grupa operatora, bilo da su u konverziji (uključujući period konverzije) ili organski;
- (d) nivo rizika operatora ili grupa operatora u skladu sa članom 9;
- (e) u slučaju podugovorenih aktivnosti koje su pod kontrolom certificiranih operatora ili grupa operatora, naziv i adresu podugovorene treće strane ili trećih strana;
- (f) geografske koordinate i površinu svih proizvodnih jedinica i prostorija;
- (g) izvještaje o kontrolama i rezultate analize uzorkovanja, kao i rezultate svih drugih izvršenih kontrola, uključujući kontrole pošiljki;
- (h) neusaglašenosti i primjenjene mjere;
- (i) obavještenja preko sistema iz člana 20(1);
- (j) odobrena izuzeća i relevantna prateća dokumenta u skladu sa zahtjevima ove Regulative; i
- (k) sve druge informacije koje nadzorni organ ili nadzorno tijelo smatra relevantnim.

Kontrolni organ ili kontrolno tijelo čuva informacije 5 godina. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo te informacije stavljaju na raspolaganje Komisiji na zahtjev.



Član 19

Zahtjevi u vezi sa obavještavanjem

1. Nakon njegovog priznavanja, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će blagovremeno, a najkasnije u roku od 30 kalendarskih dana, obavijestiti Komisiju o nastanku promjena u sadržaju svog tehničkog dosijea, uključujući nove izvještaje o osvedočenju iz člana 3(3a).
2. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo stavljaju na raspolaganje sve informacije vezane za kontrolne aktivnosti u trećoj zemlji i dostavljaju ih Komisiji ili nadležnim tijelima država članica na njihov zahtjev.
3. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo Komisiji i državama članicama stavljaju na raspolaganje prateće dokumente povezane sa zahtjevom za priznanje u skladu sa članom 46. Regulative (EU) 2018/848 i dokumenta koja su potrebna u skladu sa ovom Regulativom čuvaju ih 5 godine nakon godine u kojoj su izvršene kontrole ili je dostavljen certifikat iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848 i dokumentovani dokazi.

Član 20

Sistemi i postupci za razmenu informacija

1. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo koristiće Informacioni sistem organske poljoprivrede (OFIS) za razmjenu informacija sa Komisijom, sa drugim kontrolnim organima ili kontrolnim tijelima, kao i sa nadležnim organima država članica i dotičnih trećih zemalja.
2. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će preduzeti odgovarajuće mjere i uspostaviti dokumentovane procedure kako bi obezbedio blagovremenu razmjenu informacija sa Komisijom i sa drugim kontrolnim organima ili kontrolnim tijelima.
3. Kada dokument ili postupak predviđen članom 46. Regulative (EU) 2018/848 ili delegiranim aktima i implementirajućim aktima usvojenim u skladu sa tim članom zahtijevaju potpis ovlaštenog lica ili odobrenje lica u jednoj ili više faza tog postupka, kompjuterski sistemi postavljeni za dostavu tih dokumenata moraju omogućiti identifikaciju svake osobe i garantovati integritet sadržaja dokumenata bez mogućnosti njihove izmjene, uključujući i u pogledu faza postupka, u skladu sa pravom Unije, a posebno sa Odlukom Komisije 2004/563/EC, Euratom (5).



Član 21

Razmjena informacija između Komisije, kontrolnih organa, kontrolnih tijela i nadležnih organa

1. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će odmah podijeliti informacije sa Komisijom, sa drugim kontrolnim organima ili kontrolnim tijelima, kao i sa nadležnim organima država članica i trećih zemalja o bilo kojoj sumnji na neusaglašenost koja utiče na integritet organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije.

2. Nakon što Komisija primi obavještenje od države članice u skladu sa članom 9 Delegirajuće Regulative (EU) 2021/279 u vezi sa sumnjom ili utvrđenom neusaglašenošću koja utiče na integritet uvezenih organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije, te o tome obavijesti kontrolni organ ili kontrolno tijelo, kontrolni organ ili kontrolno tijelo sprovodi istragu u skladu sa članom 22. ove Regulative. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo obavještava Komisiju i državu članicu koja je poslala početno obavještenje (državu članicu koja je obavijestila), koristeći obrazac dat u Aneksu III ove Regulative. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će odgovoriti u roku od 30 kalendarskih dana od dana prijema tog obavještenja i obavijestiti o preduzetim radnjama i mjerama, uključujući rezultate istrage i pružiti sve druge informacije kada su dostupne i/ili zahtijevane od strane države članice koja je obavijestila.

3. Imenovani kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbediti dalje neophodne informacije ako to zatraži država članica koja je obavijestila.

4. Kada su operatori ili grupe operatora i/ili njihovi podizvođači predmet kontrola od strane različitih kontrolni organ ili kontrolno tijelo, ti kontrolni organi ili kontrolna tijela razmjenjuju relevantne informacije o operacijama obuhvaćenim njihovim kontrolnim aktivnostima.

5. Kada operatori ili grupe operatora i/ili njihovi podizvođači promijene kontrolni organ ili kontrolno tijelo, novo kontrolni organ ili kontrolno tijelo će zahtijevati kontrolni dosije dotičnog operatora ili grupe operatora od prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela. Prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo će u roku od 30 dana novom kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu dostaviti kontrolni dosije operatora ili grupe operatora u pitanju i pisanu evidenciju iz člana 14, status certifikacije, spisak neusaglašenosti i odgovarajućih mjera koje je preduzeo prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo.

Novo kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operatori ili grupe operatora otklone neusaglašenosti uočene u izvještaju prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



6. Kada se sprovodi provjera sljedljivosti i bilansa mase operatora ili grupe operatora, kontrolni organi ili kontrolna tijela razmjenjuju relevantne informacije koje omogućavaju završetak ovih provjera.

Član 22

Dodatna pravila o mjerama koje su preduzimaju u slučaju neusaglašenosti

1. Pored mjera iz člana 29(1), (2) i (3) Regulative (EU) 2018/848 i člana 2 Implementirajuće Regulative (EU) 2021/279, kada sumnja ili dobije potkrijepljene informacije, uključujući informacije od drugih kontrolnih organa ili kontrolnih tijela, ili kada primi obavještenje od strane operatora o sumnji na neusaglašenost, da je proizvod, koji možda nije u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848, ali koji nosi termine koji se odnose na organsku proizvodnju, namjerava uvesti iz treće zemlje radi stavljanja tog proizvoda na tržište unutar Unije, kontrolni organ ili kontrolno tijelo u skladu sa članom 27. te Regulative:

(a) odmah sprovodi istragu u cilju provjere usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848 ili delegiranim ili implementirajućim aktima usvojenim u skladu sa tom Regulativom; takva istraga će se završiti što je prije moguće, u razumnom roku, i uzeti u obzir rok trajanja proizvoda i složenost slučaja;

(b) zabraniće uvoz iz te treće zemlje radi stavljanja dotičnog proizvoda kao organskog proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije na tržište Unije do dobijanja rezultata istrage iz tačke (a). Prije donošenja takve privremene odluke, kontrolni organ ili kontrolno tijelo daće operatoru ili grupi operatora mogućnost da dostavi svoj komentar.

