

ข้อความนี้มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้เป็นเอกสารประกอบเท่านั้น และไม่มีผลทางกฎหมายใดๆ สถาบันต่างๆ ของสหภาพยุโรปไม่รับผิดชอบต่อนเนื้อหาใดๆ ฉบับจริงของกฎหมายที่เกี่ยวข้อง รวมถึงคำนำ เป็นฉบับตีพิมพ์ในวารสารทางการของสหภาพยุโรป และมีให้บริการในรูปแบบ EUR-Lex สามารถเข้าถึงข้อความทางการเหล่านี้ได้โดยตรงผ่านลิงก์ที่ฝังอยู่ในเอกสารนี้

► ข

ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/2306



ของวันที่ 21 ตุลาคม 2564

การเสริมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับการขนส่งผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพและในใบรับรองการตรวจสอบ

(ข้อความมีความเกี่ยวข้องกับ EEA)

(OJ L 461 27.12.2021, หน้า 13)

แก้ไขโดย:

		วารสารราชการ		
		เลขที่	หน้า หนังสือ	วันที่
► M1	↓ ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2022/760 ลงวันที่ 8 เมษายน 2022	ล. 139	13	18.5.2565
► M2	↓ ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2022/2238 ลงวันที่ 22 สิงหาคม 2022	ล. 294	3	15.11.2022
► M3	↓ ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2024/2975 ลงวันที่ 25 กันยายน 2024	ล. 2975	1	29.11.2024

แก้ไขโดย:

- C1 ↓ คอริเจนดัม, OJ L 013, 20.1.2022, p. 76 (2021/2306)
- C2 ↓ คอริเจนดัม, OJ L 068, 3.3.2022, p. 21 (2021/2306)
- C3 ↓ คอริเจนดัม, OJ L 140, 19.5.2022, p. 61 (2564/2306)

▼ ข ↓

ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/2306

ของวันที่ 21 ตุลาคม 2564

การเสริมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับการขนส่งผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพและในใบรับรองการตรวจสอบ

(ข้อความมีความเกี่ยวข้องกับ EEA)

บทความที่ 1

เนื้อหาสาระ

กฎเกณฑ์นี้กำหนดไว้ดังนี้:

- (ก) การตรวจสอบในประเทศที่สามของการขนส่งผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงในตลาดภายในสหภาพ ในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลง และการออกใบรับรองการตรวจสอบ
- (ข) การควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่เข้าสู่สหภาพจากประเทศที่สามที่ดัดแปลงในตลาดสหภาพในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลง และ
- (ค) การดำเนินการในกรณีที่ต้องสงสัยหรือได้รับการพิสูจน์แล้วว่าไม่ปฏิบัติตามระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม และหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม

บทความที่ 2

คำจำกัดความ

เพื่อวัตถุประสงค์ของข้อบังคับนี้ คำจำกัดความต่อไปนี้ใช้บังคับ:

- (1) 'สินค้าฝากขาย' หมายถึงสินค้าฝากขายตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (37) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงขายในตลาดภายในสหภาพในฐานะสินค้าออร์แกนิกหรือสินค้าที่กำลังอยู่ระหว่างการแปลง อย่างไรก็ตาม ในกรณีของสินค้าออร์แกนิก และสินค้าที่กำลังอยู่ระหว่างการแปลงที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจสอบชายแดนตามระเบียบมอบหมาย (EU) 2021/2305 หมายความว่า ปริมาณของผลิตภัณฑ์ภายใต้รหัส Combined Nomenclature หนึ่งรหัสขึ้นไป ซึ่งครอบคลุมโดยใบรับรองการตรวจสอบเพียงใบเดียว ขนส่งโดยวิธีการขนส่งเดียวกัน และนำเข้าจากประเทศที่สามเดียวกัน
- (2) 'ด่านควบคุมชายแดน' หมายความว่า ด่านควบคุมชายแดนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (38) ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (3) 'จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนโดยเสรี' หมายถึง จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนโดยเสรีซึ่งมีการควบคุมอย่างเป็นทางการต่อผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดควบคุมชายแดนตามข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2021/2305
- (4) 'จุดควบคุม' หมายความว่า จุดควบคุมอื่นนอกเหนือจากด่านควบคุมชายแดนตามที่อ้างถึงในมาตรา 53(1) ข้อ (a) ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (5) 'การตรวจสอบเอกสาร' หมายถึง การตรวจสอบเอกสารตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (41) ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (6) 'การตรวจสอบตัวตน' หมายถึง การตรวจสอบตัวตนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (42) ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (7) 'การตรวจสอบทางกายภาพ' หมายความว่า การตรวจสอบทางกายภาพตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (43) ของระเบียบ (EU) 2017/625

- (8) 'ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติ' หมายถึง ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (27) ของระเบียบ (EU) ฉบับที่ 910/2014 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี⁽¹⁾

บทความที่ 3

การตรวจสอบในประเทศที่สาม

1. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องตรวจสอบการจัดส่งตามมาตรา 16 ของระเบียบที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/1698⁽²⁾
2. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 48 และ 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องจะต้องตรวจสอบสินค้าที่จัดส่งโดยคำนึงถึงการปฏิบัติตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในระเบียบ (EC) ฉบับที่ 834/2007 และมาตรฐานการผลิตและมาตรการควบคุมที่ได้รับการยอมรับว่าเทียบเท่า การตรวจสอบดังกล่าวต้องรวมถึงการตรวจสอบเอกสารอย่างเป็นระบบ และตามการประเมินความเสี่ยง การตรวจสอบทางกายภาพ ก่อนที่สินค้าจะออกจากประเทศที่สามซึ่งเป็นประเทศผู้ส่งออกหรือประเทศต้นทาง
3. เพื่อวัตถุประสงค์ของวรรค 2 ถึง 5 หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องจะต้องเป็น:
 - (ก) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่ระบุในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่ได้รับการยอมรับสำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องและสำหรับประเทศที่สามซึ่งผลิตภัณฑ์มีแหล่งกำเนิด หรือกรณีที่ไขได้ ซึ่งได้ดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อจุดประสงค์ในการเตรียมการแล้ว หรือ
 - (ข) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการกำหนดโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศที่สามที่ได้รับการยอมรับตามที่ระบุไว้ในมาตรา 48 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ซึ่งผลิตภัณฑ์มีแหล่งกำเนิด หรือในกรณีที่เกี่ยวข้อง ซึ่งได้ดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อจุดประสงค์ในการเตรียมการแล้ว
4. การตรวจสอบตามที่อ้างถึงในวรรค 2 ให้ดำเนินการโดย:
 - (ก) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของผู้ผลิตหรือผู้แปรรูปผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง หรือ
 - (ข) โดยที่ผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่ดำเนินการปฏิบัติการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 แตกต่างจากผู้ผลิตหรือผู้แปรรูปผลิตภัณฑ์ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่ดำเนินการปฏิบัติการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการ
5. การตรวจสอบเอกสารตามที่อ้างถึงในวรรค 2 จะต้องตรวจยืนยัน:
 - (ก) ความสามารถในการตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์และส่วนผสม
 - (ข) โดยปริมาณสินค้าที่รวมอยู่ในสินค้าฝากขายนั้นเป็นไปตามการตรวจสอบสมดุลมวลของผู้ประกอบการแต่ละรายตามการประเมินที่ดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม
 - (ค) เอกสารการขนส่งที่เกี่ยวข้องและเอกสารทางการค้า (รวมถึงใบแจ้งหนี้) ของผลิตภัณฑ์
 - (ง) ในกรณีของผลิตภัณฑ์แปรรูป ส่วนผสมอินทรีย์ทั้งหมดของผลิตภัณฑ์ดังกล่าวต้องผลิตโดยผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองในประเทศที่สามโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 หรือตามที่ระบุในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือโดยประเทศที่สามที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 47 หรือ 48 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือได้รับการผลิตและรับรองในสหภาพตามระเบียบดังกล่าว

