

ระเบียบปฏิบัติของคณะกรรมการ (EU) 2021/279**วันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2564**

วางกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรป และสภาว่าด้วยการควบคุมและมาตรการอื่น ๆ เพื่อให้มั่นใจถึงความสามารถในการตรวจสอบย้อนกลับและการปฏิบัติตามข้อกำหนดในการผลิตออร์แกนิกและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก

(ข้อความที่เกี่ยวข้องกับ EEA)

คณะกรรมการยุโรป

โดยคำนึงถึงสนธิสัญญาว่าด้วยการทำงานของสหภาพยุโรป

โดยคำนึงถึงกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีลงวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกกฎข้อบังคับของสภา (EC)

หมายเลข 834/2007 (¹) และโดยเจพาะมาตรา 28 (3)(ก), 29(8)(ก), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9), 41(5) และ 43(7) ของสิ่งดังกล่าว,

ในทางตรงกันข้าม:

- (1) บทที่ 3 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 วางกฎการผลิตทั่วไปสำหรับผู้ปฏิบัติงาน รวมถึงมาตรการป้องกันเพื่อหลีกเลี่ยงการมีผลิตภัณฑ์และสารที่ไม่ได้รับอนุญาต และมาตรการที่จะต้องดำเนินการในกรณีที่มีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตอยู่ด้วย . เพื่อให้แน่ใจว่าเงื่อนไขที่สอดคล้องสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบนั้น ควรมีการวางกฎเพิ่มเติมบางประการ
- (2) เมื่อพิจารณาถึงความสำคัญของมาตรการป้องกันที่ผู้ปฏิบัติงานต้องใช้เพื่อหลีกเลี่ยงการมีผลิตภัณฑ์และสารที่ไม่ได้รับอนุญาตซึ่งอ้างถึงในมาตรา 28 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 จึงเหมาะสมที่จะกำหนดขั้นตอนขั้นตอนที่ต้องปฏิบัติตามและข้อกำหนดที่เกี่ยวข้อง เอกสารที่ต้องจัดเตรียมในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานสงสัยว่าเนื่องจากมีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต ว่าผลิตภัณฑ์ที่มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้หรือวางตลาดเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือที่เปลี่ยนสภาพไม่ เป็นไปตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848
- (3) เพื่อให้มั่นใจว่าแนวทางที่เป็นเอกภาพทั่วทั้งสหภาพเกี่ยวกับการสอบสวนอย่างเป็นทางการที่อ้างถึงในมาตรา 29(1)(a) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ในกรณีที่มีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตในอินทรีย์หรือ ผลิตภัณฑ์ที่อยู่ระหว่างการแปลง กฎเพิ่มเติมที่ครอบคลุมองค์ประกอบที่ต้องพิจารณาเมื่อดำเนินการสอบสวนอย่างเป็นทางการ ควรกำหนดผลลัพธ์ที่คาดหวังของการสอบสวนอย่างเป็นทางการ รวมถึงภาระผูกพันในการรายงานขั้นต่ำ
- (4) บทที่ 4 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 กำหนดข้อกำหนดเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์แปรรูป เพื่อให้มั่นใจว่ามีเงื่อนไขที่เหมือนกันสำหรับการปฏิบัติตามกฎระเบียบนั้น ควรมีการวางกฎเพิ่มเติมบางประการเกี่ยวกับสถานที่และลักษณะของสิ่งบ่งชี้บางอย่างบนฉลาก
- (5) บทที่ 5 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 วางกฎเกณฑ์สำหรับการรับรองผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน เพื่อให้มั่นใจว่าเงื่อนไขที่สอดคล้องสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบนั้น ควรวางกฎเพิ่มเติมบางประการสำหรับการรับรองกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

- (6) เพื่อประโยชน์ของประสิทธิภาพและต้นทุนการดำเนินงานที่เหมาะสมของระบบสำหรับการควบคุมภายใน (ICS) จึงเหมาะสมที่จะจัดให้มีขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน ด้วยการกำหนดขีดจำกัดนี้ คาดว่า ICS จะสามารถรับรองการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของสมาชิกทุกคนของกลุ่มตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 โดยใช้การควบคุมภายในและการฝึกอบรมที่จำเป็น นอกจากนี้ หน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม (ตามความเหมาะสม) ที่รับรองกลุ่มสามารถตรวจสอบซ้ำสมาชิกในจำนวนที่เหมาะสมได้ การจำกัดขนาดจะให้การรับประกันเพิ่มเติมสำหรับรายชื่อสมาชิกที่อัปเดต การแลกเปลี่ยนข้อมูลอย่างรวดเร็วและสม่ำเสมอกับหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม และรับรองว่ามีการดำเนินการตามมาตรการที่เพียงพอ อย่างไรก็ตาม ขนาดสูงสุดควรคำนึงว่ากลุ่มผู้ปฏิบัติงานควรสามารถสร้างทรัพยากรเพียงพอเพื่อสร้าง ICS ที่มีประสิทธิภาพโดยอาศัยพนักงานที่มีคุณสมบัติ
- (7) เพื่อเป็นหลักฐานการปฏิบัติตามข้อกำหนดและเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลและแบ่งปันความรู้ได้ ควรจัดทำรายการเอกสารและบันทึกที่กลุ่มผู้ปฏิบัติงานต้องเก็บไว้เพื่อวัตถุประสงค์ของ ICS
- (8) ICS ควรถือเป็นพื้นฐานสำหรับการรับรองกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน ดังนั้น ผู้จัดการ ICS ควรจะต้องแจ้งหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม (ตามความเหมาะสม) ที่ให้ใบรับรองเกี่ยวกับประเด็นที่สำคัญที่สุด เช่น ข้อสงสัยเรื่องการไม่ปฏิบัติตาม การระงับหรือถอนตัวของสมาชิก และการห้ามใด ๆ การวางตลาดผลิตภัณฑ์ที่เป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์แปรรูป
- (9) บทที่ 6 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 วางกฎเกณฑ์สำหรับการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ เพื่อให้แน่ใจว่าเงื่อนไขที่สอดคล้องสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบนั้น ควรมีการวางกฎเพิ่มเติมบางประการ
- (10) เพื่อให้มั่นใจถึงความต่อเนื่องของระบบควบคุมระดับชาติในปัจจุบันในประเทศสมาชิก ควรมีการกำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับเปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำสำหรับการควบคุมและการสุ่มตัวอย่างอย่างเป็นทางการ
- (11) ด้วยมุมมองที่จะขจัดความแตกต่างที่สำคัญในการใช้บัญชีรายชื่อมาตรฐานระดับชาติในปัจจุบันในประเทศสมาชิก ควรมีการสร้างแม่แบบทั่วไปสำหรับบัญชีรายชื่อมาตรฐาน และแนวปฏิบัติเพิ่มเติมเกี่ยวกับการจำแนกประเภทของการไม่ปฏิบัติตาม และควรจัดให้มีมาตรการที่เหมาะสม สำหรับ.
- (12) ข้อมูลเกี่ยวกับข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตามหรือการไม่ปฏิบัติตามที่กำหนดขึ้นซึ่งส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลงสภาพ ควรมีการแบ่งปันระหว่างประเทศสมาชิกและคณะกรรมการโดยตรงและมีประสิทธิภาพมากที่สุดเท่าที่จะเป็นไปได้ โดยหลักแล้วเพื่อให้หน่วยงานผู้มีอำนาจทั้งหมด เกี่ยวข้องกับการสอบสวนอย่างเป็นทางการและใช้มาตรการที่จำเป็นตามที่กำหนดในมาตรา 29(1) และ (2) มาตรา 41(1) (2) และ (3) และมาตรา 42 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 นอกจากนี้ สมควรกำหนดรายละเอียดและขั้นตอนการแบ่งปันข้อมูลดังกล่าว รวมถึงการทำงานของระบบสารสนเทศเกษตรอินทรีย์ด้วย ในบริบทดังกล่าว กฎข้อบังคับนี้ควรชี้แจงด้วยว่า ในกรณีที่มีข้อสงสัยหรือการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ไม่เปลี่ยนรูปซึ่งค้นพบโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม ข้อมูลดังกล่าวควรถูกถ่ายโอนไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจโดยไม่ชักช้า เจ้าหน้าที่. ท้ายที่สุด ระเบียบนี้ควรระบุอย่างน้อยข้อมูลใดที่ควรแบ่งปันโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมกับหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานที่มีอำนาจของพวกเขา และกำหนดภาระหน้าที่สำหรับหน่วยงานที่มีอำนาจในการใช้มาตรการที่เหมาะสมและจัดทำขั้นตอนที่จัดทำเป็นเอกสารเพื่อให้สามารถดำเนินการดังกล่าวได้ การแลกเปลี่ยนข้อมูลในอาณาเขตของตน