2. U slučaju da rezultati istrage iz tačke (a) stava 1. ne ukazuju na bilo kakvu neusaglašenost koja utiče na integritet organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije, tim proizvodima će biti dozvoljeno da se koriste i označavaju kao organski proizvodi ili proizvodi iz perioda konverzije.

3. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će izraditi katalog mjera koje treba preduzeti u slučaju utvrđene neusaglašenosti. Taj katalog mjera zasniva se na elementima navedenim u Aneksu IV ove Regulative i sadrži najmanje:

(a) spisak neusaglašenosti sa upućivanjem na posebna pravila Regulative (EU) 2018/848 ili delegiranih ili implementacionih akata usvojenih u skladu sa tom Regulativom. Ta lista će najmanje sadržati neusaglašenosti navedene u Dijelu B Aneksa IV ove Regulative;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(b) klasifikaciju neusaglašenosti u tri kategorije: manje, veće i kritične, kako je navedeno u Dijelu A Aneksa IV ove Regulative, uzimajući u obzir najmanje sljedeće kriterijume:

(i) primjena mjera predostrožnosti iz člana 28(1) Regulative (EU) 2018/848, praktične mjere iz tačke (a)(ii) člana 10(1) ove Regulative i pouzdanost sopstvene kontrole koje sprovodi operator ili grupa operatora u skladu sa tačkom (f) člana 11(1) ove Regulative;

(ii) uticaj na integritet organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije;

(iii) sposobnost sistema sljedljivosti da u lancu snabdijevanja locira proizvod(e) na koje neusaglašenost utiče i zabranu uvoza iz treće zemlje u svrhu stavljanja proizvoda(a) na tržište unutar Unije sa upućivanjem na organsku proizvodnju;

(iv) odgovor operatora ili grupe operatora na prethodne zahtjeve nadzornog organ ili nadzornog tijela;

(c) mjere koje treba primijeniti za svaku neusaglašenost.

4. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo dokumentuje rezultate istraga iz tačke (a) člana 29(1) Regulative (EU) 2018/848.

Član 23

Dodatna pravila o mjerama u slučaju neusaglašenosti

1. U slučaju da neusaglašenost utiče na integritet organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije tokom bilo koje faze proizvodnje, pripreme i distribucije, na primjer kao rezultat upotrebe neodobrenih proizvoda, supstanci ili tehnika, ili miješanjem sa proizvodima koji nisu iz organske proizvodnje, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti, pored mjera koje treba preduzeti u skladu sa stavovima 2. i 3. ovog člana, da se u obilježavanju i reklamiranju cjelokupne serije ili proizvodnog ciklusa proizvoda namijenjenog za uvoz iz treće zemlje u svrhu stavljanja tog proizvoda na tržište unutar Unije ne poziva na organsku proizvodnju kako je definisano u poglavlju IV. Regulative (EU) 2018/848,.

2. Kada se utvrdi neusaglašenost, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će:

(a) preduzeti sve neophodne radnje da bi se utvrdilo porijeklo i razmjera neusaglašenosti i utvrdile odgovornosti operatora ili grupe operatora; i

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(b) preduzeti odgovarajuće mjere kako bi se obezbijedilo da operator ili grupa operatora otkloni neusaglašenost i spriječi dalje pojavljivanje takve neusaglašenosti.

Prilikom odlučivanja koje mjere da preduzme, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će uzeti u obzir prirodu te neusaglašenosti i dosadašnje rezultate operatora ili grupe operatora u pogledu usaglašenosti.

3. Kada postupa u skladu sa stavom 2. ovog člana, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će preduzeti sve mjere za koje smatra da su potrebne da bi se obezbijedila usaglašenost sa Regulativom (EU) 2018/848 i delegiranim i implementirajućim aktima usvojenim u skladu sa tom Regulativom, uključujući:

(a) primjenu kataloga mjera iz člana 22(3) ove Regulative;

(b) obezbjeđivanje da operator ili grupa operatora povećaju učestalost sopstvenih kontrola;

(c) obezbjeđivanje da određene aktivnosti operatora ili grupe operatora budu predmet pojačane ili sistematske kontrole od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela.

4. U slučaju ozbiljne, ili ponavljajuće ili kontinuirane neusaglašenosti, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operatoru ili grupi operatora, pored mjera utvrđenih u stavovima 2 i 3, na određeni period bude zabranjeno stavljanje proizvoda na tržište unutar Unije sa pozivanjem na organsku proizvodnju i da se njegov certifikat iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848 suspenduje ili povuče.

5. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo dostavlja operatoru ili grupi operatora pismeno obavještenje o svojoj odluci u vezi sa radnjom ili mjerom koju treba preduzeti u skladu sa ovim članom, zajedno sa razlozima za tu odluku.

Član 24

Provjere koje se sprovode u svrhu retroaktivnog priznavanja prethodnog perioda

1. Prije nego što odobri retroaktivno priznavanje prethodnog perioda kao dio perioda konverzije za potrebe tačke (b) člana 10(3) Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operator dostavi sljedeća dokumenta kojima dokazuje da su parcele bile prirodne ili poljoprivredne površine koje u periodu od najmanje 3 godine nisu tretirane ili nisu bile kontaminirane proizvodima ili supstancama koje nisu dozvoljeni za upotrebu u organskoj proizvodnji u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848:

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(a) mape koje jasno identifikuju svaku parcelu obuhvaćenu zahtjevom za retroaktivno priznanje i informacije o ukupnoj površini tih parcela i, ako je relevantno, o prirodi i opsegu tekuće proizvodnje i njihovim koordinatama za geolokaciju;

(b) sve druge relevantne dokumente za koje kontrolni organ ili kontrolno tijelo smatra da su neophodni za procjenu zahtjeva za retroaktivno priznavanje.

2. Pored navedenog, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će preduzeti sljedeće korake:

(a) izvršiće detaljnu analizu rizika zasnovanu na dokumentovanim dokazima da procijeni da li je bilo koja parcela obuhvaćena zahtjevom za retroaktivno priznanje tretirana proizvodima ili supstancama koje nisu odobrene za upotrebu u organskoj proizvodnji u periodu od najmanje 3 godine, posebno uzimajući u obzir veličinu ukupne površine na koju se zahtjev odnosi i agronomske prakse sprovedene tokom tog perioda na svakoj zemljišnoj parceli koja je predmet zahtjeva. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo čuva dokumentaciju o analizi rizika;

(b) uzima uzorke zemljišta i/ili biljaka sa svake parcele u skladu sa rezultatima analize rizika iz tačke (a), uključujući i one parcele za koje je identifikovan rizik od kontaminacije;

(c) sastavlja izvještaj o kontroli na jednom od službenih jezika Unije, uključujući fotografije parcela, nakon fizičke kontrole kod operatora, uključujući parcele obuhvaćene zahtjevom za retroaktivno priznanje u svrhu provjere dosljednost prikupljenih informacija, ali prije nego što operator preduzme bilo kakve mjere uzgoja.

