

ИМПЛЕМЕНТАЦИОННЫЙ РЕГЛАМЕНТ КОМИССИИ (ЕС) 2021/279

от 22 февраля 2021 года,

что устанавливает подробные правила имплементации Регламента Европейского Парламента и Совета (ЕС) 2018/848 по контролю и другим мерам, обеспечивающим прослеживаемость и соответствие требованиям к органическому производству и маркировке органических продуктов

ЕВРОПЕЙСКАЯ КОМИССИЯ,

Учитывая Договор о функционировании Европейского Союза,

Принимая во внимание Регламент Европейского Парламента и Совета (ЕС) 2018/848 от 30 мая 2018 года по органическому производству и маркировке органических продуктов и отмене Регламента Совета (ЕС) 834/2007¹, и в частности его статьи 28(3)(а), 29(8)(а), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) и 43(7),

Поскольку:

- (1) В главе III Регламента (ЕС) 2018/848 установлены общие правила производства для операторов, в том числе меры предосторожности по предотвращению присутствия неразрешенных продуктов и веществ и меры, которые следует предпринимать в случае присутствия неразрешенных продуктов или веществ. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для имплементации данного Регламента, необходимо установить некоторые дополнительные правила.
- (2) Учитывая важное значение меры предосторожности, которые должны принимать операторы, во избежание присутствия неразрешенных продуктов и веществ, о которых говорится в статье 28 Регламента (ЕС) 2018/848, целесообразно установить процедурные шаги, которым необходимо следовать, и соответствующие документы, которые необходимо предоставлять, если операторы подозревают, в связи с присутствием неразрешенных продуктов или веществ, что продукт, предназначенный для использования или реализации в качестве органического или продукта переходного периода, не соответствует Регламенту (ЕС) 2018/848.
- (3) Чтобы обеспечить гармонизированный подход на всей территории Союза относительно официального расследования в случае присутствия неразрешенных продуктов или веществ в органических продуктах или в продуктах переходного периода, о котором говорится в статье 29(1)(а) Регламента (ЕС) 2018/848, следует установить дополнительные правила, которые распространяются на элементы, присутствие которых определяют в ходе официального расследования, ожидаемые результаты официального расследования, а также минимальные обязанности по отчетности.
- (4) В главе IV Регламента (ЕС) 2018/848 установлены конкретные положения по маркировке органических продуктов и продуктов переходного периода. Чтобы обеспечить одинаковые условия для имплементации данного Регламента, необходимо установить некоторые

¹Официальный вестник Европейского Союза ОВ L 150, 14.06.2018, с. 1.

дополнительные правила размещения и внешнего вида определенных обозначений на этикетке.

- (5) В главе V Регламента (ЕС) 2018/848 установлены правила сертификации операторов и групп операторов. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для имплементации данного Регламента, необходимо установить некоторые дополнительные правила по сертификации группы операторов.
- (6) В целях обеспечения эффективности и доступности операционных расходов системы внутреннего контроля (СПК), целесообразно предусмотреть максимальный размер группы операторов. Ожидается, что благодаря установлению этого лимита СПК может обеспечить соответствие всех членов группы Регламента (ЕС) 2018/848 через внутренний контроль и необходимую подготовку. Кроме того, компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации, сертифицирующий группу, может проводить повторную проверку (инспектирование) ограниченного числа членов. Ограничение размера обеспечит дополнительные гарантии обновления списка членов, быстрый и регулярный обмен информацией с органами государственного надзора (контроля) или с органами сертификации, и будет гарантировать внесение соответствующих мер. Однако при определении максимального размера следует учесть, что группа операторов должна быть способна генерировать достаточно ресурсов для создания эффективной СПК на базе квалифицированного персонала.
- (7) Для того чтобы иметь возможность доказать соответствие и сделать обмен информацией и знаниями, следует определить список документов и записей, которые группа операторов должна вести для целей СПК.
- (8) СПК должна составлять основу для сертификации группы операторов. Следовательно, руководителей СПК следует обязать информировать компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации, выдающий сертификат, о важнейших проблемных моментах, в частности: подозрения в несоответствии, приостановлении или отмене членства отдельных участников и о любом запрете введения продуктов в обращение как органических или продуктов переходного периода.
- (9) В главе VI Регламента (ЕС) 2018/848 установлены правила официального контроля и другой официальной деятельности. Чтобы обеспечить гармонизированные условия для имплементации данного Регламента, необходимо установить некоторые дополнительные правила.
- (10) Чтобы обеспечить преемственность действующих в государствах-членах национальных систем контроля, следует установить правила относительно минимального процента официального контроля и отбора образцов.
- (11) С целью устранения имеющихся на данный момент значительных разногласий в применении национальных каталогов мер в государствах-членах необходимо ввести единую форму каталога мер и предусмотреть дальнейшие руководства по классификации случаев несоответствия и надлежащих мер.
- (12) Информацией о любом подозреваемом или установленном несоответствии, влияющем на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода, следует непосредственно и как можно эффективнее обмениваться с государствами-членами и с Комиссией, прежде всего для того, чтобы дать всем соответствующим компетентным

органам провести официальное расследование. и принять необходимые меры, как предусмотрено в статьях 29(1) и (2), статьях 41(1), (2) и (3) и статьях 42 Регламента (ЕС) 2018/848. Кроме того, целесообразно уточнить детали и процедуры обмена такой информацией, в том числе функциональные возможности Информационной Системы Органического Сельского хозяйства Европейской Комиссии (Organic Farming Information System – OFIS) В упомянутом контексте в настоящем Регламенте следует также разъяснить, что в случае любого подозреваемого или установленного несоответствия, влияющего на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода, обнаруженного органом государственного надзора (контроля) или органом сертификации, такую информацию следует немедленно передать их компетентным органам. Наконец, в настоящем Регламенте следует указать минимальную информацию, которой органы государственного надзора (контроля) и органы сертификации должны делиться с другими органами государственного надзора (контроля) и органами сертификации и с их компетентными органами, и обязать компетентные органы принимать надлежащие меры, и установить задокументированные процедуры для обеспечения обмена информацией на их территории.