- (13) กลุ่มผู้ประกอบการในประเทศที่สามที่ดำเนินงานตาม Council Regulation (EC) No 834/2007 (²) และ Commission Regulations (EC) No 889/2008 (³) และ (EC) No 1235/2008 (⁴) อาจมี หมายเลข ของสมาชิกสูงกว่าขนาดสูงสุดที่กำหนดโดยระเบียบนี้ อย่างมีนัยสำคัญ การจัดตั้งกลุ่มผู้ ปฏิบัติงานใหม่ที่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใหม่นี้ อาจบ่งบอกถึงการปรับเปลี่ยนที่จำเป็นที่จำเป็นสำหรับการ จัดตั้งนิติบุคคลที่เกี่ยวข้อง ICS และองค์ประกอบที่จำเป็นสำหรับการรับรองโดยหน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุม ดังนั้น ควรกำหนดระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านสูงสุด 3 ปี ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2022 สำหรับกลุ่มผู้ปฏิบัติงานเหล่านั้น เพื่ออนุญาตให้ดำเนินการปรับเปลี่ยนที่จำเป็น เพื่อให้สอดคล้องกับขนาดสูงสุดใหม่
- (14) ข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องกับบัญชีรายชื่อมาตรการระดับชาติอาจบ่งบอกถึงการเปลี่ยนแปลงบัญชีรายชื่อ มาตรการระดับชาติที่มีอยู่แล้วซึ่งได้รับการพัฒนาในประเทศสมาชิกจนถึงปัจจุบัน โดยเป็นไป ตามกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007 และ (EC) หมายเลข 889/2008 ดังนั้น ควรกำหนดระยะ ระยะเวลาการเปลี่ยนผ่านสูงสุด 1 ปี ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2022 สำหรับประเทศสมาชิกทั้งหมดที่ เกี่ยวข้องกับบัญชีรายชื่อมาตรการระดับชาติที่มีอยู่ เพื่ออนุญาตให้พวกเขาดำเนินการปรับปรุงที่ จำเป็นหรือแทนที่บัญชีรายชื่อมาตรการระดับชาติของตน ปฏิบัติตามข้อกำหนดใหม่
- (15) เพื่อความชัดเจนและความแน่นอนทางกฎหมาย กฎระเบียบนี้ควรใช้ตั้งแต่วันที่ที่มีการใช้กฎระเบียบ (EU) 2018/848
- (16) มาตรการที่บัญญัติไว้ในระเบียบนี้ให้เป็นไปตามความเห็นของคณะกรรมการการผลิตอินทรีย์ ได้นำกฎระเบียบนี้ไปใช้:

หัวข้อที่ 1

ขั้นตอนขั้นตอนที่ต้องปฏิบัติตามโดยผู้ปฏิบัติงานในกรณีที่สงสัยว่าไม่ปฏิบัติตามเนื่องจากมี ผลลัพธ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

1. เพื่อตรวจสอบว่าสามารถพิสูจน์ข้อสงสัยได้หรือไม่ตามมาตรา 28(2)(b) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ผู้ดำเนินการจะต้องคำนึงถึงองค์ประกอบต่อไปนี้:
 - (ก) ในกรณีที่สงสัยว่าการไม่ปฏิบัติตามเกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกขาเข้าหรือผลิตภัณฑ์แปรรูป ผู้ปฏิบัติงานต้องตรวจสอบว่า:
 - (ฉ) ข้อมูลบนฉลากของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์แปรรูปและข้อมูลในเอกสารประกอบ ตรงกัน
 - (สอง) ข้อมูลในใบรับรองที่ซัพพลายเออร์ให้ นั้นเกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่ซื้อจริง
 - (ข) ในกรณีที่มีข้อสงสัยว่าสาเหตุของการมีอยู่ของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตนั้นอยู่ภายใต้ การควบคุมของผู้ปฏิบัติงาน ผู้ปฏิบัติงานจะต้องตรวจสอบสาเหตุที่เป็นไปได้สำหรับการมีอยู่ของ ผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต
2. เมื่อผู้ปฏิบัติงานแจ้งหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามมาตรา 28(2)(d) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ทราบตามความเหมาะสม เกี่ยวกับข้อสงสัยที่พิสูจน์ได้หรือ เมื่อไม่สามารถจัดข้อสงสัยได้ ผู้ปฏิบัติงานจะต้องจัดเตรียมองค์ประกอบต่อไปนี้ หากเกี่ยวข้องและ หากมี:
 - (ก) ข้อมูลและเอกสารเกี่ยวกับซัพพลายเออร์ (ใบส่งมอบ, ใบแจ้งหนี้, ใบรับรองของซัพพลายเออร์, ใบรับรองการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก (COI))
 - (ข) การตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์โดยระบุล็อต ปริมาณสต็อก และปริมาณผลิตภัณฑ์ที่ขาย

- (ค) ผลการตรวจทางห้องปฏิบัติการ จากห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรองเมื่อเกี่ยวข้องและพร้อมใช้งาน
- (ง) ใบเก็บตัวอย่างโดยระยะเวลา สถานที่ และวิธีการเก็บตัวอย่าง
- (จ) ข้อมูลใดๆ เกี่ยวกับข้อสงสัยก่อนหน้านี้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตโดยเฉพาะ
- (ฉ) เอกสารที่เกี่ยวข้องอื่น ๆ ทั้งหมดเพื่อชี้แจงกรณี