การตรวจสอบเอกสารดังกล่าวจะต้องอิงตามเอกสารที่เกี่ยวข้องทั้งหมด รวมถึงใบรับรองของผู้ปฏิบัติงานตามที่อ้างถึงในมาตรา 45(1) จุด (b)(i) ของระเบียบ (EU) 2018/848 บันทึกการตรวจสอบ แผนการผลิตสำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง และบันทึกที่เก็บรักษาโดยผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน เอกสารการขนส่งที่มีอยู่ เอกสารทางการค้าและการเงิน และเอกสารอื่นใดที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมเห็นว่าเกี่ยวข้อง

บทความที่ 4

การออกใบรับรองการตรวจสอบ

1. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้ตรวจยืนยันการจัดส่งตามมาตรา 3 จะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 5 สำหรับการจัดส่งทุกครั้งก่อนที่การจัดส่งจะออกจากประเทศที่สามของการส่งออกหรือประเทศต้นทาง
2. ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หน่วยงานดังกล่าวจะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบสำหรับสินค้าที่จัดส่งซึ่งมีผลิตภัณฑ์ที่มีความเสี่ยงสูงตามที่ระบุในมาตรา 8 ของระเบียบที่มอบหมาย (EU) 2021/1698 เฉพาะเมื่อหน่วยงานดังกล่าวมีเอกสารการตรวจสอบย้อนกลับครบถ้วน และได้รับและประเมินผลการวิเคราะห์ตัวอย่างที่เก็บจากสินค้าที่จัดส่งตามมาตรา 16(6) ของระเบียบที่มอบหมายดังกล่าวแล้วเท่านั้น

บทความที่ 5

รูปแบบของใบรับรองการตรวจสอบและการใช้ TRACES

1. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบในระบบการควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญ (TRACES) ตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวก และจะต้องกรอกข้อมูลในช่องที่ 1 ถึง 18 ของใบรับรองนั้น
2. เมื่อออกใบรับรองการตรวจสอบ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องอัปโหลดเอกสารประกอบทั้งหมดลงใน TRACES รวมถึงสิ่งต่อไปนี้:

- (ก) ผลการวิเคราะห์หรือการทดสอบที่ดำเนินการกับตัวอย่างที่เก็บมา หากมี
- (ข) เอกสารทางการค้าและการขนส่ง เช่น ใบตราส่งสินค้า ใบแจ้งหนี้ และรายการบรรจุภัณฑ์ และในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 แผนการเดินทางตามที่จัดทำขึ้นตามมาตรา 16(5) ของระเบียบมอบหมาย (EU) 2021/1698

3. ใบรับรองการตรวจสอบจะต้องออกในรูปแบบ TRACES และต้องมีตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

หากไม่มีข้อมูลดังกล่าวในขณะที่ยื่นใบรับรองการตรวจสอบ ข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับจำนวนแพ็คเกจที่อ้างถึงในช่อง 13 ของใบรับรองการตรวจสอบและข้อมูลที่อ้างถึงในช่อง 16 และ 17 รวมถึงเอกสารที่อ้างถึงในวรรค 2 จะต้องรวมหรืออัปเดตในใบรับรองการตรวจสอบภายใน 10 วันนับจากวันที่ออก และไม่ว่าในกรณีใด จะต้องดำเนินการก่อนการตรวจสอบและรับรองโดยหน่วยงานที่มีอำนาจตามมาตรา 6

4. ใบรับรองการตรวจสอบจะต้องจัดทำขึ้น:

- (ก) ในภาษาทางการหรือหนึ่งในภาษาทางการของรัฐสมาชิกของจุดควบคุมชายแดนในการเข้าสู่สหภาพ ในกรณีของผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่จุดควบคุมชายแดน
- (ข) ในภาษาทางการหรือหนึ่งในภาษาทางการของรัฐสมาชิกที่สินค้าจะถูกปล่อยให้หมุนเวียนอย่างเสรี ในกรณีของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่จุดควบคุมชายแดนตามข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2021/2305

5. โดยการยกเว้นจากวรรค 4 รัฐสมาชิกอาจยินยอมให้มีการจัดทำใบรับรองเป็นภาษาทางการอื่นของสหภาพและแนบคำแปลที่ได้รับการรับรองมาด้วยหากจำเป็น

บทความที่ 6

การควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าที่ส่งมอบ

1. หน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ ณ จุดควบคุมชายแดนหรือ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี ตามความเหมาะสม จะต้องดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าที่จัดส่งเพื่อตรวจยืนยันการปฏิบัติตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 ดังต่อไปนี้:

- (ก) ตรวจสอบเอกสารของสินค้าทุกชิ้น;
- (ข) การตรวจสอบตัวตนที่ดำเนินการแบบสุ่ม และ
- (ค) การตรวจร่างกายตามความถี่ที่ขึ้นอยู่กับความเป็นไปได้ของการไม่ปฏิบัติตามข้อบังคับ (EU) 2018/848

การตรวจสอบเอกสารจะต้องรวมถึงการตรวจสอบใบรับรองการตรวจสอบ เอกสารประกอบอื่นๆ ทั้งหมดตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 5 และเมื่อเกี่ยวข้อง ผลการวิเคราะห์หรือการทดสอบที่ดำเนินการกับตัวอย่างที่เก็บมา

ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบต้องมีการแก้ไขที่เป็นทางธุรการหรือทางบรรณาธิการเท่านั้น หน่วยงานที่มีอำนาจอาจยอมรับว่าหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองการตรวจสอบจะอัปเดตข้อมูลใน TRACES โดยการแทนที่เอกสารตามขั้นตอนที่มีอยู่ใน TRACES โดยไม่แก้ไขข้อมูลในใบรับรองฉบับแรกที่เกี่ยวข้องกับการระบุสินค้า การติดตาม และการรับประกัน

2. ► **M3** ● สำหรับสินค้าที่มีความเสี่ยงสูงตามที่อ้างอิงในมาตรา 8 ของระเบียบมอหมาย (EU) 2021/1698 หน่วยงานที่มีอำนาจตามที่อ้างอิงในวรรค 1 ของมาตรานี้จะต้องตรวจสอบเอกสารตามที่อ้างอิงในมาตรา 16(6) ของระเบียบดังกล่าว และดำเนินการตรวจสอบเอกลักษณ์และกายภาพ และเก็บตัวอย่างสินค้าที่เป็นตัวแทนอย่างน้อยหนึ่งตัวอย่างตามเปอร์เซ็นต์ที่ใช้บังคับตามที่กำหนดไว้ในกฎหมายการบังคับใช้ตามที่อ้างอิงในมาตรา 8 ของระเบียบมอหมาย (EU) 2021/1698 ◀ หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องกำหนดขั้นตอนการสุ่มตัวอย่างที่เป็นตัวแทนที่เหมาะสมกับประเภท ปริมาณ และบรรจุภัณฑ์ของผลิตภัณฑ์

3. หลังจากการตรวจสอบตามที่อ้างอิงในวรรค 1 และวรรค 2 ที่เกี่ยวข้อง หน่วยงานผู้มีอำนาจจะเป็นผู้ตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าแต่ละชิ้น การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าแต่ละชิ้นจะต้องบันทึกไว้ในช่อง 30 ของใบรับรองการตรวจสอบตามแบบจำลองและหมายเหตุประกอบที่ระบุไว้ในภาคผนวก และระบุรายการหนึ่งต่อไปนี้:

- (ก) สินค้าฝากขายสามารถปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระในรูปแบบออร์แกนิก
- (ข) สินค้าฝากขายสามารถปล่อยออกเพื่อการหมุนเวียนได้อย่างอิสระโดยการแปลงเป็นสินค้าได้
- (ค) สินค้าฝากขายสามารถปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระเนื่องจากไม่ใช่สินค้าออร์แกนิก
- (ง) สินค้าฝากขายนั้นไม่อาจปล่อยให้หมุนเวียนได้โดยเสรี
- (จ) ส่วนหนึ่งของสินค้าฝากขายสามารถปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระโดยมีเอกสารใบรับรองการตรวจสอบแนบมาด้วย

หน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่จะต้องรับรองใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติ

4. สำหรับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่จัดตรวจชายแดน ให้ใช้หลักเกณฑ์ดังต่อไปนี้:

- (ก) วรรค 3 จะใช้บังคับเพิ่มเติมจากกฎเกี่ยวกับการใช้เอกสารรายการสุขภาพร่วม (CHED) โดยหน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ ณ จุดควบคุมชายแดนตามมาตรา 56(3) จุด (b)(i) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และที่จุดควบคุมตามระเบียบที่มอบหมายโดยคณะกรรมการธิการ (EU) 2019/2123 (³) และกฎเกี่ยวกับการตัดสินใจเกี่ยวกับการจัดส่งตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 55 ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (ข) การตรวจสอบเอกสารตามที่อ้างถึงในวรรค 1 จุด (ก) อาจดำเนินการได้ในระยะห่างจากจุดควบคุมชายแดนที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงบางประเภทตามมาตรา 7 และ 8 ของข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2019/2123
- (ค) การตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพตามที่อ้างถึงในวรรค 1 ข้อ (b) และ (c) อาจดำเนินการได้ที่จุดควบคุมที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ในการแปลงบางชนิดตามมาตรา 2 ถึง 6 ของข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2019/2123

5. การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าที่ดำเนินการตามมาตรา 55 แห่งระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องอ้างอิงถึงข้อบ่งชี้ข้อใดข้อหนึ่งที่กล่าวถึงในวรรค 3 วรรคแรกของมาตรานี้ ในกรณีที่ผู้นำเข้าได้ร้องขอให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากรพิเศษตามมาตรา 7(1) แห่งระเบียบนี้ โดยกรอกข้อมูลในช่อง 23 ของใบรับรองการตรวจสอบ การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าที่ดำเนินการตามมาตรา 55 แห่งระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องระบุถึงพิธีการศุลกากรที่เกี่ยวข้อง

การตัดสินใจที่บันทึกไว้ในใบรับรองการตรวจสอบซึ่งระบุว่าสินค้าหรือส่วนหนึ่งของสินค้าไม่สามารถปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ จะต้องได้รับการแจ้งโดยไม่ชักช้าใน TRACES ไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้องที่ดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการ เพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1(2) จุด (a) ถึง (h) และ (j) ของระเบียบ (EU) 2017/625

ในกรณีที่การตัดสินใจใน CHED ตามมาตรา 55 แห่งระเบียบ (EU) 2017/625 ระบุว่าสินค้าไม่เป็นไปตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1(2) แห่งระเบียบนั้น หน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจสอบชายแดนจะต้องแจ้งหน่วยงานผู้มีอำนาจที่ได้ตัดสินใจตามวรรค 3 แห่งระเบียบนี้ใน TRACES เพื่อปรับปรุงใบรับรองการตรวจสอบ นอกจากนี้ หน่วยงานผู้มีอำนาจใดๆ ที่ดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการเพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1(2) ข้อ (a) ถึง (h) และ (j) แห่งระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องให้ข้อมูลที่เกี่ยวข้องใดๆ ใน TRACES เช่น ผลการวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ แก่หน่วยงานผู้มีอำนาจที่ได้ตัดสินใจตามวรรค 3 แห่งระเบียบนี้ เพื่อปรับปรุงใบรับรองการตรวจสอบ (หากเกี่ยวข้อง)

6. ในกรณีที่สินค้าเพียงบางส่วนได้รับอนุญาตให้หมุนเวียนอย่างเสรี สินค้านั้นจะถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆ ก่อนที่จะได้รับอนุญาตให้หมุนเวียนอย่างเสรี ในแต่ละชุด ผู้นำเข้าจะต้องกรอกและยื่นใบรับรองการตรวจสอบสินค้า (Certificate of Inspection) ตามระเบียบปฏิบัติ (EU) 2021/2307 ลงใน TRACES หน่วยงานผู้มีอำนาจของประเทศสมาชิกที่ประสงค์จะอนุญาตให้หมุนเวียนสินค้าชุดดังกล่าวจะต้องดำเนินการตรวจสอบสินค้าชุดดังกล่าว และต้องรับรองสำเนาใบรับรองการตรวจสอบสินค้าใน TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

7. สำหรับสินค้าที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด่านตรวจสอบชายแดนตามที่กล่าวถึงในวรรค 4 เจ้าหน้าที่ศุลกากรจะอนุญาตให้ปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีได้เฉพาะเมื่อมีการแสดง CHED ที่ได้รับอนุมัติแล้วเท่านั้นตามมาตรา 57(2) จุด (b) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองตามวรรค 6 ของมาตรานี้ ซึ่งระบุว่าสินค้าสามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีได้

ในกรณีที่สินค้าถูกแยกออกเป็นชุดต่างๆ เจ้าหน้าที่ศุลกากรจะต้องเรียกร้องให้แสดง CHED ที่ได้รับการสรุปอย่างถูกต้องตามมาตรา 57(2) จุด (b) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบตามระเบียบการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 ซึ่งระบุในช่อง 12 ว่าสามารถปล่อยให้ชุดสินค้านั้นหมุนเวียนได้อย่างอิสระ

มาตรา 7

ขั้นตอนศุลกากรพิเศษ

1. ในกรณีที่สินค้าถูกจัดวางภายใต้กระบวนการคลังสินค้าศุลกากรหรือกระบวนการนำเข้าตามทีระบุไว้ในมาตรา 240(1) และมาตรา 256(3) ข้อ (b) ของระเบียบ (EU) เลขที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรป และคณะมนตรี⁽⁴⁾ และอยู่ระหว่างการเตรียมการอย่างน้อยหนึ่งครั้งตามที่กล่าวถึงในวรรคย่อยที่สองของวรรคนี้ หน่วยงานผู้มีอำนาจจะต้องตรวจสอบสินค้าตามมาตรา 6 ของระเบียบนี้ก่อนดำเนินการเตรียมการครั้งแรก ผู้นำเข้าต้องระบุหมายเลขอ้างอิงของประกาศศุลกากรที่ใช้สำแดงสินค้าสำหรับกระบวนการคลังสินค้าศุลกากรหรือกระบวนการนำเข้าในช่อง 23 ของใบรับรองการตรวจสอบการเตรียมการที่อ้างอิงถึงในวรรคย่อยแรกจะจำกัดเฉพาะประเภทของการดำเนินการต่อไปนี้:
 - (ก) การบรรจุหีบห่อหรือการเปลี่ยนแปลงบรรจุภัณฑ์; หรือ
 - (ข) การติด การถอด และการเปลี่ยนแปลงฉลากที่เกี่ยวข้องกับการนำเสนอวิธีการผลิตแบบอินทรีย์
2. ภายหลังจากการเตรียมการตามที่อ้างอิงถึงในวรรคที่ 1 แล้ว หน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่จะต้องตรวจสอบสินค้าและรับรองใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 6 ก่อนที่จะปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนเสรี
3. ก่อนการอนุญาตให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ สินค้าอาจถูกแยกออกเป็นชุดต่างๆ ภายใต้การกำกับดูแลของศุลกากร หลังจากการตรวจสอบและรับรองใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 6 ผู้นำเข้าต้องกรอกและยื่นเอกสารใบรับรองการตรวจสอบตามข้อบังคับการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 สำหรับแต่ละชุดสินค้าที่เกิดจากการแยกสินค้าใน TRACES
4. หน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ของรัฐสมาชิกที่ชุดสินค้าจะถูกปล่อยให้หมุนเวียนอย่างเสรีจะต้องดำเนินการตรวจสอบชุดสินค้าตามมาตรา 6(1) และ (2) และต้องรับรองสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติ
5. การเตรียมการและการแยกตามที่อ้างอิงถึงในวรรคที่ 1 และ 3 จะต้องดำเนินการตามบทบัญญัติที่เกี่ยวข้องที่กำหนดไว้ในบทที่ III และ IV ของระเบียบ (EU) 2018/848