3. Na osnovu informacija koje pruža operator u skladu sa stavom 1. i nakon završetka koraka navedenih u stavu 2, kontrolni organ ili kontrolno tijelo sastavlja konačni pisani izvještaj. Konačni pisani izvještaj sadrži obrazloženje zašto se prethodni period može retroaktivno priznati kao dio perioda konverzije. U ovom završnom pisanom izvještaju će se također navesti početni period koji se smatra organskim za svaku dotičnu parcelu, kao i ukupna površina parcela na koju se primjenjuje retroaktivno priznavanje perioda konverzije.

4. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će odmah obavijestiti Komisiju, države članice i, u slučaju kontrolnog tijela, njegovo akreditaciono tijelo o svakom datom retroaktivnom priznanju. Za svako dato retroaktivno priznanje, kontrolni organ ili kontrolno tijelo dostavlja konačan pisani izvještaj iz stava 3.

5. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da operator na koga se primjenjuje retroaktivno priznanje čuva dokumentovane dokaze u vezi sa tim priznanjem, kao i dokumentovane dokaze o korišćenju zemljišnih parcela obuhvaćenih tim priznanjem, 3 godine.



Član 25

Odobrenje upotrebe biljnog reproduktivnog materijala koji nepotiče iz organske proizvodnje

1. Prije izdavanja odobrenja upotrebe biljnog reproduktivnog materijala koji ne potiče iz organske proizvodnje kao što je navedeno u tački 1.8.5.2 Dijela I Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će procijeniti sljedeće informacije i izraditi obrazloženje za svako odobreno izuzeće:
 - (a) naučni i uobičajeni naziv (uobičajeno i latinsko ime);
 - (b) sortu;
 - (c) ukupnu masu sjemena ili broj dotičnih biljaka;
 - (d) dostupnost organskog ili biljnog reproduktivnog materijala iz perioda konverzije;
 - (e) dokumentaciju ili izjavu operatora koja dokazuje da su ispunjeni zahtjevi navedeni u tački 1.8.5.2 Dijela I Aneksa II Regulative (EU) 2018/848.
2. Za svako odobrenje upotrebe biljnog reproduktivnog materijala koji ne potiče iz organske proizvodnje kako je navedeno u tački 1.8.5.2 Dio I Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će uključiti relevantne informacije u godišnji izvještaj iz člana 4. ove Regulative.

Član 26

Izuzeća u vezi upotrebe životinja koje nisu iz organske proizvodnje i riblje mladi iz akvakulture koja nije organska

1. Prije odobravanja izuzeća u pogledu upotrebe životinjskih vrsta koje nisu uzgajana u organskoj proizvodnji (goveda, kopitara, ovaca, koza, svinja, jelenske divljači, zečeva i živine) u skladu sa tačkama 1.3.4.3 i 1.3.4.4 Dijela II Aneksa II prema Regulativi (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će procijeniti sljedeće informacije i sačiniti obrazloženje za svako odstupanje:
 - (a) naučno i uobičajeni naziv (uobičajeno i latinsko ime, tj. vrsta i rod);
 - (b) rase i pasmine;
 - (c) svrhe proizvodnje: meso, mlijeko, jaja, dvostruke namjene ili priplod;
 - (d) ukupan broj životinja;
 - (e) dostupnost relevantnih vrsta životinja iz organske proizvodnje;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(f) dokumentaciju ili izjavu operatora koja dokazuje da su ispunjeni zahtjevi iz tačke 1.3.4.3 i 1.3.4.4 Dijela II Aneksa II Regulative (EU) 2018/848.

2. Za svaku vrsta koja nije uzgajana u organskoj proizvodnji (goveda, kopitare, ovce, koze, svinje, jelenska divljač, zečevi i živina), kontrolni organ ili kontrolno tijelo će u godišnjem izvještaju iz člana 4. ove Regulative uključiti relevantne informacije o odstupanjima koja su odobrena u skladu sa tačkama 1.3. 4.3 i 1.3.4.4 Dijela II Aneksa II Regulative (EU) 2018/848.

3. Prije nego što odobri izuzeće u vezi sa korišćenjem riblje mlađi iz akvakulture koja nije organska u skladu sa tačkom 3.1.2.1 Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će procijeniti sljedeće informacije i navesti obrazložiti za svako odstupanje:

(a) vrsta i rod (uobičajeni i latinski naziv);

(b) rase i pasmine kada je primjenljivo;

(c) životni stadijum (kao što su jaja, mlađi, podmladak) koji su dostupni za prodaju iz organske proizvodnje;

(d) raspoloživu količinu prema procjeni operatora;

(e) ukupan broj mlađi;

(f) dostupnost relevantnih vrsta iz organske akvakulture;

(g) dokumentaciju ili izjavu operatora koja dokazuje da su ispunjeni zahtjevi navedeni u tački 3.1.2.1 Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848.

4. Za svako odstupanje odobreno u vezi sa korišćenjem riblje mlađi iz akvakulture koja nije organska u skladu sa tačkom 3.1.2.1 Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će uključiti relevantne informacije u godišnji izvještaj iz člana 4. ove Regulative.

Član 27

Izvještavanje o privremenom odobrenju upotrebe sastojaka poljoprivrednog porijekla koji nisu organski u prerađenoj organskoj hrani

Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će odmah obavijestiti Komisiju, države članice, akreditaciona tijela i druga nadzorne organe ili nadzorna tijela priznata u skladu sa članom 46(1) Regulative

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(EU) 2018/848 o svakom izdatom privremenom odobrenju za korišćenje u preradi organske hrane poljoprivrednih sastojaka koji nisu iz organske proizvodnje, u skladu sa članom 25(4) te Regulative. To obavještenje će uključiti obrazloženje, dato u namjenskom obrascu koji je Komisija stavila na raspolaganje, da je takvo ovlašćenje dato u skladu sa članom 25(1) Regulative (EU) 2018/848.

POGLAVLJE V

ODSTUPANJA OD REGULATIVE (EU) 2018/848 U SLUČAJU KATASTROFALNIH OKOLNOSTI

Član 28

Priznavanje katastrofalnih okolnosti

Za potrebe izuzetnih pravila proizvodnje iz članova 22(1) i 45(3) Regulative (EU) 2018/848, da bi se situacija ispunjavala uvjete za prepoznavanje kao katastrofalne okolnosti koje proizilaze iz „nepovoljnih klimatskih prilika“, „bolesti životinja“, „incidenta u životnoj sredini“, „prirodne katastrofe“ ili „katastrofalnog događaja“, kao i bilo koju uporedivu situaciju, nadzorni organ ili nadzorno tijelo može prepoznati situaciju kao katastrofalne okolnosti na osnovu izjave koju izdaje relevantno telo treće zemlje u kojoj se situacija dešava, kada je to moguće. Ako takva izjava nije dostupna, svako takvo priznanje od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela zasnivaće se na podacima koje daju zvanične organizacije kojima se opravdavaju katastrofalne okolnosti.