ข้อ 2

วิธีการสอบสวนอย่างเป็นทางการ

1. โดยไม่กระทบต่อมาตรา 38(2) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 เมื่อดำเนินการสอบสวนอย่างเป็นทางการที่อ้างถึงในมาตรา 29(1)(a) ของข้อบังคับนั้น เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุม ตามความเหมาะสม หรือหน่วยงานควบคุมต้องกำหนดอย่างน้อยดังต่อไปนี้
 - (ก) ชื่อ การระบุรุ่น กรรมสิทธิ์ และที่ตั้งทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์แปรรูปที่เกี่ยวข้อง
 - (ข) ไม่ว่าผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องยังคงอยู่ในตลาดเป็นผลิตภัณฑ์อินทรีย์หรือผลิตภัณฑ์แปรรูปหรือใช้ในการผลิตอินทรีย์หรือไม่
 - (ค) ประเภท ชื่อ ปริมาณ และข้อมูลอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตในปัจจุบัน
 - (ง) ในขั้นตอนการผลิต การเตรียม การจัดเก็บ หรือการจำหน่าย และจุดที่ตรวจพบผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตโดยเฉพาะอย่างยิ่งสำหรับการผลิตพืช ไม่ว่าตัวอย่างจะถูกเก็บก่อนการเก็บเกี่ยวหรือหลังการเก็บเกี่ยว
 - (จ) ไม่ว่าผู้ประกอบการรายอื่นในห่วงโซ่อุปทานจะได้รับผลกระทบหรือไม่
 - (ฉ) ผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการก่อนหน้านี้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลงสภาพและผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้อง
2. การสอบสวนอย่างเป็นทางการจะต้อง ดำเนินการโดยใช้วิธีการและเทคนิคที่เหมาะสม รวมถึงที่อ้างถึงในมาตรา 14 และมาตรา 137(3) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (⁵)
3. การสอบสวนอย่างเป็นทางการอย่างน้อยที่สุดจะต้องสิ้นสุดลงเมื่อ:
 - (ก) ความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์แปรรูป
 - (ข) แหล่งที่มาและสาเหตุของการมีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต
 - (ค) องค์ประกอบที่ระบุไว้ในมาตรา 29(2)(a), (b) และ (c) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848
4. เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมจะต้องจัดทำรายงานขั้นสุดท้ายสำหรับการสอบสวนของทางการแต่ละครั้ง รายงานขั้นสุดท้ายนั้นจะต้องประกอบด้วย:
 - (ก) บันทึกขององค์ประกอบเฉพาะที่จำเป็นตามมาตรานี้
 - (ข) บันทึกข้อมูลที่แลกเปลี่ยนกับหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุมอื่นๆ และหน่วยงานควบคุมและคณะกรรมการที่เกี่ยวข้องกับการสอบสวนอย่างเป็นทางการนี้

ข้อ 3

เงื่อนไขการใช้ข้อบังคับบางประการ

- ข้อบังคับที่ให้ไว้สำหรับผลิตภัณฑ์ที่เปลี่ยนสภาพจากพืชตามมาตรา 30(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะปรากฏใน:
 - สี ขนาด และรูปแบบของตัวอักษรที่ไม่โดดเด่นกว่าคำอธิบายการขายของผลิตภัณฑ์ โดยที่ตัวระบุทั้งหมดจะต้องมีขนาดตัวอักษรเท่ากัน
 - ช่องมองภาพเดียวกันกับหมายเลขรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่อ้างถึงในมาตรา 32(1)(a) ของระเบียบข้อบังคับ (EU) 2018/848
- การแสดงหมายเลขรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามมาตรา 32(1)(a) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องปรากฏในช่องมองภาพเดียวกันกับโลโก้การผลิตแบบออร์แกนิกของสหภาพยุโรป ยูเนียน ซึ่งใช้ในการติดฉลาก
- การบ่งชี้สถานที่ซึ่งวัตถุดิบทางการเกษตรที่ประกอบด้วยผลิตภัณฑ์ได้ถูกทำฟาร์ม ดังที่อ้างถึงในมาตรา 32(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องอยู่ใต้หมายเลขรหัสที่อ้างถึงทันที ในวรรค 2 ของบทความนี้

ข้อ 4

องค์ประกอบและมติของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

สมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการจะต้องลงทะเบียนกับกลุ่มผู้ประกอบการเพียงกลุ่มเดียวสำหรับผลิตภัณฑ์ที่กำหนด รวมถึงในกรณีที่ผู้ประกอบการมีส่วนร่วมในกิจกรรมต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์นั้น

ขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ปฏิบัติงานจะต้องมีสมาชิก 2,000 คน

ข้อ 5

เอกสารและบันทึกของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

กลุ่มผู้ปฏิบัติงานจะต้องเก็บเอกสารและบันทึกต่อไปนี้เพื่อวัตถุประสงค์ของระบบการควบคุมภายใน (ICS):

- รายชื่อสมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการตามการลงทะเบียนของสมาชิกแต่ละคนและประกอบด้วยองค์ประกอบต่อไปนี้สำหรับสมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการแต่ละคน:
 - (ฉันท) ชื่อและบัตรประจำตัว (หมายเลขรหัส);
 - (สอง) รายละเอียดการติดต่อ;
 - (สาม) วันที่ลงทะเบียน;
 - (สี่) พื้นผิวทั้งหมดภายใต้การจัดการของสมาชิก และไม่ว่าจะเป็นส่วนหนึ่งของหน่วยการผลิตอินทรีย์ ในการแปลง หรือไม่ใช่อินทรีย์
 - (ห้า) ข้อมูลในแต่ละหน่วยการผลิตและ/หรือกิจกรรม: ขนาด สถานที่ รวมถึงแผนที่หากมี ผลิตภัณฑ์ วันที่เริ่มต้นของระยะเวลาการแปลง และการประมาณการผลผลิต
 - (หก) วันที่ตรวจสอบภายในครั้งล่าสุดโดยชื่อผู้ตรวจสอบ ICS
- (ปกเกล้า) วันที่ของการควบคุมอย่างเป็นทางการครั้งสุดท้ายที่ดำเนินการโดยเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจเจ้าอยู่ หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมตามชื่อของผู้ตรวจหัว)

(ปกเกล้าวันที่และเวอร์ชันของรายการ
เจ้าอยู่
หัว)

- (ข) ข้อตกลงการเป็นสมาชิกที่ลงนามระหว่างสมาชิกและกลุ่มผู้ประกอบการในฐานะนิติบุคคลซึ่งรวมถึงสิทธิและความรับผิดชอบของสมาชิกด้วย
- (ค) รายงานการตรวจสอบภายในที่ลงนามโดยผู้ตรวจสอบ ICS และสมาชิกที่ได้รับการตรวจสอบของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน และรวมถึงองค์ประกอบอย่างน้อยต่อไปนี้:
 - (ฉ) ชื่อของสมาชิกและที่ตั้งของหน่วยการผลิตหรือสถานที่ รวมถึงศูนย์จัดซื้อและรวบรวมที่มีกิจกรรมที่อ้างถึงในมาตรา 36(1)(a) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ขึ้นอยู่กับการตรวจสอบที่เกิดขึ้น
 - (ช) วันที่และเวลาเริ่มต้นและสิ้นสุดของการตรวจสอบภายใน
 - (ฌ) ผลการตรวจสอบ;
 - (ฉี) ขอบเขต/ขอบเขตการตรวจสอบ
 - (ฉี) วันที่ออกรายงาน
 - (ฉี) ชื่อผู้ตรวจสอบภายใน
- (ง) บันทึกการฝึกอบรมของผู้ตรวจสอบ ICS ประกอบด้วย:
 - (ฉ) วันที่จัดอบรม
 - (ช) หัวข้อการฝึกอบรม
 - (ฌ) ชื่อเทรนเนอร์
 - (ฉี) ลายเซ็นของผู้เข้ารับการฝึกอบรม
 - (ฉี) หากเหมาะสม การประเมินความรู้ที่ได้รับ
- (จ) บันทึกการฝึกอบรมของสมาชิกกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน
- (ฉ) บันทึกของมาตรการที่ใหม่ในกรณีที่ผู้จัดการ ICS ไม่ปฏิบัติตาม ซึ่งจะรวมถึง:
 - (ฉ) สมาชิกที่อยู่ภายใต้มาตรการในกรณีที่ใหม่ปฏิบัติตาม รวมถึงการระงับ ถอนออก หรือจำเป็นต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงใหม่
 - (ช) เอกสารแสดงการไม่ปฏิบัติตามที่ระบุ;
 - (ฌ) เอกสารการติดตามผลมาตรการ
- (ข) บันทึกการตรวจสอบย้อนกลับ รวมถึงข้อมูลเกี่ยวกับปริมาณในกิจกรรมต่อไปนี้ตามที่เกี่ยวข้อง:
 - (ฉ) การจัดซื้อและจำหน่ายปัจจัยการผลิตในฟาร์มรวมทั้งวัสดุสิ้นพันธุ์ของพืชโดยกลุ่ม
 - (ช) การผลิตรวมถึงการเก็บเกี่ยว
 - (ฌ) การจัดเก็บ;
 - (ฉี) การเตรียม;
 - (ฉี) การส่งมอบผลิตภัณฑ์จากสมาชิกแต่ละรายไปยังระบบการตลาดรวม
 - (ฉี) การวางตลาดผลิตภัณฑ์โดยกลุ่มผู้ประกอบการ
- (ขม) ข้อตกลงและสัญญาที่เป็นลายลักษณ์อักษรระหว่างกลุ่มผู้ประกอบการและผู้รับเหมาช่วง รวมถึงข้อมูลเกี่ยวกับลักษณะของกิจกรรมที่รับเหมาช่วง