มาตรา 8

การจัดเตรียมฉุกเฉินสำหรับ TRACES ในกรณีที่ไม่มีพร้อมใช้งานและในกรณีเหตุสุดวิสัย

1. หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 4 จะต้องรักษาเทมเพลตที่สามารถกรอกข้อมูลได้ของใบรับรองดังกล่าวตามแบบจำลองที่กำหนดไว้ในภาคผนวกและเอกสารทั้งหมดที่จำเป็นตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 ที่สามารถอัปโหลดใน TRACES ได้
 2. ในกรณีที่ TRACES หรือฟังก์ชันการทำงานอย่างใดอย่างหนึ่งไม่สามารถใช้งานได้ต่อเนื่องนานกว่า 24 ชั่วโมง ผู้ใช้สามารถใช้เทมเพลตที่พิมพ์หรือแบบอิเล็กทรอนิกส์ที่สามารถกรอกข้อมูลได้ ตามที่อ้างอิงถึงในวรรคที่ 1 เพื่อบันทึกและแลกเปลี่ยนข้อมูล
- หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่อ้างอิงถึงในวรรค 1 จะต้องให้การอ้างอิงถึงใบรับรองที่ออกให้แต่ละใบ และเก็บรักษาทะเบียนใบรับรองที่ออกให้ตามลำดับเวลาเพื่อให้แน่ใจว่าสอดคล้องกับการอ้างอิงตัวอักษรและตัวเลขที่ให้ไว้โดย TRACES เมื่อใบรับรองนั้นเริ่มใช้งานได้
- ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบแบบกระดาษ การแก้ไขหรือการลบที่ไม่ได้รับการรับรองจะทำให้ใบรับรองนั้นไม่ถูกต้อง
3. เมื่อ TRACES หรือฟังก์ชันต่างๆ พร้อมใช้งานอีกครั้ง ผู้ใช้จะต้องใช้ข้อมูลที่บันทึกไว้ตามวรรค 2 เพื่อสร้างใบรับรองการตรวจสอบทางอิเล็กทรอนิกส์และอัปโหลดเอกสารที่อ้างอิงถึงในวรรค 1
 4. หนังสือรับรองและเอกสารที่จัดทำขึ้นตามวรรค 2 ต้องมีข้อความว่า 'จัดทำขึ้นในกรณีฉุกเฉิน'
 5. ในกรณีที่เกิดเหตุสุดวิสัยในไตรมาส 1 ถึง 4 มาใช้บังคับ นอกจากนี้ หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องแจ้งเหตุการณ์ดังกล่าวให้คณะกรรมการการทราฟโดยไม่ชักช้า

และหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องกรอกรายละเอียดที่จำเป็นทั้งหมดลงใน TRACES ภายในสิบวันปฏิทินหลังจากเหตุการณ์นี้สิ้นสุดลง

6. มาตรา 5(4) และ (5) ให้ใช้บังคับ *โดยอนุโลม*แก่ใบรับรองและเอกสารที่จัดทำขึ้นตามวรรค 2 ของ มาตรานี้

มาตรา 9

การใช้ใบรับรองการตรวจสอบและสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบของเจ้าหน้าที่ ศุลกากร

สำหรับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี ตามมาตรา 4 ของข้อบังคับมอหมาย (EU) 2021/2305 เจ้าหน้าที่ศุลกากรจะอนุญาตให้ปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีของสินค้าได้ก็ต่อเมื่อแสดงใบรับรองการตรวจสอบที่ระบุในช่อง 30 ว่าสินค้าสามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีได้

ในกรณีที่สินค้าถูกแยกออกเป็นชุดต่างๆ เจ้าหน้าที่ศุลกากรจะต้องขอให้แสดงใบรับรองการตรวจสอบที่ตัดตอนมาตามข้อบังคับการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 ซึ่งระบุไว้ในช่อง 12 ว่าสามารถปล่อยให้ชุดสินค้านั้นหมุนเวียนได้อย่างอิสระ

มาตรา 10

ข้อมูลที่หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามต้อง จัดทำขึ้นเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ต้องสงสัยหรือได้รับการพิสูจน์แล้วเกี่ยวกับ สินค้าที่จัดส่ง

1. ►C2 ● ในกรณีที่คณะกรรมการได้แจ้งหน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม หลังจากที่ได้แจ้งจากประเทศสมาชิกตามมาตรา 7 แห่งระเบียบปฏิบัติ (EU) 2021/2307 เกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่น่าสงสัยหรือได้รับการพิสูจน์แล้ว ซึ่งส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ที่กำลังอยู่ในกระบวนการแปรรูปในสินค้าขนส่ง คณะกรรมการจะต้องดำเนินการสอบสวน ◀หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องตอบกลับคณะกรรมการและประเทศสมาชิกที่ส่งหนังสือแจ้งครั้งแรก (ประเทศสมาชิกที่แจ้ง) ภายใน 30 วันปฏิทินนับจากวันที่ได้รับหนังสือแจ้งนั้น และจะต้องแจ้งเกี่ยวกับการดำเนินการและมาตรการที่ได้ดำเนินการ รวมถึงผลการสอบสวน และจะต้องให้ข้อมูลอื่นๆ ที่มีอยู่ และ/หรือตามที่ประเทศสมาชิกที่แจ้งกำหนด►C3 ● โดยใช้เทมเพลตที่กำหนดไว้ในภาคผนวก III ของข้อบังคับมอหมาย (EU) 2021/1698 ◀

2. หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องจัดให้มีข้อมูลเพิ่มเติมตามที่รัฐสมาชิกร้องขอเกี่ยวกับการดำเนินการหรือมาตรการเพิ่มเติมที่ดำเนินการ

คณะกรรมการหรือรัฐสมาชิกอาจร้องขอให้หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุม จัดทำรายชื่อผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการทั้งหมดในห่วงโซ่อุปทานการผลิตอินทรีย์ซึ่งสินค้าที่จัดส่งเป็นส่วนหนึ่ง และรายชื่อหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของหน่วยงานเหล่านั้นโดยไม่ซ้ำ

3. ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ให้ใช้มาตรา 21(2) และ (3) ของระเบียบที่มอหมาย (EU) 2021/1698

มาตรา 11

บทบัญญัติชั่วคราวสำหรับใบรับรองการตรวจสอบแบบกระดาษและข้อความที่ตัดตอนมา

1. ►M2 ↓ โดยยกเว้นตามมาตรา 5(3) วรรคแรก จนถึงวันที่ 30 พฤศจิกายน พ.ศ. 2565 ใบรับรองการตรวจสอบอาจออกในรูปแบบกระดาษได้หลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์แล้ว ใบรับรองการตรวจสอบในรูปแบบกระดาษดังกล่าวต้องเป็นไปตามข้อกำหนดต่อไปนี้: ◀

- (ก) ในช่องที่ 18 ต้องมีลายเซ็นของผู้มีอำนาจของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองและตราประทับราชการ
- (ข) จะต้องออกก่อนที่สินค้าที่เกี่ยวข้องจะออกจากประเทศที่สามซึ่งเป็นประเทศส่งออกหรือประเทศต้นทาง

▼M2 ↓

1ก. โดยยกเว้นตามมาตรา 5(3) วรรคแรก จนถึงวันที่ 30 พฤศจิกายน พ.ศ. 2565 บุคคลที่ได้รับอนุญาตซึ่งอยู่ในยูเครนของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ไม่มีตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง สามารถจัดทำและยื่นใบรับรองการตรวจสอบในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ใน TRACES ได้โดยไม่ต้องยื่นตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรองในช่อง 18 ใบรับรองดังกล่าวจะต้องออกให้ก่อนที่สินค้าที่เกี่ยวข้องจะออกจากยูเครน

▼ข ↓

2. ►M2 ↓ โดยวิธีการยกเว้นจากมาตรา 6(3) จนถึงวันที่ 30 พฤศจิกายน 2022 ให้ใช้บังคับดังต่อไปนี้: ◀