Član 29

Uvjeti za izuzeće

1. Nakon priznanja iz člana 28, kontrolni organ ili kontrolno tijelo može, nakon identifikacije operatora na koje se to odnosi u dotičnoj oblasti ili na zahtjev pojedinačnog operatora ili člana grupe dotičnih operatora, odobriti relevantna odstupanja, navedeno u članu 3. Delegirane Regulative (EU) 2020/2146 i uvjete koji se odnose na njih, pod uvjetom da se ta odstupanja i uvjeti primjenjuju:

(a) na ograničeni period i ne duže nego što je potrebno, a ni u kom slučaju duže od 12 mjeseci, da se nastavi ili ponovo započne organska proizvodnja na način kako se sprovodila prije datuma primjene tih izuzeća;

(b) u vezi sa konkretno pogođenim vrstama proizvodnje ili, gdje je relevantno, parcelama; i

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(c) na pojedinačnog operatora ili člana grupe.

2. Primjena odstupanja iz stava 1. ne dovodi u pitanje valjanost certifikata iz tačke (b)(i) člana 45(1) Regulative (EU) 2018/848 tokom perioda kada derogacije se primjenjuju, pod uvjetom da dotični operator ili operatori ispunjavaju uvjete pod kojima su odstupanja odobrena.

3. Kontrolni organi i kontrolna tijela će odmah obavijestiti Komisiju, države članice i, u slučaju kontrolnog tijela, njihovo akreditaciono tijelo, o izuzećima koje su odobrili u skladu sa ovom Regulativom preko sistema iz člana 20(1). Konkretno, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će navesti ime dotičnog operatora ili operatore, vremenski period za izuzeće, vrstu proizvodnje ili, gdje je relevantno, parcele, opravdanje za izuzeće i priložiti izjavu relevantnog organa treće zemlje kako je navedeno u članu 28. Kada takva izjava nije dostupna, kontrolni organ ili kontrolno tijelo će opravdati razloge izostavljanje takve izjave i obezbediti relevantne podatke na kojima se zasniva izuzeće.

4. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo će obezbijediti da svaki operator na koga se primjenjuju odobrena izuzeća čuva dokumentovane dokaze koji se odnose na odobrena izuzeća, kao i dokumentovane dokaze o korišćenju tih izuzeća tokom perioda na koji se ta izuzeća primjenjuju. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo provjerava usklađenost operatora sa uslovima odobrenih izuzeća.

POGLAVLJE VI

OPĆE I ZAVRŠNE ODREDBE

Član 30

Upućivanja na nadležne organe i države članice iz Priloga II. Regulativi (EU) 2018/848

1. Upućivanje na nadležne organe u sljedećim tačkama Aneksa II Regulative (EU) 2018/848 će se čitati kao upućivanje na kontrolne organe i kontrolna tijela priznata u skladu sa članom 46(1) te Regulative:
 - a. tačka 1.7.2 i prvi paragraf tačka 1.7.3 dijela I;
 - b. tačke 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 i 1.9.4.2 dijela II;
 - c. tačke 3.1.2.1 i 3.1.3.1 Dijela III.Informacije iz tačke 1.9.4.1 Dijela II šalju se samo Komisiji.
2. Pozivanje na države članice u tački 1.9.4.4(c) Dijela II Aneksa II Regulative (EU) 2018/848 će se čitati kao upućivanje na kontrolne organe i kontrolna tijela priznata u skladu sa članom 46(1) te Regulative.



Član 31

Stupanje na snagu i primjena

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

Primjenjivaće se od 1. januara 2022.

Ova Regulatorna je obavezujuća u celini i direktno se primjenjuje u svim državama članicama.

(1) Regulatorna Vijeća (EEZ) 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.).

(2) Delegirajuća Regulatorna Komisije (EZ) 2021/771 od 21. januara 2021. o dopuni Regulatorne (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Vijeća utvrđivanjem posebnih kriterijuma i uslova za provjere evidencije u službenim dokumentima u okviru službenih kontrola u organskoj proizvodnji i službenih kontrola grupa operatora (SL L 165, 11.5.2021., str. 25.).

(3) Implementirajuća Regulatorna Komisije (EZ) 2021/279 od 22. februara 2021. kojom se utvrđuju detaljna pravila za primjenu Regulatorne (EZ) 2018/848 Evropskog parlamenta i Vijeća o kontrolama i drugim mjerama kojima se obezbeđuje sljedivost i usklađenosti u organskoj proizvodnji i označivanju organskih proizvoda (SL L 62, 23.2.2021., str. 6.).

(4) Implementirajuća Regulatorna Komisije (EZ) 2019/533 od 28. marta 2019. o koordiniranom višegodišnjem programu kontrole Unije za 2020., 2021. i 2022. za osiguranje usklađenosti sa maksimalnim količama ostataka pesticida i ocjenu izloženosti potrošača ostacima pesticida u i na hrani biljnog i životinjskog porijekla (SL L 88, 29.3.2019., str. 28.).

(5) Odluka Komisije 2004/563/EZ, Euratom od 7. jula 2004. o izmjeni njenog Poslovnika (SL L 251, 27.7.2004., str. 9.).



PRILOG I

Sadržaj izvještaja o procjeni iz člana 1(2)(i)

DIO A

Izvještaj o procjeni iz tačke (i) člana 1(2) sastoji se od izvještaja o pregledu dokumenta i evidencije, izvještaja o procjeni na licu mjesta i izvještaja osvjedočenja, i može sadržati sve druge informacije koje akreditaciono tijelo ili nadležni organ smatra neophodnim.