(ฉ) การแต่งตั้งผู้จัดการ ICS

(ญ) การแต่งตั้งผู้ตรวจสอบ ICS และรายชื่อผู้ตรวจสอบ ICS

รายชื่อสมาชิกที่อ้างถึงในข้อ (ก) ของย่อหน้าแรกจะต้องได้รับการปรับปรุงโดยผู้จัดการ ICS หลังจากมีการแก้ไขของค้ประกอบใด ๆ ที่ระบุไว้ในข้อ (ก) (i) ถึง (viii) และจะต้องระบุว่า มี สมาชิกถูกพักงาน หรือถอนตัวเนื่องจากมาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามอันเป็นผลจากการตรวจสอบภายในหรือการควบคุมของทางการ

ข้อ 6

การแจ้งเตือนจากผู้จัดการ ICS

ผู้จัดการ ICS จะต้องแจ้งข้อมูลต่อไปนี้ให้หน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมทราบทันทีตามความเหมาะสม:

- (ก) ข้อสงสัยเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามหลักและสำคัญ;
- (ข) การระงับหรือการถอนตัวของสมาชิกหรือหน่วยการผลิตหรือสถานที่ รวมถึงศูนย์จัดซื้อและรวบรวมออกจากกลุ่ม
- (ค) การห้ามวางตลาดผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือแปรรูป รวมถึงชื่อของสมาชิกหรือสมาชิกที่เกี่ยวข้อง ปริมาณที่เกี่ยวข้อง และการระงับ

ข้อ 7

เปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำของการควบคุมและการสุ่มตัวอย่าง

กฎต่อไปนี้เกี่ยวกับเปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำจะต้องนำไปใช้กับการควบคุมอย่างเป็นทางการที่อ้างถึงในมาตรา 38(4) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ที่จะดำเนินการโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจแต่ละแห่ง หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม ตามความเสี่ยง ของการไม่ปฏิบัติตาม:

- (ก) อย่างน้อยร้อยละ 10 ของการควบคุมอย่างเป็นทางการของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานจะต้องดำเนินการโดยไม่ต้องแจ้งให้ทราบล่วงหน้าทุกปี
- (ข) ขั้นต่ำ 10 % ของการควบคุมเพิ่มเติมที่อ้างถึงในมาตรา 38(3) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องดำเนินการทุกปี
- (ค) ขั้นต่ำ 5 % ของจำนวนผู้ประกอบการ ไม่รวมผู้ประกอบการที่ได้รับการยกเว้นตามมาตรา 34(2) และ 35 (8) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 จะต้องอยู่ภายใต้การสุ่มตัวอย่างตามมาตรา 14(h) ของข้อบังคับ (EU)) 2560/625 ทุกปี;
- (ง) สมาชิกขั้นต่ำ 2 % ของผู้ปฏิบัติงานแต่ละกลุ่มจะต้องถูกสุ่มตัวอย่างตามมาตรา 14(h) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ทุกปี
- (จ) ขั้นต่ำร้อยละ 5 ของผู้ประกอบการที่เป็นสมาชิกกลุ่มผู้ประกอบการแต่ไม่น้อยกว่า 10 คน จะต้องได้รับการตรวจสอบซ้ำทุกปี ในกรณีที่กลุ่มผู้ปฏิบัติงานมีสมาชิก 10 คนหรือน้อยกว่านั้น สมาชิกทั้งหมดจะถูกควบคุมโดยเกี่ยวข้องกับการตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดที่อ้างถึงในมาตรา 38(3) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848

ข้อ 8

มาตรการในกรณีที่มีการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด

เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจอาจใช้การเตรียมการแบบเดียวกันที่กำหนดไว้ในภาคผนวก 1 ของข้อบังคับนี้เพื่อพัฒนารายการมาตรการระดับชาติตามที่ระบุไว้ในมาตรา 41(4) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848

บัญชีรายชื่อมาตรการระดับชาตินั้นจะต้องครอบคลุมอย่างน้อย:

- (ก) รายการการไม่ปฏิบัติตามโดยอ้างอิงถึงกฎเฉพาะของข้อบังคับ (EU) 2018/848 หรือการกระทำที่ได้รับมอบอำนาจหรือการดำเนินการที่นำมาใช้ตามข้อบังคับนั้น
- (ข) การจำแนกการไม่ปฏิบัติตามออกเป็น 3 ประเภท คือ รอง สำคัญ และวิกฤต โดยคำนึงถึงเกณฑ์อย่างน้อยดังต่อไปนี้
 - (ฉ) การใช้มาตรการป้องกันที่อ้างถึงในมาตรา 28(1) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 และการควบคุมของตนเองที่อ้างถึงในมาตรา 9(1)(d) ของข้อบังคับ (EU) 2017/625
 - (ส) ผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของสถานะออร์แกนิกหรือในการเปลี่ยนแปลงของผลิตภัณฑ์
 - (สาม) ความสามารถของระบบตรวจสอบย้อนกลับเพื่อค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน
 - (สี่) การตอบสนองต่อคำขอก่อนหน้าโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม
- (ค) มาตรการที่สอดคล้องกับการไม่ปฏิบัติตามประเภทต่างๆ

ข้อ 9

การแลกเปลี่ยนข้อมูล

1. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(1) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจจะใช้ระบบข้อมูลเกษตรอินทรีย์ (OFIS) และแม่แบบที่กำหนดไว้ในภาคผนวก II ของข้อบังคับนี้เพื่อแลกเปลี่ยนข้อมูลกับคณะกรรมการและประเทศสมาชิกอื่น ๆ ตามหลักเกณฑ์ดังต่อไปนี้

(ก) รัฐสมาชิก (ผู้แจ้งรัฐสมาชิก) จะต้องแจ้งให้คณะกรรมการและรัฐสมาชิกที่เกี่ยวข้องหรือรัฐสมาชิก (รัฐสมาชิกที่ได้รับแจ้งหรือรัฐสมาชิก) ทราบอย่างน้อยในสถานการณ์ต่อไปนี้:

(ฉ) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลงสภาพที่มาจากประเทศสมาชิกอื่น

(ส) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์แปรรูปที่นำเข้าจากประเทศที่สามตามมาตรา 45(1) หรือมาตรา 57 ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848

(สาม) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์แปรรูปที่มาจากประเทศสมาชิกที่แจ้ง เนื่องจากอาจมีผลกระทบต่อประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้งตั้งแต่หนึ่งรัฐขึ้นไป (การแจ้งเดือน)