- (13) Группы операторов в третьих странах, работающих с соблюдением требований Регламента Совета (ЕС) № 834/2007² и Регламентов Комиссии (ЕС) № 889/2008³ и (ЕС) № 1235/2008⁴, могут иметь количество членов, значительно превышающее максимальное количество, установленное настоящим Регламентом. Создание новых групп операторов, соответствующих этому новому требованию, может потребовать значительной адаптации для создания соответствующего субъекта права, СПК и необходимых элементов для сертификации органом государственного надзора (контроля) или органом сертификации. Следовательно, для таких групп операторов необходимо предусмотреть переходный период продолжительностью не более 3 лет с 1 января 2022 года, чтобы дать им возможность надлежащим образом адаптироваться для выполнения требования относительно нового максимального размера.
- (14) Требование, связанное с национальным каталогом мероприятий, может предусматривать изменения уже имеющихся национальных каталогов мероприятий, разработанных в странах-членах в настоящее время в соответствии с требованиями Регламентов (ЕС) № 834/2007 и (ЕС) № 889/2008. Следовательно, в отношении таких существующих национальных каталогов для всех государств-членов мер необходимо предусмотреть переходный период продолжительностью не менее 1 года с 1 января 2022 года, чтобы позволить им провести необходимые усовершенствования или замену их национальных каталогов мер для соблюдения новых требований.
- (15) В целях обеспечения ясности и юридической однозначности этот Регламент действует с даты вступления в силу Регламента (ЕС) 2018/848.
- (16) Меры, предусмотренные в настоящем Регламенте, соответствуют выводам Комитета по органическому производству,

² Регламент Совета (ЕС) № 834/2007 от 28 июня 2007 года об органическом производстве и маркировке органических продуктов и отмене Регламента (ЕЭС) № 2092/91 (ОВ L 189, 20.07.2007, с. 1).

³ Регламент Комиссии (ЕС) № 889/2008 от 05 сентября 2008 года, устанавливающий подробные правила имплементации Регламента Совета (ЕС) № 834/2007 об органическом производстве и маркировке органических продуктов по органическому производству, маркировке и контролю (ОВ L 250, 18.9). 2008, с.1).

⁴ Регламент Комиссии (ЕС) № 1235/2008 от 08 декабря 2008 года, устанавливающий подробные правила имплементации Регламента Совета (ЕС) № 834/2007 по организации импорта органических продуктов из третьих стран (ОВ L 334, 12.12.2008). .

ПОСТАНОВИЛА ЭТОТ РЕГЛАМЕНТ:

Статья 1

Процедурные шаги, которым должны следовать операторы в случае подозреваемого несоответствия в связи с присутствием неразрешенных продуктов или веществ

1. Чтобы проверить, можно ли подтвердить подозрение в соответствии со статьей 28(2)(b) Регламента (ЕС) 2018/848, оператор учитывает следующие элементы:
 - (a) если подозрение на несоответствие относится к входному органическому продукту или продукту переходного периода, оператор обязан проверить следующее:
 - (i) соответствует ли информация на этикетке органического продукта или продукта переходного периода информации в товаросопроводительных документах;
 - (ii) касается ли информация на сертификате, предоставленном поставщиком, фактически приобретенного продукта;
 - (b) когда существует подозрение, что причина присутствия неразрешенных продуктов или веществ находится в сфере воздействия оператора, оператор обязан изучить все возможные причины присутствия неразрешенных продуктов или веществ.
2. Когда оператор информирует компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации в соответствии со статьей 28(2)(d) Регламента (ЕС) 2018/848 оподтвержденную подозрение, или когда подозрение невозможно устранить, оператор предоставляет, в соответствующих случаях и при наличии, следующее:
 - (a) информацию и документы о поставщике (накладная, счет-фактура, сертификат поставщика, сертификат инспекции для органических продуктов (COI));
 - (b) информацию о прослеживаемости продукта с идентификацией партии, количеством на складе и количеством реализованного продукта;
 - (c) лабораторные результаты, полученные от аккредитованной лаборатории, в соответствующих случаях и при наличии;
 - (d) ведомость отбора образцов с указанием времени, места и метода, применяемого для отбора образцов;
 - (e) всю информацию о всех предварительных подозрениях относительно конкретного неразрешенного продукта или вещества;
 - (f) все другие соответствующие документы для выяснения дела.