1. Dokumentacija i izvještaj o pregledu dokumentacije

Izvještaj o pregledu dokumenta i zapisa sadrži sljedeće elemente:

1.1. Procjena sljedećeg:

- (a) strukturu i veličinu;
- (b) IT sistem upravljanja;
- (c) filijale;
- (d) vrstu aktivnosti, uključujući aktivnosti podugovaranja, osim kontrole i uzorkovanja;
- (e) organizaciona šema;
- (f) upravljanje kvalitetom;

1.2. Procjena procedura za razmjenu informacija između centrale i filijala, i podugovorenih laboratorija, kao i sa Komisijom, državama članicama, drugim kontrolnim organima i drugim kontrolnim tijelima;

1.3. Procjena znanja i kvalifikacija osoblja u pogledu zakonodavstva Unije o pravilima i kontrolama organske proizvodnje;

1.4. Provjera da li su izabrani jezički režim i dokumenti koje izdaje kontrolni organ ili kontrolno tijelo razumljivi za ugovorene operatore ili grupe operatora, posebno interne procedure za osoblje uključeno u proces certifikacije ili u kontrole;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



1.5. Ocjenjivanje programa kontinuirane obuke i efektivno praćenje kompetencija stečenih tokom obuka od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;

1.6. Procjena iskustva i kompetentnosti osoblja za kategoriju(e) proizvoda kako je navedeno u članu 35(7) Regulative (EU) 2018/848 koje podliježu kontrolama u svakoj trećoj zemlji obuhvaćenoj priznanjem, uključujući radni status dotičnih kontrolora i njihov ugovorni odnos sa kontrolnim tijelom;

1.7. Procjena internih procedura koje se odnose na kontrolne aktivnosti u odnosu na operatore i grupe operatora, ako ih ima, i specifične vještine i obuku potrebne za kontrolore tog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koje kontrolišu sistem internih kontrola kod grupa operatora;

1.8. Opis i evaluacija performansi kontrolnog sistema koji treba da se uspostavi za svaku treću zemlju, uključujući gdje je relevantno, specifičnosti kontrole za grupe operatora;

1.9. Sve druge informacije koje akreditaciono tijelo smatra neophodnim.

2. Izvještaj o procjeni na licu mjesta

Izvještaj o procjeni na licu mjesta od strane akreditacionog tijela ili, po potrebi, od strane nadležnog organa, sadrži sljedeće elemente:

2.1. Izveštaj o procjeni kancelarija(a) u kojima se donose odluke o certifikaciji, koji sadrži sljedeće informacije:

(a) rezultat provjere dosijea svih kategorija proizvoda kako je navedeno u članu 35(7) Regulative (EU) 2018/848 za koje se traži priznanje i potvrdu da je kontrolno tijelo pravilno primijenilo zahtjeve za kontrolu u pogledu operatora i grupa operatora kako je navedeno u Poglavlju III ove Regulative i posebno u članovima 9 i 10;

(b) evaluaciju kataloga mjera koje treba preduzeti u slučaju utvrđene neusaglašenosti;

(c) evaluaciju postupaka analize rizika u svrhu kontrole, uključujući kontrole bez prethodne najave;

(d) evaluacija strategije, procedure i metodologije uzorkovanja;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(e) evaluaciju komunikacije sa Komisijom i drugim kontrolnim organima i drugim kontrolnim tijelima;

(f) zaključci iz intervjua sa osobljem za kontrolu i certifikaciju u vezi sa njihovim učinkom i kompetencijama na poslovima certifikacije i kontrole;

(g) potvrdu da kontrolni organ ili kontrolno tijelo ima sredstva za implementaciju sistema kontrole u skladu sa ovom Regulativom u svakoj trećoj zemlji za koju traži priznanje, posebno dovoljno kontrolora da izvrše bilo kakve fizičke provjere u bilo kojoj fazi proizvodnje, priprema i distribucija, prema potrebi, na osnovu njihove procjene rizika, dodatnih kontrola ili uzimanja uzoraka i dokumenata na jezicima koji su razumljivi za ugovorene operatore, kada su ova dokumenta namijenjena operatorima ili grupama operatora;

(h) potvrdu kapaciteta i nadležnosti kontrolnog organa ili kontrolnog tijela da obavlja svoje zadatke za svaku treću zemlju za koju traži priznanje, uzimajući u obzir, posebno, očekivani broj operatora ili članova grupe operatora, obim izvezenih proizvoda, priroda i porijeklo proizvoda, uključujući procjenu dosijea operatora i kontrolora.

2.2. Izvještaj osvedočenja, koji je rezultat osvjedočenja sprovedenog u skladu sa Dijelom B, koji sadrži sljedeće elemente:

(a) ime operatora, kontrolora nad kojim se sprovodi osvjedočenje i ocjenjivača akreditacionog tijela;

(b) opće informacije o osvjedočenju, kao što su mjesto, vrijeme, plan osvjedočenja ili učesnici, i iskustvo operatora ili grupe operatora u pogledu pravila organske proizvodnje;

(c) opseg kontrole;

(d) priprema i znanje kontrolora, kao što su planiranje rada, uputstva za rad, dokumenti i materijali koji su stavljeni na raspolaganje inspektoru, znanje kontrolora o relevantnoj kategoriji proizvoda, procjena kompleksnosti plana sistema organske proizvodnje kod operatora ili sistema interne kontrole grupe operatora, provera sukoba interesa, poznavanje Regulative (EU) 2018/848, poznavanje internih procedura njegovog kontrolnog tijela u pogledu funkcionisanja ili implementacije sistema kontrole i procesa certifikacije;



(e) rad inspektora, kao što je relevantnost trajanja inspekcije, ocjena intervjua, verifikacija prethodnih neusaglašenosti, prikupljanje relevantnih informacija, autoritet i analitičke vještine, tehnika razgovora i ispitivanja, efektivne jezičke vještine, poznavanje lokalnih poljoprivrednih uvjeta i poljoprivredne prakse, prerađivačke prakse u toj zemlji i socijalne vještine;

(f) kvalitet fizičke kontrole objekta/gazdinstva/jedinice, kao što su metodologija i kvalitet korišćene čekliste za kontrolu, informacije koje operator daje u planu organske proizvodnje, kompleksnost bilansa mase i provjere sljedljivosti, korišćena metodologija za uzorkovanje i kontrola kritičnih područja;

(g) nalazi, status otkrivenih neusaglašenosti i primjenjene korektivne mjere;

(h) procjenu neusaglašenosti koje je identifikovao ocjenjivač akreditacionog tijela, ali ih kontrolor nije otkrio;

(i) kvalitet i potpunost obavljenog završnog intervjua;

(j) ukupna procjena djelotvornosti kontrole;

(k) spisak otkrivenih neusaglašenosti, opis i rok za korektivne mjere koje treba da sprovede kontrolni organ ili kontrolno tijelo radi njihovog otklanjanja;

(l) u slučaju grupe operatora, poseban odjeljak koji daje opis i procjenu efikasnosti sistema internih kontrola; i

(m) ukupnu procjenu kapaciteta i pouzdanosti kontrolnog organa ili kontrolnog tijela za obavljanje aktivnosti certifikacije, uzimajući u obzir ishod procjene izvršene u skladu sa odjeljkom 2.1. Sve druge informacije koje akreditaciono tijelo ili nadležni organ smatra neophodnim, uključujući, na primjer, izvještaje i zaključke dodatnih osvjedočenja.

