



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

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

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

#### *Član 1*

#### **Predmet**

Ovom Regulativom utvrđuju se pravila o:

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

#### *Član 2*

#### **Definicije**

Za potrebe ove Regulative, primjenjuju se slijedeće definicije:

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



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

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

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

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

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

### *Član 3*

#### **Provera u trećoj zemlji**

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

2. Radi primjene članova 48 i 57 Regulative (EU) 2018/848, relevantno nadležno tijelo ili kontrolno tijelo će proveriti pošiljku u vezi sa usaglašenosti sa zahtevima utvrđenim Regulativom (EZ) br. 834/2007 i standardima proizvodnje i mjera kontrole prihvaćenih kao ekvivalentne. Ta provera će uključivati sistematske provjere dokumenata i, prema potrebi prema proceni rizika, fizičke provjere, prije nego što pošiljka napusti treću zemlju izvoza ili porijekla.

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

(a) kontrolni organ ili kontrolno tijelo kako je predviđeno u članu 57 Regulative (EU) 2018/848 koje je priznato za proizvode u pitanju i za treću zemlju u kojoj proizvodi imaju svoje porijeklo ili, gdje je primjenjivo, u kojoj je posljednja operacija u svrhu pripreme izvršena; ili

(b) kontrolni organ ili kontrolno tijelo koje je odobrila nadležna vlast priznate treće zemlje kako je predviđeno u članu 48 Regulative (EU) 2018/848 u kojoj proizvodi imaju svoje porijeklo ili, gdje je primjenjivo, u kojoj je posljednja operacija u svrhu pripreme izvršena.

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

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



(b) ako je operator ili grupa operatora koji izvode poslednju operaciju u svrhu pripreme kako je definisano u članu 3, tačka (44), Regulative (EU) 2018/848 drugačiji od proizvođača ili prerađivača proizvoda, kontrolni organ ili kontrolno tijelo operatora ili grupe operatora koji izvode poslednju operaciju u svrhu pripreme.

5. Provere dokumenata navedenih u stavu 2 će proveriti:

(a) sledljivost proizvoda i sastojaka;

(b) da li je obim proizvoda uključenih u pošiljku u skladu sa proverama masenog bilansa odgovarajućih operatora prema oceni koju je izvršio kontrolni organ ili kontrolno tijelo;

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

(d) u slučaju prerađenih proizvoda, da li su svi organski sastojci takvih proizvoda proizvedeni od strane operatora ili grupa operatora sertifikovanih u trećoj zemlji od strane kontrolnog organa ili kontrolnog tijela priznatog u skladu sa članom 46 ili pomenutog u članu 57 Regulative (EU) 2018/848 ili su proizvedeni i sertifikovani u Uniji u skladu sa tom Regulativom.

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

#### *Član 4*

### **Izdavanje sertifikata inspekcije**

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

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

#### *Član 5*

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



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

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

(a) rezultate analiza ili testova sprovedenih na uzorcima, gde je primjenjivo;

(b) komercijalna i transportna dokumenta kao što su tovarni list, fakture i otpremnice (lista pakovanja) i, gde je kontrolni organ ili kontrolno tijelo priznato u skladu sa članom 46 Regulative (EU) 2018/848, plan putovanja sastavljen u skladu sa članom 16(5) Delegirane regulative (EU) 2021/1698.

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

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

4. Sertifikat inspekcije će biti sastavljen:

(a) na zvaničnom jeziku ili na jednom od zvaničnih jezika članice države koja ima graničnu kontrolnu tačku ulaska u Uniju, u slučaju proizvoda pod stručnim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama;

(b) na zvaničnom jeziku ili na jednom od zvaničnih jezika članice države gde se pošiljka pušta u slobodan promet, u slučaju proizvoda oslobođenih stručnih kontrola na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa Delegiranom regulativom (EU) 2021/2305.

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

## *Član 6*

### **Stručne kontrole pošiljki**

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

(a) provere dokumenata za sve pošiljke;



(b) provere identiteta koje se sprovode nasumično; i

(c) fizičke provere u zavisnosti od verovatnoće neusaglašenosti sa Regulativom (EU) 2018/848.

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

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

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

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

(a) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao organska;

(b) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao u konverziji;

(c) pošiljka može biti puštena u slobodan promet kao ne-organska;

(d) pošiljka ne može biti puštena u slobodan promet;

(e) dio pošiljke može biti pušten u slobodan promet sa izvodom sertifikata inspekcije.