Статья 2

Методика проведения официального расследования

1. Без ограничения статьи 38(2) Регламента (ЕС) 2018/848, во время проведения официального расследования, о котором говорится в статье 29(1)(а) упомянутого Регламента, компетентные органы или, в соответствующих случаях, органы сертификации или органы государственного надзора (контроля) определяют по меньшей мере следующее:
 - (а) наименование, идентификацию партии, право собственности и физическое местонахождение соответствующих органических продуктов или продуктов переходного периода;
 - (б) соответствующие продукты до сих пор вводятся в обращение как органические продукты или продукты переходного периода, или используются в органическом производстве;
 - (с) тип, наименование, количество и другую соответствующую информацию о присутствующих неразрешенных продуктах или веществах;
 - (d) на каком этапе производства, подготовки, хранения или распространения и где именно было обнаружено присутствие неопознанных продуктов или веществ, в частности по растениеводству, когда отобрали образец: до или после уборки урожая;
 - (е) влияет ли это на других операторов в цепи поставки;
 - (f) результаты предварительных официальных расследований в отношении органических продуктов или продуктов переходного периода и соответствующих операторов.
2. Официальное расследование проводят с применением соответствующих методов и техник, в том числе упомянутых в статье 14 и статье 137(3) Регламента Европейского Парламента и Совета (ЕС) 2017/625⁵.
3. Официальное расследование должно заключить по крайней мере в отношении:
 - (а) целостности органических продуктов и продуктов переходного периода;
 - (б) источники и причины присутствия неразрешенных продуктов или веществ;
 - (с) элементов, предусмотренных в статьях 29(2)(а), (б) и (с) Регламента (ЕС) 2018/848.
4. Компетентные органы или, в соответствующих случаях, органы государственного надзора (контроля) органы сертификации готовят заключительный отчет о каждом официальном расследовании. Такой заключительный отчет содержит:
 - (а) записи относительно конкретных элементов, обязательных в соответствии с настоящей статьей;
 - (б) записи относительно информации, обменивавшейся с компетентным органом, другими органами государственного надзора (контроля) и органами сертификации и Комиссией в связи с этим официальным расследованием.

⁵ Регламент Европейского Парламента и Совета (ЕС) № 2017/625 от 15 марта 2017 года по официальному контролю и другой официальной деятельности, направленной на обеспечение применения законодательства о пищевых продуктах и кормах, нормах о здоровье и благосостоянии животных, здоровье растений и средств защиты растений, о внесении изменений в Регламенты Европейского Парламента и Совета (ЕС) № 999/2001, (ЕС) № 396/2005, (ЕС) № 1069/2009, (ЕС) № 1107/2009, (ЕС) № 1151 /2012, (ЕС) № 652/2014, (ЕС) № 2016/429 и (ЕС) 2016/2031, Регламенты Совета (ЕС) № 1/2005 и (ЕС) № 1099/2009, и Директивы Совета 98/58 /ЕС, 1999/74/ЕС, 2007/43/ЕС, 2008/119/ЕС и 2008/120/ЕС, и отмена Регламентов Европейского Парламента и Совета (ЕС) № 854/2004 и (ЕС) № 882/2 Директивы Совета 89/608/ЕС, 89/662/ЕС, 90/425/ЕС, 91/496/ЕС, 96/23/ЕС, 96/93/ЕС и 97/78/ЕС, и Решения Совета 92/438 /ЕЭС (Регламент по официальному контролю) (ОВ L 95, 07.04.2017, с. 1).

Статья 3

Условия использования определенных обозначений

1. Обозначения, предусмотренные для продуктов переходного периода растительного происхождения, о которых говорится в статье 30(3) Регламента (ЕС) 2018/848, отражают:

(a) в цвете, размере и стиле шрифта, не более выраженном, чем название продукта, в то же время все обозначения в целом отражают шрифтом одного размера;

(b) в том же визуальном поле, что и кодовый номер органа государственного надзора (контроля) или органа сертификации, о котором говорится в статье 32(1)(a) Регламента (ЕС) 2018/848.

2. Кодовый номер органа государственного надзора (контроля) или органа сертификации, о котором говорится в статье 32(1)(a) Регламента (ЕС) 2018/848, отражают в том же визуальном поле, что и логотип органического производства Европейского Союза, если он использован на маркированных.

3. Место выращивания сельскохозяйственного сырья, из которого состоит продукт, согласно статье 32(2) Регламента (ЕС) 2018/848, отражают непосредственно под кодовым номером, упомянутым в пункте 2 настоящей статьи.

Статья 4

Состав и размер группы операторов

Член группы операторов регистрируется только в одной группе операторов для определенного продукта, в том числе, если этот оператор осуществляет различные виды деятельности, связанные с таким продуктом.

Максимальный размер одной группы операторов составляет 2000 членов.

Статья 5

Документы и записи группы операторов

Группа операторов ведет следующие документы и записи для целей системы внутреннего контроля (СПК):

(a) список членов группы операторов, составляющих на основе регистрации каждого члена и содержащий следующие элементы для каждого члена группы операторов:

(i) наименование и идентификацию (кодовый номер);

(ii) контактные данные;

(iii) дату регистрации;

(iv) общую земельную площадь под управлением члена, с указанием, частью какого производственного подразделения она есть: органического, неорганического или переходного периода;