(ข) ในสถานการณ์ที่อ้างถึงในข้อ (ก)(i) และ (ii) รัฐสมาชิกที่ได้รับแจ้งหรือรัฐสมาชิกจะต้องตอบกลับภายใน 30 วันตามปฏิทินนับจากวันที่ได้รับแจ้ง และจะต้องแจ้งให้ทราบเกี่ยวกับการดำเนินการและมาตรการที่ดำเนินการ รวมถึง ผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการและให้ข้อมูลอื่นใดที่มีอยู่และ/หรือกำหนดโดยรัฐสมาชิกที่แจ้ง

(ค) ประเทศสมาชิกที่แจ้งอาจขอให้รัฐสมาชิกที่ได้รับแจ้งหรือรัฐสมาชิกทราบข้อมูลเพิ่มเติมที่จำเป็น

(ง) ประเทศสมาชิกที่แจ้งจะต้องจัดทำรายการที่จำเป็นและการปรับปรุงใน OFIS โดยเร็วที่สุด รวมถึง การปรับปรุงที่เกี่ยวข้องกับผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการของตนเอง

(จ) ในสถานการณ์ที่อ้างถึงในข้อ (ก) (ii) และเมื่อคณะกรรมการได้รับแจ้งจากรัฐสมาชิก คณะกรรมการจะต้องแจ้งให้หน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของประเทศที่สามทราบ ในกรณีที่เกี่ยวข้อง

2. นอกเหนือจากพันธกรณีด้านข้อมูลที่อ้างถึงในมาตรา 32(b) ของข้อบังคับ (EU) 2017/625 หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องแจ้งให้หน่วยงานผู้มีอำนาจที่ได้หาหรือมอบหมายให้ทราบ โดยไม่ชักช้า งานควบคุมอย่างเป็นทางการบางอย่างหรืองานบางอย่างที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ ตามมาตรา 4(3) และมาตรา 28(1) หรือมาตรา 31 ของข้อบังคับนั้น เกี่ยวกับข้อสงสัยหรือการไม่ปฏิบัติตามที่กำหนดขึ้นซึ่งส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของสารอินทรีย์หรือใน ผลิตภัณฑ์ดัดแปลง นอกจากนี้ยังต้องให้ข้อมูลอื่น ๆ ที่จำเป็นโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจนั้นด้วย

3. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(3) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มของผู้ปฏิบัติงาน และ/หรือผู้รับเหมาช่วงถูกควบคุมโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่แตกต่างกัน หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเหล่านั้นจะต้องแลกเปลี่ยน ข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินงานภายใต้การควบคุมของพวกเขา

4. สำหรับวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(3) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 เมื่อผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มของผู้ปฏิบัติงานและ/หรือผู้รับเหมาช่วงเปลี่ยนอำนาจการควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม ผู้ปฏิบัติงานดังกล่าวและ/หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม ที่เกี่ยวข้องจะต้องแจ้งให้พนักงานเจ้าหน้าที่ทราบโดยไม่ชักช้าในการเปลี่ยนแปลงนั้น

หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่จะต้องขอไฟล์ควบคุมของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องจากหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมเดิม หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้านี้อาจต้องส่งมอบไฟล์ควบคุมของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องให้แก่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่โดยไม่ชักช้า รวมถึงบันทึกที่เป็นลายลักษณ์อักษรที่อ้างถึงในมาตรา 38(6) ของระเบียบ (EU) 2018 /848 สถานะของการรับรอง รายการการไม่ปฏิบัติตาม และมาตรการที่เกี่ยวข้องที่ดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้า

หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่จะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าการไม่ปฏิบัติตามที่ระบุไว้ในบันทึกของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้านี้อาจได้รับการแก้ไขโดยผู้ปฏิบัติงาน

5. สำหรับวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(3) ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 ซึ่งผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มของผู้ปฏิบัติงานต้องได้รับการตรวจสอบย้อนกลับและการตรวจสอบความสมดุลของมวล หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมจะต้องแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องเพื่อให้สามารถสรุปผลได้ ของเช็คเหล่านี้

6. เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจต้องใช้มาตรการที่เหมาะสมและจัดทำขั้นตอนปฏิบัติที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลระหว่างพวกเขากับหน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมที่พวกเขาได้หาหรือมอบหมายงานควบคุมอย่างเป็นทางการบางอย่างหรืองานบางอย่างที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ ตลอดจนระหว่างหน่วยงานควบคุมเหล่านั้นและ/หรือหน่วยงานควบคุม

ข้อ 10

บทเฉพาะกาล

1. กลุ่มผู้ประกอบการในประเทศที่สามที่ปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007, (EC) หมายเลข 889/2008 และ (EC) หมายเลข 1235/2008 ก่อนวันที่มีผลใช้บังคับของข้อบังคับนี้และสำหรับฝ่ายบริหารที่สำคัญ การเปลี่ยนแปลงทางกฎหมายและโครงสร้างเป็นสิ่งจำเป็นโดยคำนึงถึงขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ประกอบการที่กำหนดไว้ในวรรคสองของข้อ 4 ของข้อบังคับนี้ โดยจะต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดดังกล่าวตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2025 เป็นอย่างช้าที่สุด

2. บัญชีรายชื่อมาตรการระดับชาติที่พัฒนาขึ้นตามมาตรา 8 จะใช้บังคับตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2566 เป็นอย่างช้าที่สุด

ข้อ 11

การมีผลใช้บังคับและการสมัคร

ระเบียบนี้จะมีผลใช้บังคับในวันที่สี่สิบถัดจากวันที่ตีพิมพ์ในวารสารอย่างเป็นทางการของสหภาพยุโรป โดยจะใช้บังคับตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565

ระเบียบนี้จะมีผลผูกพันทั้งหมดและบังคับใช้โดยตรงในประเทศสมาชิกทั้งหมด

ดำเนินการที่กรุงบรัสเซลส์ วันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2564

สำหรับคณะกรรมการ

ประธาน

เออร์ซูลา ฟอน เดอร์ เลเยน

¹
() OJ L 150, 14.6.2018, น. 1 .

²
() กฎข้อบังคับของสภา (EC) หมายเลข 834/2007 เมื่อวันที่ 28 มิถุนายน 2550 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและกฎการยกเลิก (EEC) หมายเลข 2092/91 (OJ L 189, 20.7.2007, หน้า 1)

³
() กฎข้อบังคับของคณะกรรมการ (EC) ที่ 889/2008 วันที่ 5 กันยายน 2008 ได้วางกฎเกณฑ์โดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบของสภา (EC) เลขที่ 834/2007 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกเกี่ยวกับการผลิต การติดฉลาก และการควบคุมผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก (OJ L 250, 18.9.2008, หน้า 1).

⁴
() Commission Regulation (EC) No 1235/2008 ลงวันที่ 8 ธันวาคม 2008 กำหนดหลักเกณฑ์โดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตาม Council Regulation (EC) No 834/2007 เกี่ยวกับการจัดเตรียมการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์จากประเทศที่สาม (OJ L 334, 12.12 .2551, หน้า 25).