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

4. Za proizvode pod stručnim kontrolama na graničnim kontrolnim tačkama, primjenjuje se slijedeće:

(a) stav 3 će se primjenjivati uz dodatne odredbe o korišćenju Zajedničkog zdravstvenog ulaznog dokumenta (CHED) od strane nadležnih organa na graničnim kontrolnim tačkama u skladu sa članom 56(3), tačka (b)(i), Regulative (EU) 2017/625 i na kontrolnim tačkama u skladu sa



Delegiranom Regulativom Komisije (EU) 2019/2123 i sa pravilima o odlukama o pošiljkama utvrđenim u članu 55 Regulative (EU) 2017/625;

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

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

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

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

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

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

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



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

## Član 7

### Posebni carinski postupci

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

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

(a) pakovanje ili promena pakovanja; ili

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

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

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

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

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

## Član 8





## **Privremene mjere za TRACES u slučaju nedostupnosti i u slučaju više sile**

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

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

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

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

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

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

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

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

### *Član 9*

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

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





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

### *Član 10*

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

1. Kada nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno tijelo u trećoj zemlji bude obavješten od strane Komisije, nakon što Komisija primi obavještenje od države članice u skladu sa članom 7 Sprovođene Regulative (EU) 2021/2307 u vezi sa sumnjama ili utvrđenim neusaglašenostima koje utiču na integritet organskih proizvoda ili proizvoda u konverziji u pošiljci, dužan je da sprovede istragu. Nadležni organ, kontrolni organ ili kontrolno tijelo treba da odgovori Komisiji i državi članici koja je poslala početno obavještenje (država članica koja obavještava) u roku od 30 kalendarskih dana od datuma prijema tog obavještenja i da informiše o preduzetim akcijama i mjerama, uključujući rezultate istrage i pruži bilo koje dostupne informacije i/ili zahtevane od strane obavještavajuće države članice, koristeći obrazac utvrđen u Prilogu III Delegirane Regulative (EU) 2021/1698.

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

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

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

### *Član 11*

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

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

(a) U polju 18, treba da nosi ručni potpis ovlašćene osobe kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koji izdaje sertifikat i zvanični pečat;

(b) Treba da bude izdat prije nego što pošiljka koja mu pripada napusti treću zemlju izvoza ili porijekla.



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

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

### *Član 12*

#### **Poništavanje**

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

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

### *Član 13*

#### **Stupanje na snagu i primjena**

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

Primjenjuje se od 1. januara 2022. godine.

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

### *PRILOG*

#### **DIO I**

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

1. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo koje izdaje sertifikat inspekcije	2. Postupak u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Savjeta (1): <input type="checkbox"/> Usaglašenost (Član 46);
---	---



		<input type="checkbox"/> Treća zemlja koja je ekvivalentna (Član 48); <input type="checkbox"/> Ekvivalentni kontrolni organ ili kontrolno tijelo (Član 57); ili <input type="checkbox"/> Ekvivalencija u okviru trgovinskog sporazuma (Član 47).				
3. Referentni broj sertifikata inspekcije		4. Proizvođač ili prerađivač proizvoda				
5. Izvoznik		6. Operator koji kupuje ili prodaje proizvod bez skladištenja ili fizičkog rukovanja proizvodom				
7. Kontrolni organ ili kontrolno tijelo		8. Zemlja porijekla				
9. Zemlja izvoza		10. Granična kontrolna tačka / mesto puštanja u slobodan promet				
11. Zemlja odredišta		12. Uvoznik				
13. Opis proizvoda						
Organski ili u konverziji	CN kod (tarifni broj)	Trgovački naziv	Kategorija	Broj pakovanja (paketa)	Lot broj	Neto masa
14. Broj kontejnera	15. Broj plombe			16. Bruto masa		
17. Sredstvo transporta						
Način						
Identifikacija						
Međunarodni transportni dokument						
18. Izjava kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koje izdaje sertifikat naveden u polju 1						
Ovim se potvrđuje da je ovaj sertifikat izdat na osnovu provere koja je potrebna prema Delegiranoj Regulativi Komisije (EU) 2021/1698 (2) za usklađenost (Član 46 Regulative (EU) 2018/848) ili Delegiranoj Regulativi Komisije (EU) 2021/1342 (3) za ekvivalentnost (Član 47, 48 ili 57 Regulative (EU) 2018/848) i da su gore navedeni proizvodi u skladu sa zahtevima Regulative (EU) 2018/848						
Datum						