DIO B

1. Za osvjedočenje iz tačke 2.2 Dijela A važi sljedeće:

(a) sprovodi ga akreditaciono tijelo ili, prema potrebi, nadležni organ;

(b) zasniva se na analizi rizika i dokumentuje se cijela aktivnost osvjedočenja;

(c) sprovodi se fizički i može se sprovesti na daljinu samo ako tako odluči Komisija.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



2. Pored Odjeljka 1, osvjedočenje se sprovodi:

(a) za svaku kategoriju proizvoda kako je navedeno u članu 35(7) Regulative (EU) 2018/848 za koju se traži priznanje. Sve neusaglašenosti koje otkrije akreditaciono tijelo ili nadležni organ biće u potpunosti otklonjene od strane kontrolnog organa, odnosno kontrolnog tijela, i potvrđene od strane akreditacionog tijela ili nadležnog organa;

(b) za svaku kategoriju proizvoda u drugoj trećoj zemlji, ako kontrolni organ ili kontrolno tijelo zahtijevaju ili su već priznati za više od jedne treće zemlje; i

(c) prioritarno u grupama operatora, u slučaju da kontrolni organ ili kontrolno tijelo certificiraju grupe operatora.

3. Za kontrolni organ ili kontrolno tijelo priznato prema članu 33(3) Regulative Vijeća (EZ) br. 834/2007¹ i uključeno na listu utvrđenu u skladu sa članom 57(2) Regulative (EU) 2018/848, informacije iz tačke 2.2 Dijela A ovog Aneksa će biti rezultat osvjedočenja koje je sprovedeno:

(a) tokom posljednje 3 godine od strane njihovog akreditacionog tijela ili nadležnog organa u cilju njihovog priznavanja u skladu sa Regulativom (EZ) br. 834/2007 za svaku kategoriju proizvoda za koju kontrolni organ ili kontrolno tijelo zahtijeva priznanje u skladu sa članom 46. Regulative (EU) 2018/848; i

(b) u trećoj zemlji za koju je kontrolni organ ili kontrolno tijelo priznato prema članu 33(3) Regulative (EZ) br. 834/2007.

Međutim, za svaku od ovih osvjedočenja, tijelo za akreditaciju ili nadležni organ će potvrditi da su sve neusaglašenosti u potpunosti otklonjene od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela.

¹ 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).



PRILOG II

Opći i posebni zahtjevi za godišnji izvještaj iz člana 4.

1. Godišnjim izvještajem se ažuriraju svi elemente sadržani u tehničkom dosijeu kako je navedeno u članu 1(2).
2. Godišnji izvještaj sadrži informacije kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koje treba da se ažuriraju za potrebe godišnjeg izvještaja i sadrži naziv i kod kontrolnog organa ili kontrolnog tijela, poštansku adresu, broj telefona, kontakt e-pošte i adresu veb stranice, koja će uključivati direktnu vezu, sa lakim pristupom sa početne veb stranice, do ažurirane liste operatora ili grupa operatora.
3. Za potrebe godišnjeg izvještaja, tehnički dosije se dopunjava sa sljedećim:
 - (a) kontrolne aktivnosti kontrolnog organa ili kontrolnog tijela u trećoj zemlji ili trećim zemljama u prethodnoj godini, po kategoriji proizvoda, kako je navedeno u članu 35(7) Regulative (EU) 2018/848, uključujući podatke o broju operatora i grupa operatora kao i broju njihovih članova (uključujući podizvođače, ako operatori ili grupe operatora ne ostaju odgovorni za podizvođače) koji su bili predmet njihove kontrole na dan 31. decembra prethodne godine, po trećoj zemlji i kategoriji proizvoda;
 - (b) obavezu da je kontrolni organ ili kontrolno tijelo sprovelo potrebna ažuriranja prevoda pravila proizvodnje u skladu sa članom 1(2)(e) ove Regulative ili bilo koje druge relevantne dokumente potrebne za svrhe člana 46(b) 2) Regulative (EU) 2018/848 ili ove Regulative;
 - (c) sva ažuriranja internih procedura, uključujući sistem certifikacije i kontrole koji je uspostavilo kontrolni organ ili kontrolno tijelo u skladu sa ovom Regulativom;
 - (d) link ka veb stranici kontrolnog organa ili kontrolnog tijela, sa informacijama koje su potrebne u skladu sa članom 17;
 - (e) godišnji izvještaj o procjeni kancelarije(a) gdje se donose odluke o certifikaciji, kao što je navedeno u tački 2.1 Dijela A Aneksa I:
 - (i) kojim se obezbjeđuje da je akreditaciono tijelo ili nadležni organ u prethodnoj godini na zadovoljavajući način ocijenjeno kontrolni organ ili kontrolno tijelo u pogledu njegove sposobnosti da obezbijedi da su proizvodi uvezeni iz trećih zemalja u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848;
 - (ii) kojim se potvrđuje da je kontrolni organ ili kontrolno tijelo i dalje sposobno i kompetentno sprovesti zahtjeve vezane za kontrolu, uvjete i mjere iz člana 46(2) i

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(6) Regulative (EU) 2018/848 i ove Regulative, u svakoj trećoj zemlji za koju je priznato;

(iii) koje uključuje sve ažurirane informacije iz godišnjeg izvještaja o procjeni u vezi sa rezultatima i ocjenjivanja:

- provjere datoteka operatora ili grupa operatora;
- spisak neusaglašenosti, kao i broj neusaglašenosti u odnosu na broj certificiranih operatora ili grupa operatora;
- rješavanja neusaglašenosti i prigovora, ako ih je bilo, uz objašnjenje korektivnih mjera koje su operatori ili grupe operatora sproveli radi trajnog otklanjanja neusaglašenosti,
- kataloga mjera i njegovo sprovođenje,
- postupka analize rizika,
- godišnjeg plana rizika,
- strategije, postupka i metodologije uzorkovanja,
- izmjene bilo koje procedure,
- razmjena informacija sa drugim kontrolnim organima, kontrolnim tijelima i Komisijom,
- kompetentnosti osoblja uključenog u proces kontrole i certifikacije,
- programa obuke,
- znanja i kompetentnosti novog osoblja,
- djelotvornosti i pouzdanosti aktivnosti koje su osvjedočene i opća ocjena učinka kontrolnog organa ili kontrolnog tijela,
- drugih elemenata koje akreditaciono tijelo ili nadležni organ smatra relevantnim za potrebe Regulative (EU) 2018/848 /848;

iv. kojim se u pogledu proširenja područja primjene priznanja na dodatne treće zemlje ili kategorije proizvoda u prethodnoj godini potvrđuju sposobnost i kompetencije kontrolnog organa ili kontrolnog tijela da vrši kontrole u skladu s ovom Regulativom u svakoj novoj trećoj zemlji ili za svaku novu kategoriju proizvoda ako postoje aktivni operatori ili grupe operatora.