- (v) информацию о каждом производственном подразделении/или деятельности: размер, местонахождение, в том числе, при наличии, карту, продукт, дату начала переходного периода и прогнозный выход продукции;
 - (vi) дату последней внутренней проверки (инспектирования) с указанием имени и фамилии инспектора СПК;
 - (vii) дату последнего официального контроля, проведенного компетентным органом или, в соответствующих случаях, органом государственного надзора (контроля) или органом сертификации с указанием имени и фамилии инспектора;
 - (viii) дату и версию списка;
- (b) подписанные договоры о членстве между членом и группой операторов как юридическим лицом, включающие права и обязанности члена;
- (c) отчеты о внутренних проверках (инспектировании), подписанные инспектором СПК и членом группы операторов, которого проверяли (инспектировали), включающие по крайней мере следующие элементы:
- (i) наименование соответствующего члена и местонахождение производственного подразделения или объектов, в том числе центров закупок и сбора, где осуществляется упомянутая в статье 36(1)(a) Регламента (ЕС) 2018/848 деятельность, подлежащая проверке (инспектированию);
 - (ii) дату и время начала и завершения внутренней проверки (инспектирования);
 - (iii) факты, обнаруженные проверкой (инспектированием);
 - (iv) объем/область аудита;
 - (v) дату отчета;
 - (vi) имя и фамилию внутреннего инспектора;
- (d) карты учета прохождения обучения инспекторами СПК, содержащие следующую информацию:
- (i) дату обучения;
 - (ii) предмет обучения;
 - (iii) имя и фамилия тренера;
 - (iv) подпись слушателя;
 - (v) в соответствующих случаях оценку приобретенных знаний;
- (e) карты учета прохождения обучения членами группы операторов;
- (f) записи о мерах, принятых руководителем СПК в случае несоответствия, включающих:
- (i) членов, к которым приняты меры в случае несоответствия, в том числе тех, чье членство было временно прекращено, упразднено, или тех, для которых требуется новый переходный период;
 - (ii) документацию относительно выявленного несоответствия;
 - (iii) документацию по мониторингу мероприятий;

(g) записи о прослеживаемости, в том числе, в соответствующих случаях, информацию о такой деятельности:

- (i) закупку и распространение сельскохозяйственных входных продуктов, включая репродуктивный растительный материал, какие осуществляет группа;
 - (ii) производство, включая уборку урожая;
 - (iii) хранение;
 - (iv) подготовку;
 - (v) доставку продуктов от каждого члена в общую систему реализации;
 - (vi) размещение на рынке продуктов группой операторов;
- (h) письменные договоренности и договоры между группой операторов и субподрядчиками, включая информацию о характере деятельности по субподряду;
- (i) назначение руководителя СПК;
- (j) назначение инспекторов СПК, а также список инспекторов СПК.

Руководитель СПК обновляет список членов, упомянутый в пункте (а) первого параграфа, после каждого изменения в элементах, указанных в пункте (а)(i)–(viii), и указывает, членство ли какого-либо из членов временно прекращено или отменено в рамках мер в случае несоответствия, принятых в результате внутренних проверок (инспекций) или официального контроля.

Статья 6

Сообщение от руководителя СПК

Руководитель СПК немедленно предоставляет компетентному органу или, в соответствующих случаях, органа государственного надзора (контроля) или органа сертификации, такую информацию:

- (a) о любом подозрении в отношении значительной и критического несоответствия;
- (b) о любом временном прекращении или отмене членства в группе ее члена или производственного подразделения или производственных мощностей, включая центры закупок и хранения;
- (c) о любом запрете размещения на рынке продукта в качестве органического или произведенного в переходный период, включая соответствующего члена или членов с указанием соответствующих количеств и идентификацией соответствующей партии.

Статья 7

Минимальный процент контроля и отбора образцов

Следующие правила относительно минимального процента применяются к официальному контролю, о котором говорится в статье 38(4) Регламента (ЕС) 2018/848, осуществляемой каждым компетентным органом или, в соответствующих случаях, органом государственного надзора (контроля) или орган сертификации в зависимости от риска несоответствия:

- (а) ежегодно минимум 10% всех официальных проверок операторов или групп операторов проводят без уведомления;
- (б) ежегодно проводят минимум 10% дополнительных проверок, кроме предусмотренных в статье 38(3) Регламента (ЕС) 2018/848;
- (с) ежегодно минимум в 5% от общего количества операторов, кроме операторов, уволенных в соответствии со статьями 34(2) и 35 (8) Регламента (ЕС) 2018/848, осуществляют отбор образцов в соответствии со статьей 14(h) Регламента (ЕС) 2017/625;
- (д) ежегодно минимум у 2% членов каждой группы операторов осуществляют отбор образцов в соответствии со статьей 14(h) Регламента (ЕС) 2017/625;
- (е) ежегодно минимум 5% операторов, являющихся членами группы операторов, но не менее 10 членов, подлежат повторной проверке (инспектированию). Если группа операторов насчитывает не более десяти членов, все ее члены подлежат контролю на предмет верификации соответствия, предусмотренного в статье 38(3) Регламента (ЕС) 2018/848.

Статья 8

Меры в случае установленного несоответствия

Компетентные органы могут использовать единые условия, определенные в Приложении I к настоящему Регламенту, для создания национального каталога мер, о котором говорится в статье 41(4) Регламента (ЕС) 2018/848.