- (ก) ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบออกให้ในรูปแบบกระดาษตามวรรค 1 ของมาตรานี้ ใบรับรองดังกล่าวต้องได้รับการรับรองเป็นกระดาษพร้อมลายเซ็นลายมือของผู้มีอำนาจของหน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ ณ จุดตรวจสอบชายแดนหรือ ณ จุดปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ ในช่อง 23, 25 และ 30 ตามความเหมาะสม หลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์แล้ว
- (ข) ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบออกให้ในรูปแบบ TRACES และมีตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง ตามมาตรา 5(3) วรรคแรก ใบรับรองดังกล่าวอาจได้รับการรับรองบนกระดาษพร้อมลายเซ็นลายมือของผู้มีอำนาจที่ได้รับอนุญาตจากหน่วยงานที่มีอำนาจ ณ จุดตรวจสอบชายแดนหรือ ณ จุดปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ ในช่อง 23, 25 และ 30 ตามความเหมาะสม หลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์แล้ว

▼M1 ●

- (ค) ในกรณีที่มีการจัดทำและยื่นใบรับรองการตรวจสอบในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ในรูปแบบ TRACES ตามวรรค 1a ใบรับรองดังกล่าวจะต้องได้รับการรับรองในรูปแบบ TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติ หรือบนกระดาษพร้อมลายเซ็นลายมือของผู้มีอำนาจของหน่วยงานที่มีอำนาจ ณ จุดตรวจสอบชายแดน หรือ ณ จุดปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ ในช่อง 23, 25 และ 30 ตามความเหมาะสม หลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์แล้ว

▼ข ●

3. หน่วยงานควบคุม หน่วยงานควบคุม และหน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่ จะต้องตรวจสอบในแต่ละขั้นตอนของการออกและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบ ตามความเหมาะสม ว่าข้อมูลบนใบรับรองการตรวจสอบแบบกระดาษสอดคล้องกับข้อมูลบนใบรับรองที่กรอกใน TRACES หรือไม่

ในกรณีที่ข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับจำนวนพัสดุที่ระบุในช่อง 13 ของใบรับรองการตรวจสอบ หรือข้อมูลในช่อง 16 และ 17 ของใบรับรองนั้นไม่ได้กรอกลงในใบรับรองการตรวจสอบแบบกระดาษ หรือในกรณีที่ข้อมูลดังกล่าวแตกต่างจากข้อมูลที่กรอกในใบรับรองในระบบ TRACES เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจจะพิจารณาเฉพาะข้อมูลที่กรอกในระบบ TRACES เท่านั้นเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจสอบการขนส่งและการรับรองใบรับรอง

4. ใบรับรองการตรวจสอบตามวรรค 1 จะต้องยื่นต่อหน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจผ่านแดนที่สินค้าเข้าสู่สหภาพฯ ซึ่งสินค้าอยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการ หรือยื่นต่อหน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุด

ปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี ตามความเหมาะสม หน่วยงานผู้มีอำนาจดังกล่าวจะต้องส่งคืนใบรับรองการตรวจสอบดังกล่าวให้แก่ผู้นำเข้า

5. ►M2 ● โดยการยกเว้นตามมาตรา 6(6) และ 7(4) จนถึงวันที่ 30 พฤศจิกายน 2565 ข้อความที่ตัดตอนมาจากหนังสือรับรองการตรวจสอบอาจได้รับการรับรองเป็นลายลักษณ์อักษร หลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์แล้ว ข้อความที่ตัดตอนมาจากหนังสือรับรองการตรวจสอบดังกล่าวต้องเป็นไปตามข้อกำหนดต่อไปนี้: ◀

(ก) ในช่องที่ 12 ให้รับรองเป็นกระดาษพร้อมลายเซ็นของผู้มีอำนาจลงนามของหน่วยงานที่มีอำนาจหน้าที่

(ข) จะต้องมียาเซ็นของผู้รับสินค้าในแต่ละล็อตในช่องที่ 13

หน่วยงานที่มีอำนาจตามที่อ้างถึงในข้อ (ก) ของวรรคแรกจะต้องส่งคืนเอกสารที่ตัดตอนมาจากหนังสือรับรองให้แก่บุคคลที่นำมาแสดง

มาตรา 12

ยกเลิก

ยกเลิกข้อบังคับ (EC) ฉบับที่ 1235/2008

อย่างไรก็ตาม ระเบียบดังกล่าวจะยังคงใช้บังคับเพื่อวัตถุประสงค์ในการจัดทำและรับรองใบรับรองการตรวจสอบที่อยู่ระหว่างการพิจารณาซึ่งออกก่อนวันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565 และสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบที่อยู่ระหว่างการพิจารณาซึ่งส่งโดยผู้นำเข้าก่อนวันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565 เช่นเดียวกับเพื่อวัตถุประสงค์ในการประกาศของผู้รับสินค้านายแรกหรือผู้รับสินค้าในใบรับรองการตรวจสอบหรือสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบ

มาตรา 13

การบังคับใช้และการนำไปใช้

ข้อบังคับนี้จะมีผลบังคับใช้ในวันที่สามนับจากวันที่ประกาศในวารสารราชกิจจานุเบกษาของสหภาพยุโรป

ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565 เป็นต้นไป

ระเบียบนี้มีผลผูกพันโดยสมบูรณ์และบังคับใช้โดยตรงในประเทศสมาชิกทั้งหมด

ภาคผนวก

ส่วนที่ 1

ใบรับรองการตรวจสอบสำหรับการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์แปรรูปเข้าสู่สหภาพยุโรป

1. การออกอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม	2. ขั้นตอนตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของ
--	--

		รัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (¹) : ☐ การปฏิบัติตาม (มาตรา 46); ☐ ประเทศที่สามเทียบเท่า (มาตรา 48) ☐ หน่วยงานควบคุมหรือองค์กรควบคุมที่เทียบเท่า (มาตรา 57) หรือ ☐ ความเท่าเทียมกันภายใต้ข้อตกลงทางการค้า (มาตรา 47)				
3. เลขที่อ้างอิงใบรับรองการตรวจสอบ		4. ผู้ผลิตหรือผู้แปรรูปผลิตภัณฑ์				
5. ผู้ส่งออก		6. ผู้ดำเนินการที่ซื้อหรือขายผลิตภัณฑ์โดยไม่จัดเก็บหรือจัดการผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ				
7. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม		8. ประเทศต้นกำเนิด				
9. ประเทศผู้ส่งออก		10. จุดตรวจชายแดน/จุดปล่อยเพื่อการสัญจรอย่างเสรี				
11. ประเทศปลายทาง		12. ผู้นำเข้า				
13. คำอธิบายผลิตภัณฑ์						
ออร์แกนิกหรือระหว่างการผลิต	รหัส CN	ชื่อทางการค้า	หมวดหมู่	จำนวนแพ็คเกจ	หมายเลขล็อต	หมายเหตุ
14. หมายเลขตู้คอนเทนเนอร์	15. หมายเลขประทับ	16. น้ำหนักรวมทั้งหมด				
17. วิธีการขนส่ง โหมด การระบุด่วน เอกสารการขนส่งระหว่างประเทศ						
18. คำประกาศของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองตามที่อ้างถึงในช่อง 1 นี่เป็นการรับรองว่าใบรับรองนี้ได้รับการออกตามการตรวจสอบที่จำเป็นภายใต้ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะ						

กรรมการ (EU) 2021/1698 (²)สำหรับการปฏิบัติตาม (บทความ 46 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848) หรือข้อบังคับที่ มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/1342 (³))สำหรับความเท่าเทียมกัน (บทความ 47, 48 หรือ 57 ของข้อ บังคับ (EU) 2018/848) และผลิตภัณฑ์ที่กำหนดข้างต้นเป็น ไปตามข้อกำหนดของข้อบังคับ (EU) 2018/848 วันที่	
ชื่อและลายเซ็นผู้มีอำนาจ/ตรา ประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ได้รับการ รับรอง	ตราประทับของหน่วยงาน ควบคุมการออกหรือ หน่วยงานควบคุม
19. ผู้ดำเนินการที่รับผิดชอบในการฝากขาย	
20. การแจ้งล่วงหน้า	
วันที่	เวลา
21. สำหรับการโอนไปที่:	22. รายละเอียดของจุด ควบคุม
23. พิธีการศุลกากรพิเศษ	
การจัดเก็บสินค้า ศุลกากร ☐	การประมวลผลภายใน ☐
ชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการที่รับผิดชอบเกี่ยวกับพิธีการ ศุลกากร: หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่รับรองผู้ประกอบการ ที่รับผิดชอบในการดำเนินการทางศุลกากร: ☐ การตรวจสอบการจัดส่งก่อนผ่านขั้นตอนศุลกากรพิเศษ ข้อมูลเพิ่มเติม: หน่วยงานและรัฐสมาชิก: วันที่: ชื่อและลายเซ็นผู้มีอำนาจ หมายเลขอ้างอิงการประกาศทางศุลกากรสำหรับขั้นตอน ศุลกากร	
24. ผู้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป	
25. การควบคุมโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง การตรวจสอบเอกสาร ☐ น่าพอใจ ☐ ไม่น่าพอใจ ได้รับการคัดเลือกให้ตรวจสอบตัวตนและร่างกาย ☐ ใช่ ☐ ไม่	