⁵
() ข้อบังคับ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีลงวันที่ 15 มีนาคม 2017 ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมอย่างเป็นทางการอื่น ๆ ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ กฎเกณฑ์ด้านสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์ สุขภาพพืช และ ผลิตภัณฑ์อารักขาพืช แกะไขกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 999/2001, (EC) หมายเลข 396/2005, (EC) หมายเลข 1069/2009, (EC) หมายเลข 1107/2009, (EU) หมายเลข 1151/2012, (EU) หมายเลข 652/2014, (EU) 2016/429 และ (EU) 2016/2031 ของรัฐสภายุโรปและสภา, กฎข้อบังคับของสภา (EC) หมายเลข 1/2005 และ (EC) หมายเลข 1099/2009 และคำสั่งของสภา 98/58/ EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC และ 2008/120/EC และการยกเลิกกฎระเบียบ (EC) หมายเลข 854/2004 และ (EC) หมายเลข 882/2004 ของรัฐสภายุโรปและของ สภา, คำสั่งสภา 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC และ 97/78/EC และการตัดสินใจของสภา 92 /438/EEC (กฎระเบียบการควบคุมอย่างเป็นทางการ) (OJ L 95, 7.4.2017, หน้า 1)

ภาคผนวก 1

การเตรียมการที่เป็นเอกภาพสำหรับการพัฒนาและการประยุกต์ใช้แคตตาล็อกมาตรการระดับชาติตามที่อ้างถึงในมาตรา 8

1. เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจอาจจัดประเภทกรณีของการไม่ปฏิบัติตามให้เป็นกรณีเล็ก ๆ น้อย ๆ สำคัญ หรือวิกฤติ ขึ้นอยู่กับเกณฑ์การจำแนกประเภทในมาตรา 8 เมื่อมีสถานการณ์ใดสถานการณ์หนึ่งต่อไปนี้:

(ก) กรณีของการไม่ปฏิบัติตามจะเป็นเรื่องเล็กน้อยเมื่อ:

(ฉ) มาตรการป้องกันมีความเป็นสัดส่วนและเหมาะสม และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานได้ดำเนินการไว้มีประสิทธิภาพ

(สอง)การไม่ปฏิบัติตามจะไม่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการ
แปลงสภาพ

(สาม)ระบบตรวจสอบย้อนกลับสามารถค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน และ
ห้ามนำผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตแบบออร์แกนิกได้

(ข) กรณีของการไม่ปฏิบัติตามจะมีความสำคัญเมื่อ:

(ฉันท)มาตรการป้องกันไม่สมส่วนและเหมาะสม และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานได้ดำเนินการไว้ไม่มี
ประสิทธิภาพ

(สอง)การไม่ปฏิบัติตามจะส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ในการ
แปลงสภาพ

(สาม)ผู้ปฏิบัติงานไม่ได้แก้ไขการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดเล็กน้อยในเวลาที่เหมาะสม

(สี่) ระบบตรวจสอบย้อนกลับสามารถค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน และ
ห้ามนำผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตแบบออร์แกนิกได้

(ค) กรณีของการไม่ปฏิบัติตามเป็นสิ่งสำคัญเมื่อ:

(ฉันท)มาตรการป้องกันไม่สมส่วนและเหมาะสม และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานได้ดำเนินการไว้ไม่มี
ประสิทธิภาพ

(สอง)การไม่ปฏิบัติตามจะส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ในการ
แปลงสภาพ

(สาม)ผู้ปฏิบัติงานล้มเหลวในการแก้ไขการไม่ปฏิบัติตามหลักๆ ก่อนหน้านี้ หรือล้มเหลวซ้ำแล้วซ้ำ
อีกในการแก้ไขการไม่ปฏิบัติตามประเภทอื่นๆ

(สี่) ไม่มีข้อมูลจากระบบตรวจสอบย้อนกลับเพื่อค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่
อุปทาน และไม่สามารถห้ามวางผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตแบบออร์แกนิก
ได้

2. มาตรการ

เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมอาจใช้มาตรการ
หนึ่งหรือหลายมาตรการต่อไปนี้ในลักษณะที่ได้สัดส่วนกับประเภทที่ระบุไว้ในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม:

หมวดหมู่ของการไม่ปฏิบัติตาม	วัด
ส่วนน้อย	การส่งแผนปฏิบัติการโดยผู้ดำเนินการภายในระยะเวลาที่กำหนดใน การแก้ไขการไม่ปฏิบัติตาม
วิชาเอก	ไม่มีการอ้างอิงถึงการผลิตแบบออร์แกนิกในการติดฉลากและการ โฆษณาทั้งสื่อหรือการดำเนินการผลิตที่เกี่ยวข้อง (พืชผลหรือ สัตว์ที่ได้รับผลกระทบ) ตามมาตรา 42(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ต้องมีระยะเวลาการแปลงใหม่ ข้อจำกัดขอบเขตของใบรับรอง การปรับปรุงการดำเนินการตามมาตรการป้องกันและการควบคุมที่ผู้ ปฏิบัติงานได้จัดทำขึ้นเพื่อให้มั่นใจว่ามีการปฏิบัติตาม
วิกฤต	ไม่มีการอ้างอิงถึงการผลิตแบบออร์แกนิกในการติดฉลากและการ โฆษณาทั้งสื่อหรือการดำเนินการผลิตที่เกี่ยวข้อง (พืชผลหรือ

	<p>สัตว์ที่ได้รับผลกระทบ) ตามมาตรา 42(1) ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848</p> <p>การห้ามทำการตลาดผลิตภัณฑ์ซึ่งอ้างถึงการผลิตแบบออร์แกนิก ในช่วงเวลาที่กำหนดตามมาตรา 42(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848</p> <p>ต้องมีระยะเวลาการแปลงใหม่</p> <p>ข้อจำกัดขอบเขตของใบรับรอง</p> <p>การระงับใบรับรอง</p> <p>การถอนใบรับรอง</p>
--	--

ภาคผนวก II

เทมเพลต OFIS ตามที่อ้างถึงในมาตรา 9

1. เทมเพลตสำหรับการแจ้งเดือนมาตรฐานเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับ

*ภาษาแรก:	
ภาษาที่สอง:	
ก. แจ้งประเทศสมาชิก:	
1) ประเทศ:	
2) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ – รายละเอียดการติดต่อ:	
*3) วันที่แจ้ง (ว/ด/ป/พ.พ.):	
*4) อ้างอิง	
ข. รัฐสมาชิกที่ได้รับแจ้งหรือรัฐสมาชิก:	
*1) ประเทศ/ประเทศ:	
2) หน่วยงานผู้มีอำนาจ/หน่วยงาน – รายละเอียดการติดต่อ:	
ค. ผลิตภัณฑ์:	
*1) หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์:	
*2) ชื่อผลิตภัณฑ์/การค้า:	
*3) ประเทศต้นกำเนิด:	
4) คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ (ขนาดและรูปแบบบรรจุภัณฑ์ ฯลฯ) – โปรดแนบประทับตราหรือฉลากที่คัดลอกหรือสแกน:	
5) การระบุล็อต (เช่น หมายเลขล็อต หมายเลขการจัดส่ง วันที่จัดส่ง ฯลฯ):	
6) ข้อมูลอื่น ๆ:	
ดี. การตรวจสอบย้อนกลับ:	
โปรดอธิบายรายละเอียดเกี่ยวกับห่วงโซ่อุปทานที่สมบูรณ์:	
1) ผู้ผลิต – รายละเอียดการติดต่อ – เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:	
2) ผู้ประมวลผล/ผู้ขายในประเทศต้นทาง – รายละเอียดการติดต่อ – เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:	