Такой национальный каталог мероприятий должен, по меньшей мере, включать:

- (а) список несоответствий с ссылкой на конкретные нормы Регламента (ЕС) 2018/848 или делегированного или имплементационного акта, принятого в соответствии с упомянутым Регламентом;
- (б) классификацию несоответствий по трем категориям: незначительные, значительные и критические с учетом по крайней мере следующих критериев:
 - (i) применение мер предосторожности, о которых говорится в статье 28(1) Регламента (ЕС) 2018/848, и собственного контроля, о котором говорится в статье 9(1)(d) Регламента (ЕС) (EU) 2017/625;
 - (ii) влияние на целостность статуса органических продуктов или продуктов переходного периода;

- (iii) способность системы отслеживания определить точное местонахождение соответствующего продукта или продуктов в цепи поставки;
- (iv) реакция на предыдущие запросы компетентного органа или, в соответствующих случаях, органа государственного надзора (контроля) или органа сертификации;
- (с) меры, соответствующие разным категориям несоответствий.

Статья 9

Обмен информацией

1. Для целей статьи 43(1) Регламента (ЕС) 2018/848 компетентные органы используют Информационную Систему Органического Сельского хозяйства Европейской Комиссии (Organic Farming Information System – OFIS) и формы, содержащиеся в Приложении II к настоящему Регламенту, для обмена информацией с Комиссией и другими государствами-членами в соответствии с такими правилами:

(а) государство-член (государство-член, уведомляющее) уведомляет Комиссию и соответствующее государство-член или государства-члены (государство-член или уведомляющие государства-члены) по крайней мере в следующих ситуациях:

(i) когда подозреваемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода, поступающих из другого государства-члена;

(ii) когда подозреваемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода, ввозимых из третьей страны в соответствии со статьей 45(1) или статьей 57 Регламента (ЕС) 2018/848;

(iii) если подозреваемое или установленное несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода, поступающих из уведомляющего государства-члена, поскольку это может иметь последствия для одного или нескольких сообщающих государств-членов (предупреждающее сообщение);

(b) в ситуациях, о которых говорится в пунктах (а)(i) и (ii), государство-член или сообщающие государства-члены отвечают в течение 30 календарных дней с даты получения уведомления и информируют о совершенных действиях и принятых мерах, в том числе о результатах официального расследования, и предоставляют всю другую информацию, имеющуюся или такую, предоставление которой требует уведомляющее государство-член;

(с) уведомляющее государство-член может обратиться к государству-члену или к сообщающим государствам-членам с запросом о предоставлении любой необходимой дополнительной информации;

(d) государство-член, которое сообщает, в кратчайшие сроки вносит все необходимые данные и обновляет информацию в системе OFIS, включая актуальные данные о результатах его собственных официальных расследований;

(е) в ситуации, о которой говорится в пункте (а) (ii) и когда Комиссия получает уведомление от государства-члена, Комиссия информирует компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации третьей страны.

2. Помимо обязанности информирования, о которой говорится в статье 32(b) Регламента (ЕС) 2017/625, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации немедленно информирует компетентный орган, возложивший на него или делегировавший ему отдельные задачи в сфере официального контроля или отдельные задачи, связанные с другой официальной деятельностью, в соответствии со статьей 4(3) и статьей 28(1) или статьей 31 упомянутого Регламента о любом подозреваемом или установленном несоответствии, влияющем на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода. Он также предоставляет любую другую информацию, предоставление которой требует упомянутый компетентный орган.

3. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, в тех случаях, когда операторы или группы операторов и/или их субподрядчиков контролируют разные органы государственного надзора (контроля) или органы сертификации, такие органы государственного надзора (контроля) и органы сертификации обмениваются соответствующей информацией по операциям, находящимся под их контролем.

4. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, в тех случаях, когда операторы или группы операторов и/или их субподрядчики изменяют свой орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации, такие операторы и/или соответствующий орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации немедленно уведомляют компетентный орган о таком изменении.

Новый орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации обращается к предыдущему органу государственного надзора (контроля) или органу сертификации с требованием предоставить контрольную документацию соответствующего оператора или группы операторов. Предыдущий орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации немедленно передает новому органу государственного надзора (контроля) или органу сертификации контрольную документацию соответствующего оператора или группы операторов, в том числе письменные протоколы, о которых говорится в статье 38(6) Регламента (ЕС) 2018/848, статус сертификации, список несоответствий и соответствующих мер, предпринятых предыдущим органом государственного надзора (контроля) или органом сертификации.

Новый орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации гарантирует, что оператор устранил или устранил несоответствия, зафиксированные в документации предыдущего органа государственного надзора (контроля) или органа сертификации.

5. Для целей статьи 43(3) Регламента (ЕС) 2018/848, если операторы или группы операторов подлежат проверке прослеживаемости и проверке количественного баланса, органы государственного надзора (контроля) и органы сертификации обмениваются соответствующей информацией, позволяющей завершить такие проверки.

6. Компетентные органы принимают соответствующие меры и вводят документальные процедуры, которые обеспечивают возможность обмена информацией между ними и органами государственного надзора (контроля) и/или органами сертификации, на которые они возложили или которым они делегировали отдельные задачи в сфере официального контроля или отдельные задачи, связанные с другой официальной деятельностью, а также между

соответствующими органами государственного надзора (контроля) и/или органами сертификации.