หน่วยงานและรัฐสมาชิก: วันที่: ชื่อและลายเซ็นผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ได้รับ การรับรอง			
► C1 ▼ 26. สำหรับการโอนย้ายจากด้าน ตรวจคนเข้าเมืองไปยังจุดควบคุม: ◀		27. รายละเอียดของจุด ควบคุม	
☐ ใช่	☐ ไม่มี		
► C1 ● 28. วิธีการขนส่งจากด้านตรวจคนเข้าเมืองไปยังจุดตรวจ ◀			
29. การตรวจสอบตัวตนและร่างกาย การตรวจสอบตัวตน ☐ น่าพอใจ; ☐ ไม่น่าพอใจ; การตรวจร่างกาย ☐ น่าพอใจ; ☐ ไม่น่าพอใจ;			
การ ทดลอง ในห้อง ปฏิบัติ การ	☐ ใช่	☐ ไม่มี	
ผลการ ทดสอบ	☐ น่า พอใจ	☐ ไม่ น่า พอใจ	
30. การตัดสินใจโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง ☐ ที่จะออกจำหน่ายในรูปแบบออร์แกนิก; ☐ จะถูกปล่อยออกมาเป็นการแปลงร่าง ☐ จะถูกปล่อยออกสู่ตลาดโดยไม่ใช้ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก ☐ สินค้าฝากขายไม่สามารถปล่อยให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ ☐ สามารถปล่อยสินค้าบางส่วนออกสู่การหมุนเวียนได้อย่าง อิสระ ข้อมูลเพิ่มเติม: หน่วยงานที่ด้านตรวจชายแดน/จุดควบคุม/จุดปล่อยเพื่อการ สัญจรเสรีและรัฐสมาชิก: วันที่:			

ชื่อและลายเซ็นผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ได้รับการรับรอง	
31. คำประกาศของผู้รับสินค้ายารแรก นี่เป็นการยืนยันว่าเมื่อได้รับผลิตภัณฑ์ บรรจุภัณฑ์หรือภาชนะ และหากเกี่ยวข้อง ใบรับรองการตรวจสอบคือ: ☐ ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848; หรือ ☐ ไม่เป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848	
ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ	วันที่:
(¹) ระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีแห่งยุโรปลงวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์ และการยกเลิกระเบียบ (EC) ของคณะมนตรีแห่งยุโรป ฉบับที่ 834/2007 (OJ L 150, 14.6.2018, หน้า 1) (²) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/1698 ลงวันที่ 13 กรกฎาคม 2021 ซึ่งเพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีข้อกำหนดเกี่ยวกับขั้นตอนสำหรับการรับรองหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่มีอำนาจในการดำเนินการควบคุมผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์อินทรีย์ในประเทศที่สาม และพร้อมกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการกำกับดูแลและการควบคุม รวมถึงการดำเนินการอื่นๆที่จะดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเหล่านั้น (OJ L 336, 23.9.2021, หน้า 7) (³) ข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/1342 ลงวันที่ 27 พฤษภาคม 2021 ซึ่งเพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับข้อมูลที่จะส่งโดยประเทศที่สามและโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเพื่อวัตถุประสงค์ในการกำกับดูแลการรับรองภายใต้มาตรา 33(2) และ (3) ของข้อบังคับคณะมนตรี (EC) หมายเลข 834/2007 สำหรับผลิตภัณฑ์อินทรีย์ที่นำเข้า และมาตรการที่จะดำเนินการในการใช้การกำกับดูแลดังกล่าว (OJ L 292, 16.8.2021, หน้า 20)	

ส่วนที่ 2

หมายเหตุสำหรับการกรอกแบบฟอร์มใบรับรองการตรวจสอบ

ในช่อง 1 ถึง 18 จะต้องกรอกโดยหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องหรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม

กล่องที่ 1: ชื่อ ที่อยู่ และรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการรับรองตามมาตรา 46 หรืออ้างอิงในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการแต่งตั้งโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจของประเทศที่สามที่อ้างอิงในมาตรา 47 หรือ 48 ของระเบียบดังกล่าว หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมนี้กรอกในช่องที่ 2 ถึง 18 ด้วย

กล่อง 2: กล่องนี้ระบุทบทวนของข้อบังคับ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับการออกและการใช้ใบรับรองนี้ ระบุทบทวนที่เกี่ยวกับ

กล่องที่ 3: หมายเลขใบรับรองที่ได้รับการกำหนดโดยอัตโนมัติโดยระบบควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญทางอิเล็กทรอนิกส์ (TRACES)

ช่องที่ 4: ชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการที่ผลิตหรือแปรรูปผลิตภัณฑ์ในประเทศที่สามที่ระบุในช่องที่ 8

กล่อง 5: ชื่อและที่อยู่ของผู้ดำเนินการส่งออกสินค้าจากประเทศที่ระบุในกล่อง 9 ผู้ส่งออกคือผู้ดำเนินการขั้นสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เกี่ยวกับสินค้าที่ระบุในกล่อง 13 และการปิดผนึกสินค้าในบรรจุภัณฑ์หรือภาชนะที่เหมาะสม ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848

ช่อง 6: เมื่อเกี่ยวข้อง ให้กรอกชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการหนึ่งรายขึ้นไปที่ซื้อหรือขายผลิตภัณฑ์โดยไม่ได้จัดเก็บหรือจัดการผลิตภัณฑ์โดยตรง

ช่องที่ 7: ชื่อและที่อยู่ของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานที่มีหน้าที่ติดตามการปฏิบัติตามกฎเกณฑ์การผลิตหรือการแปรรูปผลิตภัณฑ์ในด้านการผลิตอินทรีย์ในประเทศที่ระบุในช่องที่ 8

ช่องที่ 8: ประเทศต้นกำเนิด หมายถึง ประเทศที่ผลิต/ปลูก หรือแปรรูปผลิตภัณฑ์

กล่อง 9: ประเทศผู้ส่งออก หมายถึง ประเทศที่ผลิตภัณฑ์ได้รับการดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อจุดประสงค์ในการเตรียมการตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 และปิดผนึกในบรรจุภัณฑ์หรือภาชนะที่เหมาะสม

กล่อง 10: ในกรณีของสินค้าที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่จัดตรวจสอบชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) ฉบับที่ 2018/848 ให้ระบุชื่อและรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่กำหนดโดย TRACES ให้กับจุดตรวจสอบชายแดนที่สินค้ามาถึงสหภาพเป็นแห่งแรก ซึ่งจะมีการควบคุมอย่างเป็นทางการตามมาตรา 6(1) ของระเบียบมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 (⁵)

ในกรณีของสินค้าที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจสอบชายแดนตามมาตรา 3 ของข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 (⁶) โปรดระบุชื่อและรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่กำหนดโดย TRACES ให้กับจุดปล่อยเพื่อให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระในสหภาพยุโรป ตามความเหมาะสม โดยที่การควบคุมอย่างเป็นทางการจะดำเนินการตามมาตรา 6(1) ของข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/2306

ข้อมูลในกล่องนี้สามารถอัปเดตได้โดยผู้นำเข้าหรือตัวแทนก่อนที่สินค้าจะมาถึงด่านตรวจสอบชายแดนหรือที่จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี ตามความเหมาะสม