3) ผู้นำเข้าในประเทศที่แจ้ง - รายละเอียดการติดต่อ - เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
4) ผู้ค้าส่ง - รายละเอียดการติดต่อ - เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
5) ผู้ค้าปลีกหรือผู้ประกอบการรายอื่นในประเทศที่แจ้ง ซึ่งตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม - รายละเอียดการติดต่อ - หน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
ผู้มีอำนาจ (คือ):
นักแสดงอื่นๆ:
๕. การไม่ปฏิบัติตาม ความสงสัยว่าไม่ปฏิบัติตาม ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น:
* 1) ลักษณะของการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น การไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ใดที่เกิดขึ้นได้รับการระบุ:
* สิ่งนี้แสดงถึงการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้นกับกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภาและคณะมนตรียุโรป (¹) ในด้านใดบ้าง :
2) บริบทของการตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น - โปรดแนบสำเนาใบแจ้งหนี้หรือเอกสารประกอบอื่นๆ:
วันที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น (วว/ดด/ปปปป):
สถานที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น:
3) การวิเคราะห์ตัวอย่าง/การทดสอบ (ถ้ามี) - โปรดแนบสำเนารายงานการวิเคราะห์:
วันที่สุ่มตัวอย่าง/ทดสอบ (วว/ดด/ปปปป):
สถานที่เก็บตัวอย่าง/ทดสอบ:
วันที่วิเคราะห์ - รายงาน (วว/ดด/ปปปป):
รายละเอียด (ชื่อห้องปฏิบัติการ วิธีการใช้ ผลลัพธ์):
ชื่อของสารที่พบ:
ระดับสารตกค้างที่ตรวจพบ:
โดยทั่วไประดับที่สูงกว่าเกณฑ์อนุญาตในอาหาร (หรืออาหารสัตว์) หรือไม่:
ระดับการติดฉลากเนื้อหา GMO สูงเกินไปหรือไม่:
เอฟอีพีพีของตลาด:
1) สินค้าถูกถอนออกจากตลาด ถูกบล็อก หรือวางตลาดหรือไม่:
2) นักแสดงคนไหนได้รับแจ้งแล้ว?:
3) ประเทศสมาชิกอื่น ๆ ได้รับผลกระทบหรือไม่? หากเป็นเช่นนั้น ประเทศสมาชิกใด:
๖. มาตรการที่ใช้:
1) ได้มีการดำเนินมาตรการโดยสมัครใจใดๆ (เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์/ผู้ปฏิบัติงาน/ตลาด): หรือไม่:
2) มีมาตรการบังคับอะไรบ้าง?:
3) ขอบเขตของมาตรการ (ระดับชาติ ภูมิภาค การส่งออก ฯลฯ) คืออะไร?:

4) วันที่มีผลบังคับใช้: (ว/ด/ป/ป/ป):
5) ระยะเวลา (เป็นเดือน):
6) เหตุผล/พื้นฐานทางกฎหมายของมาตรการ:
7) หน่วยงานผู้มีอำนาจใดหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมได้นำมาตรการไปใช้แล้ว:
ขม. ข้อมูลอื่นๆ/การประเมินผล:
จัน. ภาคผนวก:
เอกสารสำเนาหรือสแกนของผลิตภัณฑ์ (ซีดี จลาก ฯลฯ) สำเนาใบแจ้งหนี้ บัญชีเอกสาร หรือเอกสารการขนส่งหรือคำสั่งส่งสินค้า รายงานการวิเคราะห์ และ/หรือ เอกสารอื่นที่เกี่ยวข้อง:

2. เหมเพลตสำหรับการตอบกลับมาตรฐานสำหรับการแจ้งเดือนมาตรฐานเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับ

*ภาษาแรก:
ภาษาที่สอง:
เวอร์ชันของการตอบกลับ:
ก. รัฐสมาชิกที่ได้รับแจ้ง:
1) ประเทศ:
2) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ – รายละเอียดการติดต่อ:
*3) วันที่ (ว/ด/ป/ป/ป):
*4) อ้างอิง:
ข. การแจ้งเดือน:
1) ประเทศ:
2) เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ – รายละเอียดการติดต่อ:
*3) วันที่แจ้ง (ว/ด/ป/ป/ป):
*4) การอ้างอิงการแจ้งเดือน (เช่นเดียวกับในข้อ A.4 ของการแจ้งเดือน):
*5) ผลิตภัณฑ์:
6) การไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น:
ค. การสืบสวน
1) หน่วยงานผู้มีอำนาจ (-ies) หรือหน่วยงานควบคุม (-ies) และ/หรือหน่วยงานควบคุม (-ies) ใดที่รับผิดชอบการสอบสวนตามความเหมาะสม:
2) อธิบายความร่วมมือระหว่างผู้ปฏิบัติงานที่แตกต่างกันและหน่วยงานผู้มีอำนาจ (-ies) หรือหน่วยงานควบคุม (-ies) และ/หรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้อง ในประเทศต่าง ๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) ตามความเหมาะสม?:
3) ใช้วิธีการ/ขั้นตอนการสืบสวนใดบ้าง:
ตัวอย่างเช่น มีการส่งผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องไปยังการควบคุมเฉพาะหรือไม่:
มีการเก็บตัวอย่างและวิเคราะห์หรือไม่:

4) ผลการสอบสวนเป็นอย่างไร?:
ผลการตรวจสอบ/วิเคราะห์ (ถ้ามี) เป็นอย่างไร?
สาเหตุของการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่ถูกหยิบยกได้รับการแก้ไขแล้วหรือไม่:
การประเมินของคุณเกี่ยวกับความร้ายแรงของการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้นคืออะไร:
5) มีการระบุแหล่งที่มาของการปนเปื้อน/การไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ และความรับผิดชอบของผู้แสดงอย่างชัดเจนหรือไม่:
ผู้ปฏิบัติงานที่ระบุได้มีส่วนเกี่ยวข้องกับการไม่ปฏิบัติตาม/ต้องสงสัยว่าไม่ปฏิบัติตาม/เกิดปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้นในช่วง 3 ปีที่ผ่านมาหรือไม่:
ดี. มาตรการและบทลงโทษ:
*1) มีมาตรการป้องกันและแก้ไขอะไรบ้าง (เช่น เกี่ยวกับการจำหน่าย/การหมุนเวียนของผลิตภัณฑ์ในตลาดสหภาพและตลาดประเทศที่สาม):
2) การดำเนินการใดในกรณีที่เกิดการไม่ปฏิบัติตาม/สงสัยว่ามีการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ เกิดขึ้นกับผู้ปฏิบัติงานและ/หรือผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง? (²):
*รูปแบบการดำเนินการ (แบบฟอร์มที่เป็นลายลักษณ์อักษร ค่าเดือน ฯลฯ):
การรับรองของผู้ผลิต/ผู้ประมวลผลถูกจำกัด ถูกระงับ หรือเพิกถอนหรือไม่:
วันที่มีผลใช้บังคับ (ถ้ามี) (วว/ดด/ปปปป):
ระยะเวลาดำเนินการ (ถ้ามี) (เป็นเดือน):
เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจหรือตามความเหมาะสม หน่วยงานควบคุม และ/หรือหน่วยงานควบคุมที่นำมาใช้และประยุกต์ใช้การดำเนินการ (ถ้ามี):
3) มีการวางแผนการตรวจสอบเพิ่มเติมกับผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องหรือไม่:
4) หน่วยงานผู้มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมมีมาตรการอื่นใดอีกบ้างตามความเหมาะสม เพื่อป้องกันการเกิดกรณีคล้ายคลึงกัน:
อี. ข้อมูลอื่น ๆ:
เอฟ. ภาคผนวก:

3. เหมเพลตสำหรับการแจ้งเดือน

1. ดันกำเนิดและสถานะการแจ้งเดือน			
ประเทศที่แจ้งเดือน:			
หน่วยงานผู้มีอำนาจ:			
2. ประเทศหรือประเทศที่ได้รับการแจ้งเดือน			
ประเทศ	เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจ	ผู้ประสานงาน	ขอบเขต
3. การไม่ปฏิบัติตามการฉ้อโกง ปัญหาอื่นๆ และความสงสัย (ต่อไปนี้จะเรียกว่า "การไม่ปฏิบัติตาม")			
ชื่อ:			

คำอธิบาย: การประเมินของคุณเกี่ยวกับความร้ายแรงของการไม่ปฏิบัติตามคืออะไร?
นักแสดงคนไหนได้รับแจ้งแล้ว?
บริบทการตรวจจับ
วันที่:
สถานที่:
บุคคล/ร่างกายตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม:
กฎหมายสหภาพที่เป็นเดิมพัน (ข้อมูลอ้างอิง):
4. การตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์
คำอธิบาย
ชื่อ:
ยี่ห้อ/ชื่อการค้า:
ด้านอื่น ๆ :
ฝากขาย
สินค้าฝากขาย/ล็อต/หมายเลขจัดส่ง:
ประเทศต้นกำเนิด:
น้ำหนักสุทธิ/รวมทั้งหมด ปริมาตร:
ข้อมูลอื่น ๆ:
ห่วงโซ่อุปทาน – คำอธิบายของผู้ปฏิบัติงาน (ชื่อ – ประเภท – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงาน ควบคุม/หน่วยงานควบคุม (พร้อมรายละเอียดการติดต่อ))
5. มาตรการที่ดำเนินการ
0. ยังไม่มีการดำเนินการ (โปรดอธิบายเหตุผล)
1. ข้อห้ามในการนำสินค้าออกสู่ตลาด (พื้นฐาน – วันที่ – ปริมาณ)
2. การลดระดับผลิตภัณฑ์เป็นแบบธรรมดา (พื้นฐาน – วันที่ – ปริมาณ – จาก/เป็น)
3. การพักใช้ใบรับรองของผู้ดำเนินการ (ตั้งแต่/ถึง – ขอบเขต)
4. การไม่รับรองผู้ปฏิบัติงาน (ตั้งแต่)
5. มาตรการอื่นๆ (โปรดอธิบาย)
6. ข้อมูลอื่น ๆ
7. ไฟล์

4. เหมเพลตสำหรับการแจ้งเตือนมาตรฐานสากลเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่
ยอมรับ

ประเทศที่แจ้ง:
ประเทศ:
รายละเอียดนักแสดงที่ได้รับแจ้ง:
ประเภทนักแสดงที่ได้รับแจ้ง:

รหัสนักแสดง:
เวอร์ชันนักแสดง:
ชื่อ:
ถนน:
รหัสไปรษณีย์:
สถานที่:
โทรศัพท์:
จดหมาย:
แฟกซ์
ลิงค์เว็บไซต์:
ไซต์ URL:
ความคิดเห็น:
ก. ผลิตภัณฑ์:
*1) ประเทศต้นกำเนิด:
*2) หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์:
*3) ชื่อผลิตภัณฑ์/การค้า:
4) คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ (ขนาดและรูปแบบบรรจุภัณฑ์ ฯลฯ) – โปรดแนบประทับตราหรือฉลากที่คัดลอกหรือสแกน:
5) การระบุล็อต (เช่น หมายเลขล็อต หมายเลขการจัดส่ง วันที่จัดส่ง ฯลฯ):
6) ข้อมูลอื่น ๆ:
บี. การตรวจสอบย้อนกลับ:
โปรดอธิบายรายละเอียดเกี่ยวกับห่วงโซ่อุปทานที่สมบูรณ์:
1) ผู้ผลิต – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
2) ผู้ประมวลผล/ผู้ขาย/ผู้ส่งออกในประเทศต้นทาง – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
3) ผู้นำเข้าในประเทศที่แจ้ง – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
4) ผู้ค้าส่ง – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
5) ผู้ค้าปลีกหรือผู้ประกอบการรายอื่นในประเทศที่แจ้ง ซึ่งตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
ผู้มีอำนาจ (คือ):
นักแสดงอื่นๆ:
ค. การไม่ปฏิบัติตาม ความสงสัยว่าไม่ปฏิบัติตาม ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น:
*1) ลักษณะของการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น การไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ใดที่เกิดขึ้นได้รับการระบุ:
*สิ่งนี้แสดงถึงการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้นกับกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภาและคณะมนตรียุโรป () ในแง่ใดบ้าง :

2) บริบทของการตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น – โปรดแนบสำเนาใบแจ้งหนี้หรือเอกสารประกอบอื่นๆ:
วันที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น (วว/ดด/ปปปป):
สถานที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่นๆ ที่เกิดขึ้น:
3) การวิเคราะห์ตัวอย่าง/การทดสอบ (ถ้ามี) – โปรดแนบสำเนารายงานการวิเคราะห์:
วันที่สุ่มตัวอย่าง/ทดสอบ (วว/ดด/ปปปป):
สถานที่เก็บตัวอย่าง/ทดสอบ:
วันที่วิเคราะห์ – รายงาน (วว/ดด/ปปปป):
รายละเอียด (ชื่อห้องปฏิบัติการ วิธีการใช้ ผลลัพธ์):
ชื่อของสารที่พบ:
ระดับสารตกค้างที่ตรวจพบ:
โดยทั่วไประดับที่สูงกว่าเกณฑ์อนุญาตในอาหาร (หรืออาหารสัตว์) หรือไม่:
ระดับการติดฉลากเนื้อหา GMO สูงเกินไปหรือไม่:
ดี. อิทธิพลของตลาด:
1) สินค้าถูกถอนออกจากตลาด, ถูกบล็อคหรือไม่:
2) นักแสดงคนไหนได้รับแจ้งแล้ว?:
3) ประเทศสมาชิกอื่น ๆ ได้รับผลกระทบหรือไม่? หากเป็นเช่นนั้น ประเทศสมาชิกใด:
อี. มาตรการที่ใช้:
1) ได้มีการดำเนินมาตรการโดยสมัครใจใดๆ (เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์/ผู้ปฏิบัติงาน/ตลาด): หรือไม่:
2) มีมาตรการบังคับอะไรบ้าง?:
3) ขอบเขตของมาตรการ (ระดับชาติ ภูมิภาค การส่งออก ฯลฯ) คืออะไร?:
4) วันที่มีผลบังคับใช้: (วว/ดด/ปปปป):
5) ระยะเวลา (เป็นเดือน):
6) เหตุผล/พื้นฐานทางกฎหมายของมาตรการ:
7) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใดได้นำมาตรการไปใช้:
เอฟ. ข้อมูลอื่นๆ/การประเมินผล:
ซ. ภาคผนวก:
เอกสารสำเนาหรือสแกนของผลิตภัณฑ์ (ซีล ฉลาก ฯลฯ) สำเนาใบแจ้งหนี้ บัญชีเอกสาร หรือเอกสารการขนส่งหรือคำสั่งส่งสินค้า รายงานการวิเคราะห์ และ/หรือ เอกสารอื่นที่เกี่ยวข้อง:

ช่องบังคับ

¹ () กฎข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีลงวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกกฎข้อบังคับของสภา (EC) เลขที่ 834/2007 (OJ L 150, 14.6.2018, หน้า 1).

² () มาตรการตามมาตรา 29(1) และ (2), 41(1) ถึง (4) และ 42 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848

³
() กฎข้อบังคับ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและสภากลางวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกกฎข้อบังคับของสภา (EC) หมายเลข 834/2007 (OJ L 150, 14.6.2018, หน้า 1).