Статья 10

Переходные положения

1. Группы операторов в третьих странах, удовлетворяющие требованиям Регламентов (ЕС) № 834/2007, (ЕС) № 889/2008 и (ЕС) № 1235/2008 до даты вступления в силу настоящего Регламента и которые должны провести существенные административные, правовые и структурные изменения с точки зрения максимального размера группы операторов, установленного во втором пункте статьи 4 настоящего Регламента, обязаны отвечать требованиям упомянутого положения не позднее 01 января 2025 года.
2. Национальный каталог мероприятий, разработанный в соответствии со статьей 8, применяется не позднее 01 января 2023 года.

Статья 11

Вступление в силу и применение

Настоящий Регламент вступает в силу на двадцатый день после его публикации в Официальном вестнике Европейского Союза.

Она применяется с 1 января 2022 года.

Этот Регламент обязателен в полном объеме и подлежит прямому применению во всех государствах-членах.

Совершено в Брюсселе 22 февраля 2021 года.

От имени Комиссии
Президент
Урсула VON DER LEYEN

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Единый порядок создания и применения национального каталога мероприятий, о котором говорится в статье 8

1. Компетентные органы могут классифицировать случаи несоответствия как незначительные, значительные или критические, на основе критериев классификации, сформулированных в статье 8, когда имеет место по крайней мере одна из следующих ситуаций:

(a) несоответствие незначительно, если:

- (i) предохранительные меры пропорциональны и надлежащие, а введенный оператором контроль является эффективным;
- (ii) несоответствие не влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода;
- (iii) система отслеживания может локализовать соответствующий продукт (соответствующие продукты) в цепи поставки, и есть возможность запретить размещение на рынке продуктов из сырьевой органическое производство;

(b) несоответствие есть значительным, когда:

- (i) предохранительные меры не пропорциональны и надлежащие, а введенный оператором контроль не является эффективным;
- (ii) несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода;
- (iii) оператор вовремя не устранил незначительное несоответствие;
- (iv) система отслеживания может локализовать соответствующий продукт (соответствующие продукты) в цепи поставки, и есть возможность запретить размещение на рынке продуктов из сырьевой органическое производство;

(c) несоответствие является критическим, когда:

- (i) предохранительные меры не пропорциональны и надлежащие, а введенный оператором контроль не является эффективным;
- (ii) несоответствие влияет на целостность органических продуктов или продуктов переходного периода;
- (iii) оператор не устраняет предыдущих значительных несоответствий или неоднократно не устраняет несоответствий, относящихся к другим категориям;
- (iv) отсутствует информация из системы отслеживания, чтобы локализовать соответствующий продукт (соответствующие продукты) в цепи поставки, и невозможно запретить размещение на рынке продуктов из сырьевой органическое создание.

2. Меры

Компетентные органы или, в соответствующих случаях, органы государственного надзора (контроля) или органы сертификации могут пропорционально применять по крайней мере одну из таких мер к указанным категориям случаев несоответствия:

Категория несоответствия	Наименование мероприятия
Незначительно	Представление оператором плана действий в срок, определенный для устранения несоответствия
Значительно	Отсутствие упоминания об органическом производствемаркировке рекламных материалах для всей соответствующей производственной партии (соответствующих культур(ы) или животных(ы)) согласно статье 42(1) Регламента (ЕС) 2018/848 Требуется новый переходный период Ограничение сферы действия сертификата Улучшение применения мер и контроля, введенных оператором с целью гарантировать соответствие
Критическая	Отсутствие упоминания об органическом производствемаркировке рекламных материалах для всей соответствующей производственной партии (соответствующих культур(ы) или животных(ы)) согласно статье 42(1) Регламента (ЕС) 2018/848 Запрет размещения продуктов на рынке с ссылкой на органическое производство в течение определенного периода в соответствии со статьей 42(2) Регламента (ЕС) 2018/848 Требуется новый переходный период Ограничение сферы действия сертификата Временное прекращение действия сертификата Отмена сертификата

ПРИЛОЖЕНИЕ II

Формы Информационной Системы Органического Сельского Хозяйства Европейской Комиссии (OFIS), о которых говорится в статье 9

1. Форма стандартного сообщения о подозреваемом или установленном несоответствии

*Первый язык:
*Второй язык:
A. Государство-член, уведомляющее:
1) Страна:
2) Компетентный орган - контактная информация:
*3) Дата сообщения (ДД/ММ/ГГГГ):
*4) Справочный номер
B. Государство-член или государства-члены, сообщаемые:
*1) Страна/страны:
2) Компетентный орган/компетентные органы - контактная информация:
C. Продукт:
*1) Категория продукта:
*2) Наименование/коммерческое название продукта:
*3) Страна происхождения:
4) Описание продукта (размер и формаупаковки т.п.) — приложите копию или отсканированную копиюпломбыили этикетки:
5) Идентификация партии (напр.: номер партии, номер снабжения, дата снабжения и т.п.):
6) Другая информация:
D. Прослеживаемость:
Пожалуйста, подробно опишитевесьцепь поставки:
1) Производитель – контактные данные – компетентный орган или, в соответствующих случаях,орган государственного надзора (контроля)или орган сертификации:
2) Переработчик/продавец в стране происхождения – контактные данные – компетентный орган или, в соответствующих случаях,орган государственного надзора (контроля)или орган сертификации:
3) Импортер в сообщаемой стране — контактные данные — компетентный орган или, в соответствующих случаях,орган государственного надзора (контроля)или орган сертификации:
4)Оптовыйпродавец – контактные данные – компетентный орган или, в соответствующих случаях,орган государственного надзора (контроля)или орган сертификации:

5) Розничный продавец или другой оператор в стране, которая сообщает, где обнаружено несоответствие - контактные данные - компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

Орган(ы) власти:

Другие действующие лица:

Е. Несоответствие, подозреваемое несоответствие, другая поставленная проблема:

*1) Характер несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поднятой проблемы.