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



4. Godišnji izvještaj sadrži sljedeće informacije u vezi sa slučajevima neusaglašenosti i preduzetim mjerama:

- (a) broj fizičkih kontrola na terenu uz prethodnu najavu i bez nje;
- (b) broj uzoraka uzetih prilikom kontrola uz prethodnu najavu i bez nje te, gdje je primjenjivo, preduzete mjere;
- (c) broj uzoraka prikupljenih zbog sumnje, prigovora ili tokom istrage kako je navedeno u članu 22. stav 1. tačka (a) prijavljenih putem OFIS-a kako je navedeno u članu 21. stavu 2. (slučaj u OFIS-u);
- (d) broj slučajeva sumnje na neusaglašenost ili utvrđene neusaglašenosti u OFIS-u;
- (e) broj otkrivenih neusaglašenosti, raščlanjenih na manje, velike i kritične neusaglašenosti u skladu s klasifikacijama neusaglašenosti organskih proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije datih u Prilogu IV.;
- (f) mjere iz Priloga IV. koje su preduzete u vezi sa operatorima ili grupama operatora u slučajevima neusaglašenosti.

5. Nakon što kontrolni organ ili kontrolno tijelo certifikuje operatore ili grupe operatora drugog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela, u godišnjem izvještaju kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koje je primilo se za svakog preijetog operatora ili grupu operatora navodi:

- (a) naziv operatora ili grupe operatora, njegovu geografsku lokaciju i prethodni broj certifikata;
- (b) naziv njegovog prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;
- (c) datum prenosa kontrolnog fajla;
- (d) spisak i prirodu otvorenih neusaglašenosti i mjera koje zahtijeva prethodni kontrolni organ ili kontrolno tijelo, ako ih ima;
- (e) mjere koje je preduzeo operator ili grupa operatora kako bi se obezbijedilo da se neusaglašenosti neće ponoviti, i datum(i) kontrole(a) koju je izvršio novi kontrolni organ ili kontrolno tijelo da provjeri da li su korektivne mjere pravilno sprovedene;
- (f) naznaku da li je operator ili grupa operatora bila uključena u bilo koji slučaj OFIS-a.

6. U vezi sa proizvodima visokog rizika iz člana 8. dostavljaju se sljedeće informacije:

- (a) spisak operatora ili grupa operatora odgovornih za proizvode visokog rizika;
- (b) za svakog operatora ili grupu operatora:



- (i) izvršene kontrole, sa navođenjem datuma svake kontrole;
 - (ii) uzorkovanje i obavljene analize;
 - (iii) pronađene neusaglašenosti;
 - (iv) primijenjene mjere;
 - (v) za svakog operatora ili grupu operatora koji su promijenili svoj kontrolni organ ili kontrolno tijelo, korektivne mjere i/ili sankcije primijenjene ako su neusaglašenosti uočene u izveštaju prethodnog kontrolnog organa ili kontrolnog tijela;
- (c) za svaku pošiljku koja pokazuje neusaglašenost:
- (i) upućivanje na certifikat o inspekciji za uvezene pošiljke;
 - (ii) pregled rezultata analize uzorkovanja koji ukazuju na prisustvo ostataka supstanci koje nisu dozvoljene;
 - (iii) istrage i mjere praćenja koje preduzima kontrolni organ ili kontrolno tijelo u slučaju miješanja ili ostataka nedozvoljenih supstanci pronađenih u pošiljci, uključujući odluku u vezi sa pošiljkom, kao i potvrdu da su operatori preduzeli korektivne mjere.

7. Za odobrenja za upotrebu biljnog reproduktivnog materijala koji nije organski u skladu sa tačkom 1.8.5.2 Dijela I Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, dostavljaju se sljedeće informacije:

- (a) naučni i uobičajeni naziv (uobičajeni i latinski naziv);
- (b) sorta;
- (c) broj izuzeća i ukupna masa sjemena ili broj biljaka za koje je izuzeće odobreno;
- (d) broj operatora i grupa operatora kojima je data odobrenje.

8. Za izuzeća odobrena u skladu sa tačkama 1.3.4.3 i 1.3.4.4 Dijela II Aneksa II Regulative (EU) 2018/848 za svaku vrstu životinja koja ne potiče iz organske proizvodnje (goveda, kopitare, ovce, koze, svinje i jelenska divljač, zečevi, živina), daju se sljedeće informacije:

- (a) naučni i uobičajeni naziv (uobičajeni i latinski naziv, tj. vrsta i rod);
- (b) rase i pasmine;
- (c) svrhe proizvodnje: meso, mlijeko, jaja, dvostruke namjene ili priplod;
- (d) broj izuzeća i ukupan broj životinja za koje je dato izuzeće;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(e) broj operatora i grupa operatora kojima je odobreno izuzeće.

9. Za odobrenja koja se izdaju za korišćenje mlađi iz akvakulture koja nije organska u skladu sa tačkom 3.1.2.1 Dijela III Aneksa II Regulative (EU) 2018/848, dostavljaju se sljedeće informacije:

- (a) vrsta i rod (uobičajeni i latinski naziv);
- (b) rase i pasmine kada je primjenljivo;
- (c) ukupan broj izuzeća i broj mlađi za svaku vrstu;
- (d) broj operatora i grupa operatora kojima je dato izuzeće.

10. Godišnji izvještaj će sadržati sve druge informacije koje kontrolni organ, kontrolno tijelo ili akreditaciono tijelo smatra relevantnim za ispunjavanje specifičnih zahtjeva Regulative (EU) 2018/848.



PRILOG III

Obrazac iz Informacionog sistema za organsku poljoprivredu (OFIS) iz člana 21. stav 2.

A. Istraga

- 1) Koji kontrolni organ(-i) i/ili kontrolno tijelo(-a) vode ili su vodili istragu?
- 2) Opišite saradnju između različitih operatora i nadležnih organa ili, po potrebi, kontrolnih organa i/ili kontrolnih tijela u različitim zemljama koje su uključene (ako postoje)?
- 3) Koje su metode/procedure istrage su primijenjene?

Na primer, da li su dotični operatori podvrgnuti posebnoj kontroli?

Da li su uzorci prikupljeni i analizirani?

- 4) Koji je rezultat istrage?

Koji su rezultati kontrola/analiza (ako ih ima)?

Da li je razjašnjen izvor neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema?

Kakva je vaša ocjena ozbiljnosti neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugog problema?

- 5) Da li su se jasno utvrdili i ustanovili uzroci kontaminacije/neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost / drugog problema i odgovornosti učesnika?

Komentar na uzrok kontaminacije/ neusaglašenosti /drugog problema i odgovornost učesnika:

- 6) Da li su identifikovani operatori bili uključeni u druge slučajeve neusaglašenosti/sumnje u neusaglašenost/druge probleme pokrenute u posljednje 3 godine?

Komentar na operatore identifikovane u drugim neusaglašenostima/sumnjama na neusaglašenost/drugim problemima u poslednje 3 godine:

B. Mjere i sankcije

- * 1) Koje su preventivne i korektivne mjere preduzete (npr. u vezi sa distribucijom/slobodnim prometom proizvoda na tržištima Unije i trećih zemalja)?