ช่องที่ 11: ประเทศปลายทาง หมายถึง ประเทศผู้รับสินค้านำเข้าในสหภาพยุโรป

กล่อง 12: ชื่อ ที่อยู่ และหมายเลขการลงทะเบียนและระบุตัวผู้ประกอบการทางเศรษฐกิจ (EORI) ตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 1 ข้อ (18) ของข้อบังคับที่มอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2015/2446 (⁷) ของผู้นำเข้า ตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 2 ข้อ (1) ของข้อบังคับการนำไปปฏิบัติของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307 (⁸) ซึ่งนำสินค้าไปปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีไม่ว่าจะด้วยตัวเองหรือผ่านตัวแทน

กล่องที่ 13: รายละเอียดของสินค้า ซึ่งประกอบด้วย:

- การบ่งชี้ว่าผลิตภัณฑ์เป็นออร์แกนิกหรืออยู่ระหว่างการแปลง
- รหัส Combined Nomenclature (CN) ตามที่อ้างอิงในข้อบังคับสหภาพยุโรป (EEC) หมายเลข 2658/87 (⁹) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง (ระดับ 8 หลักหากเป็นไปได้)
- ชื่อทางการค้า;
- หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์ตามภาคผนวก II ของข้อบังคับการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 (¹⁰)
- จำนวนแพ็คเกจ (จำนวนกล่อง, กล่องกระดาษ, ถุง, ถัง ฯลฯ);
- หมายเลขล็อต; และ
- น้ำหนักสุทธิ

กล่องที่ 14: หมายเลขคอนเทนเนอร์: ไม่จำเป็น

กล่องที่ 15: หมายเลขซีล: ไม่บังคับ

กล่องที่ 16: น้ำหนักรวมทั้งหมดแสดงเป็นหน่วยที่เหมาะสม (กก. ลิตร ฯลฯ)

กล่องที่ 17 : ยานพาหนะที่ใช้ขนส่งจากประเทศต้นทางจนถึงเวลาที่สินค้ามาถึงด่านตรวจคนเข้าเมืองหรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี เพื่อการตรวจสอบการขนส่งและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบรูปแบบการขนส่ง: เครื่องบิน เรือ รถไฟ ยานพาหนะทางถนน อื่นๆ

การระบุวิธีการขนส่ง: สำหรับเครื่องบิน ให้ใช้หมายเลขเที่ยวบิน สำหรับเรือ ให้ใช้ชื่อเรือ สำหรับทางรถไฟ ให้ใช้หมายเลขขบวนรถและหมายเลขตู้สินค้า สำหรับการขนส่งทางถนน ให้ใช้แผ่นป้ายทะเบียนพร้อมแผ่นป้ายหมายเลขรถพ่วง (ถ้ามี)

ในกรณีเรือข้ามฟาก โปรดระบุเรือและยานพาหนะทางบกพร้อมระบุยานพาหนะทางบกและเรือข้ามฟากตามกำหนดการ

ช่องที่ 18: คำประกาศของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรอง เลือกระเบียบข้อบังคับที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการที่เหมาะสม ลายมือชื่อของผู้มีอำนาจและตราประทับจำเป็นต้องใช้เฉพาะในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบออกในรูปแบบกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2565 ตามมาตรา 11(1) ของระเบียบข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306)

ช่องที่ 19: ชื่อ ที่อยู่ และหมายเลข EORI ตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1 ข้อ (18) ของระเบียบมอบหมาย (EU) 2015/2446 ของผู้รับผิดชอบสินค้าตามที่กำหนดไว้ในข้อ 2 ข้อ (2) ของระเบียบปฏิบัติ (EU) 2021/2307 ผู้นำเข้าที่ระบุในกล่องจดหมาย 12 ต้องกรอกช่องนี้ หากผู้รับผิดชอบสินค้าไม่ใช่ผู้นำเข้ารายนั้น

กล่อง 20: ในกรณีการขนส่งผลิตภัณฑ์ที่ต้องการวางขายในตลาดสหภาพในฐานะผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์ที่กำลังอยู่ระหว่างการแปลงที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่จุดตรวจสอบชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ให้ระบุวันที่และเวลาที่คาดว่าจะมาถึงที่จุดตรวจสอบชายแดน

ในกรณีการขนส่งผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่จุดตรวจสอบชายแดนตามข้อบังคับที่มอบหมายโดยคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ให้ระบุวันที่และเวลาที่คาดว่าจะมาถึง ณ จุดปล่อยให้มีการหมุนเวียนอย่างเสรีตามข้อบังคับดังกล่าว

กล่องที่ 21: ให้ผู้นำเข้า หรือผู้ดำเนินการที่รับผิดชอบการขนส่งกรอกแบบฟอร์มนี้ เพื่อขอให้มีการถ่ายโอนสินค้าไปยังจุดควบคุมในสหภาพเพื่อการตรวจสอบอย่างเป็นทางการเพิ่มเติม หากสินค้านี้ดังกล่าว

ได้รับการคัดเลือกให้ตรวจสอบเอกลักษณ์และกายภาพโดยเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ ณ จุดควบคุมชายแดน กล่องนี้ใช้เฉพาะกับสินค้าที่อยู่ภายใต้การตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ จุดควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) แห่งระเบียบ (EU) 2018/848

ช่องที่ 22: ระบุชื่อจุดควบคุมในประเทศสมาชิกที่จะส่งผลิตภัณฑ์ไปตรวจสอบตัวตนและกายภาพ หากหน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจสอบชายแดนเลือกให้ตรวจสอบดังกล่าว ผู้นำเข้าหรือผู้ดำเนินการที่รับผิดชอบการจัดส่งจะต้องกรอกให้ครบถ้วน ช่องนี้ใช้เฉพาะกับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจสอบชายแดน ตามมาตรา 45(5) แห่งระเบียบ (EU) 2018/848

ช่องที่ 23 : ช่องนี้ต้องกรอกโดยหน่วยงานที่เกี่ยวข้องและผู้นำเข้า

กรณีสินค้าที่อยู่ระหว่างการตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจสอบชายแดน จะต้องให้หน่วยงานที่รับผิดชอบ ณ จุดตรวจสอบชายแดนกรอกช่องนี้

ต้องมีลายเซ็นของผู้ได้รับอนุญาตในกรณีของใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองเป็นกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(2) ของข้อบังคับมอหมาย (EU) 2021/2306

กล่องที่ 24: ชื่อและที่อยู่ของผู้รับสินค้านำเข้าในสหภาพยุโรป ผู้นำเข้าต้องกรอกกล่องนี้ให้ครบถ้วน

ช่อง 25: หน่วยงานที่มีอำนาจต้องกรอกช่องนี้หลังจากดำเนินการตรวจสอบเอกสารตามมาตรา 6 ของระเบียบมอหมาย (EU) 2021/2306 หากการตรวจสอบเอกสารไม่เป็นที่น่าพอใจ ต้องกรอกช่อง 30

หน่วยงานนั้นจะต้องระบุว่ามีการเลือกการจัดส่งโดยการตรวจสอบข้อมูลประจำตัวและทางกายภาพหรือไม่

จำเป็นต้องมีลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่มีคุณสมบัติเฉพาะในกรณีที่หน่วยงานที่มีอำนาจแตกต่างจากหน่วยงานที่ระบุในช่อง 30 จำเป็นต้องมีลายเซ็นด้วยลายมือของผู้มีอำนาจเฉพาะในกรณีที่เป็นการรับรองการตรวจสอบที่รับรองเป็นกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2565 ตามมาตรา 11(2) ของข้อบังคับมอหมาย (EU) 2021/2306

กล่องที่ 26: ให้หน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจผ่านแดนกรอกแบบฟอร์ม หากสินค้าถูกเลือกให้ตรวจสอบเอกลักษณ์และกายภาพ และหากสินค้านั้นสามารถส่งต่อไปยังจุดตรวจผ่านการตรวจสอบอย่างเป็นทางการเพิ่มเติมได้ กล่องนี้ใช้เฉพาะกับสินค้าที่อยู่ภายใต้การตรวจสอบอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจผ่านแดน ตามมาตรา 45(5) แห่งระเบียบ (EU) 2018/848