Какое несоответствие/подозреваемое несоответствие/другая поднятая проблема была идентифицирована?

*Что именно в ней составляет несоответствие/подозреваемое несоответствие/другую поднятую проблему в разрезе Регламента Европейского Парламента и Совета (ЕС) 2018/848⁶?

2) Контекст выявления несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой затронутый проблемы — приложите копию счета-фактуры или других подтверждающих документов:

Дата обнаружения несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой нарушенной проблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Место обнаружения несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поднятой проблемы:

3) Анализ образцов/испытание (при наличии) — приложите копию отчета об анализе:

Дата отбора образцов/испытания (ДД/ММ/ГГГГ):

Место вибора образцов/испытание:

Дата протокола лабораторных исследований (ДД/ММ/ГГГГ):

Подробная информация (название лаборатории, использованные методы, результаты):

Наименование обнаруженных веществ:

Уровень обнаруженных остатков:

Превышает ли этот уровень допустимый порог, принятый для пищевых продуктов (или кормов)?

Превышен ли уровень для маркировки содержания ГМО?

Ф. Влияние на рынок:

1) Был ли продукт отозван с рынка, заблокирован или размещен на рынке?

2) Какие действующие лица уже информированы?

3) Это касается других государств-членов? Если да, каких именно?

Г. Принятые меры:

⁶ Регламент Европейского Парламента и Совета (ЕС) № 2018/848 от 30 мая 2018 об органическом производстве и маркировке органических продуктов и отмене регламента Совета (ЕС) № 834/2007 (ОВ L 150, 14.06.2018, с. 1).

1) Были ли приняты добровольные меры (в отношении продукта/оператора/рынка)?

2) Были приняты обязательные меры?

3) Каков масштаб принятых мер (национальный, региональный, в разрезе экспорта и т.п.)?

4) Дата вступления в силу: (ДД/ММ/ГГГГ):

5) Продолжительность (в месяцах):

6) Обоснование/правовая база соответствующих мер:

7) Какой компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации принял меры?

Н. Другая информация/Оценка:

I. Приложения:

Копии или сканированные копии документов о продукте (пломба, этикетка и др.). Копия счета-фактуры, документации или товаросопроводительного документа или накладной. Отчет об анализе и/или всех других соответствующих документах:

2. Форма стандартного ответа на стандартное уведомление о подозреваемом или установленном несоответствии

*Первый язык:

*Второй язык:

Версия ответа

A. Уведомленное государство-член:

1) Страна:

2) Компетентный орган - контактная информация:

*3) Дата (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Справочный номер:

B. Сообщение:

1) Страна:

2) Компетентный орган - контактная информация:

*3) Дата сообщения (ДД/ММ/ГГГГ):

*4) Справочный номер сообщения (совпадает с номером сообщения в пункте A.4):

*5) Продукт:

6) Несоответствие/подозреваемое несоответствие/другая поднятая проблема:

C. Расследование

1) Какой компетентный орган (какие компетентные органы) или, в соответствующих случаях, орган(ы) государственного надзора (контроля) или орган(ы) сертификации отвечают/отвечали за расследование?

2) Опишите взаимодействие между разными операторами и компетентным органом (компетентными органами) или, в соответствующих случаях, привлеченным органом государственного надзора (контроля) и/или органом сертификации (привлеченными органами государственного надзора (контроля) и/или сертификации), в разных странах, которых это касается (при наличии).

3) Какие методы/процедуры расследования применены?

Напр., или к соответствующим операторам применен особый контроль?

Или были отобраны и проанализированы образцы?

4) Каковы результаты расследования?

Каковы результаты проверок (инспектирований)/анализа (в случае их проведения)?

Была ли установлена причина несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поставленной проблемы?

Как вы оцениваете серьезность несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой затронутый проблемы?

5) Была ли четко идентифицирована и установлена причина загрязнения/несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой нарушенной проблемы и ответственность действующих лиц?

Были ли идентифицированные операторы причастны к другим случаям несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поставленной проблемы в течение последних трех лет?

D. Меры и санкции:

*1) Какие превентивные и корректирующие меры были применены (напр., по распространению/обороту продуктов на рынке ЕС и на рынках третьих стран)?

2) Какие меры в случае несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой нарушенной проблемы были предприняты соответствующим операторам и продуктам?⁷

*Форма мероприятий (письменная форма, предупреждение и т.п.)?

Была ли сертификация производителя/переработчика ограничена, временно прекращена или упразднена?

Дата вступления в силу мер (если они были приняты) (ДД/ММ/ГГГГ):

Продолжительность мер (если они были приняты) (в месяцах):

Компетентный орган и, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации, который принял решение о принятии мер и применил их (если они были употреблены):

3) Или планируется дополнительные проверки (инспектирование) соответствующих операторов?

⁷ Мероприятие на основании статей 29(1) и (2), 41(1)–(4) и 42 Регламента (ЕС) 2018/848.

4) Какие другие меры компетентный орган или, в соответствующих случаях, орган государственного надзора (контроля) планирует ли орган сертификации принять для предотвращения появления подобных случаев?