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



* 2) Koje su mjere u slučaju neusaglašenosti/sumnje na neusaglašenost/drugih problema preduzete prema operatorima i/ili upitnim proizvodima?²:

(*Način sprovođenja mjera (pisani oblik, upozorenje itd.)?)

Da li je certifikat proizvođača/prerađivača ograničen, suspendovan ili povučen?

Datum stupanja mjera na snagu (ako ih ima) (DD.MM.GGGG.):

Trajanje mjera (ako ih ima) (u mjesecima):

Kontrolni organ i/ili kontrolno tijelo koje je donijelo i sprovelo mjere (ako ih ima):

3) Planiraju li se dodatne kontrole kod dotičnih operatora?

4) Koje druge mjere kontrolni organ ili kontrolno tijelo planira da bi se spriječila pojava sličnih slučajeva?

C. Druge informacije

D. Prilozi

Komentari uz odgovor:

Kontakt tačka

(* Obavezna polja.

² Mera u skladu s članom 29. stavovima 1. i 2. Regulative (EZ) 2018/848 te članom 22. stavovima 1., 2. i 3. te članom 23. stavovima 1. i 4. ove Regulative



PRILOG IV

Katalog mjera iz člana 22. stav 3.

DIO A

Elementi za sačinjavanje i primjenu kataloga mjera

1. U skladu sa Dijelom B, kontrolni organ ili kontrolno tijelo može da klasifikuje slučajeve neusaglašenosti kao manje, velike ili kritične, na osnovu kriterijuma za klasifikaciju iz tačke (b) člana 22(3) u sljedećim slučajevima:

(a) slučaj neusaglašenosti je manji kada:

(i) su mjere predostrožnosti koje je preduzeo operator srazmjerne i odgovarajuće, a prema procjeni kontrolnog organa ili kontrolnog tijela kontrole koje je operator uveo su efikasne;

(ii) neusaglašenost ne utiče na integritet organskog proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije;

(iii) primjenom sistema sljedljivosti se mogu u lancu snabdijevanja locirati proizvod(i) na koje utiče neusaglašenost i može se zabraniti uvoz proizvoda iz treće zemlje u svrhu stavljanja tog proizvoda na tržište unutar Unije uz pozivanje na organsku proizvodnju;

(b) slučaj neusaglašenosti je veliki kada:

(i) mjere predostrožnosti nisu srazmjerne i odgovarajuće i prema procjeni kontrolnog organa kontrole koje je operator uspostavio ili kontrolnog tijela nisu efikasne;

(ii) neusaglašenost utiče na integritet organskog proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije;

(iii) operator nije blagovremeno ispravio manju neusaglašenost;

(iv) primjenom sistema sljedljivosti se mogu u lancu snabdevanja locirati proizvod(i) na koje utiče neusaglašenost i može se zabraniti uvoz proizvoda iz treće zemlje u svrhu stavljanja tog proizvoda na tržište unutar Unije uz pozivanje na organsku proizvodnju;

(c) slučaj neusaglašenosti je kritičan kada:

(i) mjere predostrožnosti nisu srazmjerne i prema procjeni kontrolnog organa kontrole koje je operator uspostavio ili kontrolnog tijela nisu efikasne;

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



- (ii) neusaglašenost utiče na integritet organskog proizvoda ili proizvoda iz perioda konverzije;
- (iii) operator ne uspijeva da ispravi prethodne velike neusaglašenosti ili više puta ne uspijeva da ispravi druge kategorije neusaglašenosti; i
- (iv) iz sistema sljedljivosti nema podataka na osnovu kojih se u lancu snabdijevanja mogu locirati proizvod(i) na koje utiče neusaglašenost i ne može se zabraniti uvoz proizvoda iz treće zemlje u svrhu stavljanja tog proizvoda na tržište unutar Unije uz pozivanje na organsku proizvodnju.

2. Mjere

Kontrolni organi ili kontrolna tijela mogu primijeniti jednu ili više sljedećih mjera na srazmjeran način za navedene kategorije slučajeva neusaglašenosti:

Kategorija neusaglašenosti	Mjera
Blaža	Operator podnosi akcioni plan u roku koji je određen za ispravljanje neusaglašenosti
Teža	<p>Pri označivanju i oglašavanju cijele navedene serije proizvoda ili proizvodnog ciklusa (usjeva, životinja na koje neusaglašenost utiče) nema upućivanja na organsku proizvodnju u skladu sa članom 42(1) Regulative (EU) 2018/848</p> <p>Zabrana uvoza proizvoda iz treća zemlja u svrhu njegovog stavljanja na tržište kao organskog unutar Unije na određeni period u skladu sa članom 42(2) Regulative (EU) 2018/848</p> <p>Potreban je novi period konverzije</p> <p>Ograničenje opsega certifikata</p> <p>Unapređenje implementacije mjera predostrožnosti i kontrola koje je operator uspostavio da bi se obezbijedila usklađenost</p>
Kritična	Pri označivanju i oglašavanju cijele navedene serije proizvoda ili proizvodnog ciklusa (usjeva, životinja na koje neusaglašenost

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



	<p>utiče) nema upućivanja na organsku proizvodnju u skladu sa članom 42(1) Regulative (EU) 2018/848</p> <p>Zabrana uvoza proizvoda iz treća zemlja u svrhu njegovog stavljanja na tržište kao organskog unutar Unije na određeni period u skladu sa članom 42(2) Regulative (EU) 2018/848</p> <p>Potreban je novi period konverzije</p> <p>Ograničenje opseg sertifikata</p> <p>Suspenzija sertifikata</p> <p>Povlačenje sertifikata</p>
--	--

DIO B

Spisak slučajeva neusaglašenosti i odgovarajuća klasifikacija koje obvezno moraju biti uključene u katalog mjera

Neusaglašenost	Kategorija
Značajno odstupanje ulaznih i izlaznih količina (bilansa mase)	Teža
Nepostojanje evidencija i finansijske dokumentacije o usklađenosti sa Regulativom (EU) 2018/848	Kritična
Namjerno izostavljanje informacija, što kao posledicu ima nepotpunu evidenciju	Kritična
Krivotvorenje dokumenata vezanih za certifikaciju organskih proizvoda	Kritična
Namjeno ponovno označavanje kao organskih proizvoda koji su izgubili status	Kritična
Namjerno miješanje organskih proizvoda sa proizvodima iz perioda konverzije ili proizvodima koji nisu iz organske proizvodnje	Kritična
Namjerna upotreba supstanci ili proizvoda koji nisu odobreni u skladu sa Regulativom	Kritična

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/1698 of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies



(EU) 2018/848	
Namjerna upotreba GMO-a	Kritična
Operator odbija kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu pristup prostorijama koje su predmet kontrole, ili njegovim knjigovodstvenim dokumentima, uključujući finansijsku dokumentaciju, ili odbija da dozvoli kontrolnom organu ili kontrolnom tijelu da uzme uzorke.	Kritična