Ime i potpis ovlaštene osobe / kvalifikovani elektronski pečat		Pečat kontrolnog organa ili kontrolnog tijela koje izdaje sertifikat inspekcije
19. Operator odgovoran za pošiljku		
20. Prethodno obaveštenje		
Datum	Vreme	
21. Za prevoz do:		22. Detalji o kontrolnoj tački
23. Posebni carinski postupci		
Carinsko skladištenje <input type="checkbox"/>		Unutrašnja obrada <input type="checkbox"/>
Ime i adresa operatora odgovornog za carinsku proceduru(e):		
Kontrolni organ ili kontrolno tijelo koji sertifikuje operatora odgovornog za carinsku proceduru(e):		
<input type="checkbox"/> Verifikacija pošiljke prije specijalne carinske procedure(e)		
Dodatne informacije:		
Autoritet i država članica:		
Datum:		
Ime i potpis ovlaštene osobe		
Referentni broj carinske deklaracije za postupak carinjenja		
24. Prvi primalac u Evropskoj uniji		
25. Kontrola od strane relevantnog nadležnog organa		
Provera dokumentacije		
<input type="checkbox"/> Zadovoljavajuće		
<input type="checkbox"/> Nezadovoljavajuće		
Odabrano za proveru identiteta i fizičku proveru		
<input type="checkbox"/> Da		
<input type="checkbox"/> Ne		
Autoritet i država članica:		



Datum:		
Ime i potpis ovlaštene osobe / kvalifikovani elektronski pečat		
26. Za prevoz od granične kontrolne tačke do kontrolne tačke	27. Detalji o kontrolnoj tački	
<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Ne	
28. Sredstvo transporta od granične kontrolne tačke do kontrolne tačke		
29. Provere identiteta i fizičke provere		
Provere identiteta		
<input type="checkbox"/> Zadovoljavajuće		
<input type="checkbox"/> Nezadovoljavajuće		
Fizičke provere		
<input type="checkbox"/> Zadovoljavajuće		
<input type="checkbox"/> Nezadovoljavajuće		
Laboratorijski test	<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Ne
Rezultat testa	<input type="checkbox"/> Zadovoljavajuće	<input type="checkbox"/> Nezadovoljavajuće
30. Odluka nadležnog organa:		
<input type="checkbox"/> Da se pusti u promet kao organski proizvod;		
<input type="checkbox"/> Da se pusti u promet kao proizvod u konverziji;		
<input type="checkbox"/> Da se pusti u promet kao ne-organski proizvod;		
<input type="checkbox"/> Pošiljka ne može biti puštena u slobodan promet;		
<input type="checkbox"/> Dio pošiljke može biti pušten u slobodan promet.		
Dodatne informacije:		
Autoritet na graničnoj kontrolnoj tački / kontrolnoj tački / mestu puštanja u slobodan promet i država članica:		
Datum:		
Ime i potpis ovlaštene osobe / kvalifikovani elektronski pečat		



31. Izjava prvog primaoca:

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

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

Ime i potpis ovlašćene osobe

Datum:

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

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

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

## DIO II

### NAPOMENE ZA POPUNJAVANJE OBRASCA ZA SERTIFIKAT INSPEKCIJE

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

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

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

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

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





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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Polje 13: Opis proizvoda, koji uključuje:

— Indikaciju da li su proizvodi organski ili u konverziji;

— Kod kombinovane nomenklature (CN) kako je navedeno u Regulativi Savjeta (EEC) br. 2658/87 (9) za proizvode u pitanju (na nivou od 8 cifara gde je moguće);



- Trgovačko ime;
- Kategorija proizvoda u skladu sa Prilogom II Izvršne Regulative (EU) 2021/1378 (10);
- Broj paketa (broj kutija, kartona, vreća, kanti, itd.);
- Serijski broj (LOT broj);
- Neto težina.

Polje 14: Broj kontejnera: opcionalno.

Polje 15: Broj plombe: opcionalno.

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

( 10 ) Odluka Komisije (EU) 2021/1378 o utvrđivanju određenih pravila o sertifikatu izdatom operaterima, grupama operatera i izvozniciima u trećim zemljama koji su uključeni u uvoz

Commission Delegated Regulation (EU) 2021/2306 of 21 October 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with rules on the official controls in respect of consignments of organic products and in-conversion products intended for import into the Union and on the certificate of inspection

---



organskih proizvoda i proizvoda u konverziji u Uniju i uspostavljanje liste priznatih kontrolnih organa i kontrolnih tijela u skladu sa Regulativom (EU) 2018/848 Evropskog parlamenta i Savjeta (SL L 297, 20.8.2021, str. 24).