Е. Другая информация:

Ф. Приложения:

3. Форма предупредительного сообщения

1. Происхождение и статус предупреждения

Предупреждающая страна:

Компетентный орган:

2. Страна, которую (страны которых) предупреждают

Страна	Компетентный орган	Координатор	Объем
3. Несоответствие, мошенничество, другая проблема и соответствующее подозрение (далее «несоответствие»)			

Заголовок:

Описание:

Как вы оцениваете серьезность несоответствия?

Какие действующие лица уже информированы?

Контекст обнаружения

Дата:

Место:

Лицо/орган, обнаруживший несоответствие:

Соответствующее законодательство ЕС (посылка):

4. Прослеживаемость продукта

Описание

Название:

Марка/торговое название:

Другие аспекты:

Груз

Номергруза/партии/доставки:

Страна происхождения:

Общая масса нетто/брутто, объем:

Другая информация:

Цель поставки — информация об операторах (наименование — тип — контактная информация — орган сертификации/орган государственного надзора (контроля)(с контактной информацией))

5.Приняты меры

- 0.Меры еще не приняты (объясните, почему)
 - 1.Запретразмещениепродуктана рынке(основание – дата – количество)
 - 2.Перевод продукта в категориюнеорганического(основание – дата – количество – з/к)
 - 3.Временное прекращение действиясертификата оператора (с/к - объем)
 4. Отмена сертификации оператора (с даты)
 5. Другие мероприятия (опишите, пожалуйста)
-

6. Другая информация

7. Файлы

4. Форма стандартного международного сообщения о подозреваемом или установленном несоответствии
-

Страна, сообщающая:

Страна:

Контактные данные сообщаемой стороны:

Тип сообщаемой стороны:

Код сообщаемой стороны:

Версия стороны, которую сообщают:

Наименование:

Улица:

Почтовый индекс:

Населенный пункт:

№тел.:

Эл. почта:

Факс:

Ссылки на вебсайт:

URL:

Комментарии:

A. Продукт:

*1) Страна происхождения:

*2) Категория продукта:

*3) Наименование/коммерческое название продукта:

4) Описание продукта (размер и форма упаковки т.п.) — приложите копию или отсканированную копию пломбы или этикетки:

5) Идентификация партии (напр.: номер партии, номер снабжения, дата снабжения и т.п.):

6) Другая информация:

B. Прослеженность:

Пожалуйста, подробно опишите весь цепь поставки:

1) Производитель - контактные данные - орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

2) Переработчик/продавец/экспортер в стране происхождения — контактная информация — орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

3) Импортер в сообщаемой стране — контактные данные — орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

4) Оптовый продавец — контактные данные — орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

5) Розничный продавец или другой оператор в стране, которая сообщает, где обнаружено несоответствие. орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации:

Орган(ы) власти:

Другие действующие лица:

C. Несоответствие, подозреваемое несоответствие, другая поставленная проблема:

*1) Характер несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поднятой проблемы.

Какое несоответствие/подозреваемое несоответствие/другая поднятая проблема была идентифицирована?

*Что именно в ней составляет несоответствие/подозреваемое несоответствие/другую поднятую проблему в разрезе Регламента Европейского Парламента и Совета (ЕС) 2018/848⁸?

⁸ Регламент Европейского Парламента и Совета (ЕС) № 2018/848 от 30 мая 2018 об органическом производстве и маркировке органических продуктов и отмене регламента Совета (ЕС) № 834/2007 (ОВ L 150, 14.06.2018, с. 1).

2) Контекст выявления несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой затронутый проблемы — приложите копию счета-фактуры или других подтверждающих документов:

Дата обнаружения несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой нарушенной проблемы (ДД/ММ/ГГГГ):

Место обнаружения несоответствия/подозреваемого несоответствия/другой поднятой проблемы:

3) Анализ образцов/испытание (если есть) — приложите копию отчета об анализе:

Дата отбора образцов/испытания (ДД/ММ/ГГГГ):

Место отбора образцов/испытание:

Дата отчета об анализе (ДД/ММ/ГГГГ):

Подробная информация (название лаборатории, использованные методы, результаты):

Наименование обнаруженных веществ:

Уровень обнаруженных остатков:

Превышает ли этот уровень допустимый порог, принятый для пищевых продуктов (или кормов)?

Превышен ли уровень для маркировки содержания ГМО?

D. Влияние на рынок:

1) Был ли продукт отозван с рынка, заблокирован?

2) Какие действующие лица уже информированы?

3) Это касается других государств-членов? Если да, каких именно?

E. Принятые меры:

1) Были ли приняты добровольные меры (в отношении продукта/оператора/рынка)?

2) Были приняты обязательные меры?

3) Каков масштаб принятых мер (национальный, региональный, в разрезе экспорта и т.п.)?

4) Дата вступления в силу: (ДД/ММ/ГГГГ):

5) Продолжительность (в месяцах):

6) Обоснование/правовая база соответствующих мер:

7) Какой орган государственного надзора (контроля) или орган сертификации принял меры?

F. Другая информация/оценка:

G. Приложения:

Копии или сканированные копии документов о продукте (пломба, этикетка и др.). Копия счета-фактуры, документации или товаросопроводительного документа или накладной.

Отчет об анализе и/или всех других соответствующих документах:

(*) Обязательные поля.