ช่องที่ 27: ในกรณีที่มีการถ่ายโอนสินค้าไปยังจุดควบคุม ให้ระบุชื่อจุดควบคุมในประเทศสมาชิกที่ต้องการถ่ายโอนสินค้าเพื่อตรวจสอบตัวตนและกายภาพ พร้อมระบุรายละเอียดการติดต่อ และรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่ TRACES กำหนดให้กับจุดควบคุม กรอกโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดควบคุมชายแดน ช่องนี้ใช้เฉพาะกับสินค้าที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดควบคุมชายแดน ตามมาตรา 45(5) แห่งระเบียบ (EU) 2018/848

กล่องที่ 28: โปรดดูคำแนะนำในกล่องที่ 17 จะต้องกรอกในช่องนี้ในกรณีที่สินค้าถูกโอนไปยังจุดควบคุมเพื่อตรวจสอบข้อมูลประจำตัวและทางกายภาพ

กล่องที่ 29 : ในช่องนี้ต้องกรอกโดยเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจในกรณีที่เลือกผลิตภัณฑ์เพื่อตรวจสอบเอกลักษณ์และกายภาพ

กล่องที่ 30: หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องกรอกกล่องนี้หลังจากเตรียมการตามที่อ้างถึงในมาตรา 7(1) ของข้อบังคับมอหมาย (EU) 2021/2306 เมื่อบังคับใช้ และในทุกกรณีหลังจากตรวจยืนยันการจัดส่งตามมาตรา 6(1) และ (2) ของข้อบังคับดังกล่าว

หน่วยงานที่มีอำนาจต้องเลือกตัวเลือกที่เหมาะสม โดยเพิ่มข้อมูลเพิ่มเติมที่เกี่ยวข้องหากจำเป็น โดยเฉพาะอย่างยิ่ง หากเลือกตัวเลือก “ไม่สามารถปล่อยสินค้าให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ” หรือ “สามารถ

ปล่อยบางส่วนของสินค้าให้หมุนเวียนได้อย่างอิสระ” ต้องระบุข้อมูลที่เกี่ยวข้องไว้ในส่วน “ข้อมูลเพิ่มเติม”

ในกรณีที่สินค้าอยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดตรวจชายแดน หน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจชายแดนจะต้องกรอกแบบฟอร์มนี้ให้ครบถ้วน ในกรณีที่สินค้าถูกโอนไปยังจุดตรวจเพื่อการตรวจสอบตัวตนและการตรวจสอบทางกายภาพตามมาตรา 6 ของระเบียบว่าด้วยสินค้าที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 หน่วยงานผู้มีอำนาจ ณ จุดตรวจนั้นจะต้องกรอกแบบฟอร์มนี้ให้ครบถ้วน

ภายใต้หัวข้อ 'หน่วยงานที่รับผิดชอบด้านควบคุมชายแดน/จุดควบคุม/จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี' ให้กรอกชื่อหน่วยงานที่เกี่ยวข้องตามความเหมาะสม

จำเป็นต้องมีลายเซ็นของผู้ได้รับอนุญาตเฉพาะในกรณีของใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองเป็นกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(2) ของข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กล่องที่ 31: ผู้รับสินค้านายแรกจะต้องกรอกกล่องนี้เมื่อรับสินค้าหลังจากปล่อยให้มีการหมุนเวียนอย่างเสรี โดยเลือกหนึ่งตัวเลือกหลังจากดำเนินการตรวจสอบตามที่กำหนดไว้ในข้อ 6 ของภาคผนวก III ของข้อบังคับ (EU) 2018/848

ต้องมีลายเซ็นของผู้รับสินค้านายแรกสำหรับใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองเป็นกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2565 ตามมาตรา 11(2) ของข้อบังคับมอบหมาย (EU) 2021/2306

(¹) ข้อบังคับ (EU) ฉบับที่ 910/2014 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีแห่งยุโรป ลงวันที่ 23 กรกฎาคม 2014 ว่าด้วยบริการระบุตัวตนทางอิเล็กทรอนิกส์และการเชื่อถือสำหรับธุรกรรมทางอิเล็กทรอนิกส์ในตลาดภายในและการยกเลิกคำสั่ง 1999/93/EC (OJ L 257, 28.8.2014, หน้า 73)

(²) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/1698 ลงวันที่ 13 กรกฎาคม 2021 ซึ่งเพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีข้อกำหนดเกี่ยวกับขั้นตอนสำหรับการรับรองหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่มีอำนาจในการดำเนินการควบคุมผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์อินทรีย์ในประเทศที่สาม และพร้อมกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการกำกับดูแลและการควบคุมและการดำเนินการอื่นๆ ที่จะดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเหล่านั้น (OJ L 336, 23.9.2021, หน้า 7)

(³) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ลงวันที่ 10 ตุลาคม 2019 ซึ่งเสริมข้อบังคับ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีเกี่ยวกับกฎสำหรับกรณีและเงื่อนไขที่การตรวจสอบข้อมูลประจำตัวและการตรวจสอบทางกายภาพของสินค้าบางประเภทอาจดำเนินการได้ที่จุดควบคุม และการตรวจสอบเอกสารอาจดำเนินการได้ที่ระยะห่างจากจุดควบคุมชายแดน (OJ L 321, 12.12.2019, หน้า 64)

(⁴) ข้อบังคับ (EU) ฉบับที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีแห่งสหภาพยุโรป ลงวันที่ 9 ตุลาคม 2013 กำหนดประมวลกฎหมายศุลกากรของสหภาพ (OJ L 269 10.10.2013, หน้า 1)

(⁵) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) ฉบับที่ 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 ซึ่งเพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับการขนส่งผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการผลิตที่ดัดแปลงที่จะนำเข้าสู่สหภาพและเกี่ยวกับใบรับรองการตรวจสอบ (OJ L 461, 27.12.2021, หน้า 13)

(⁶) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 ซึ่งเพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับกรณีและเงื่อนไขที่ผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ระหว่างการแปลงได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการ ณ จุดควบคุมชายแดน สถานที่ควบคุมอย่างเป็นทางการสำหรับผลิตภัณฑ์ดังกล่าว และแก้ไขข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 และ (EU) หมายเลข 2019/2124 (OJ L 461, 27.12.2021, หน้า 5)

(⁷) ข้อบังคับมอบหมายของคณะกรรมการ (EU) 2015/2446 ลงวันที่ 28 กรกฎาคม 2015 เสริมข้อบังคับ (EU) หมายเลข 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีเกี่ยวกับกฎเกณฑ์โดยละเอียดที่เกี่ยวข้องกับบทบัญญัติบางประการของประมวลกฎหมายศุลกากรของสหภาพ (OJ L 343, 29.12.2015, หน้า 1)

(⁸) ข้อบังคับการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (สหภาพยุโรป) 2021/2307 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 กำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับเอกสารและการแจ้งเดือนที่จำเป็นสำหรับผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่กำลังอยู่ระหว่างการแปลงที่ตั้งใจจะนำเข้าสู่สหภาพ (OJ L 461, 27.12.2021, หน้า 30)

(⁹) ข้อบังคับสภายุโรป (EEC) ฉบับที่ 2658/87 ลงวันที่ 23 กรกฎาคม พ.ศ. 2530 ว่าด้วยอัตราภาษีศุลกากรและช่องทางสถิติ และว่าด้วยอัตราภาษีศุลกากรรวม (OJ L 256, 7.9.1987, หน้า 1)

(¹⁰) ข้อบังคับการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 ที่กำหนดกฎเกณฑ์บางประการเกี่ยวกับใบรับรองที่ออกให้แก่ผู้ประกอบการ กลุ่มผู้ประกอบการ และผู้ส่งออกในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่กำลังอยู่ในระหว่างการแปลงเข้าสู่สหภาพ และจัดทำรายชื่อหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (OJ L 297, 20.8.2021, หน้า 24)