



Акредитиран от ИА БСА, съгласно БДС EN ISO/IEC 17065 със сертификат рег. № 13/15.09.2021 г., валиден до 23.11.2024 г. и разрешение на МЗХ № ВГ-ВЮ 20/30.11.2020 г., валиден до 23.11.2024 г.

**Вх. №/дата**

№...../.....

(попълва се от ОСК АГРО ОРГАНИК КОНТРОЛ)

### ЗАЯВЛЕНИЕ

за сертификация съгласно Регламент (ЕС) № 2018/848 и актовете по неговото прилагане и изпълнение

- Преработени селскостопански продукти, предназначени за ядене;
- Фуражи;
- Вина;
- Други продукти, изброени в Приложение I към настоящия Регламент или не обхванати от посочените по-горе категории – етерични масла.

Вид заявлението	Причини за промяна	Дейност
Първоначално	Промяна в данните	Преработка
	Промяна в дейността	
Заявление за промяна	Промяна в производствените единици	
Заявление за разширяване на обхвата	Промяна на контролния орган/трансфер	

#### Обща информация за заявителя (оператора):

Физическо лице .....

Юридическо лице (дружество).....

ИН по чл. 94, ал. 2 от ЗДДС.....

Идентификационен номер:.....

Име/наименование.....

Адрес на местоживееене/Адрес на управление: гр./с.....,  
п.к.....;общ.....обл.....  
ул.....

тел. за връзка.....; факс.....; e-mail.....

Адрес за кореспонденция:  
гр./с.....;п.к.....;  
общ..... ул.....  
(попълва се само когато адреса е различен от адреса на местоживееене/управление)

Управител.....

Име, презиме, фамилия :.....  
( попълва се само за юридически лица)

Трансфер на сертификат	
да	не
Наименование на контролния орган и организация..... Приложения (копие от сертификата, копие на последен доклад)	

**Общи минимални изисквания**

При продажба на продукцията като биологична ще използвам етикети след проверка от КЛ относно означенията за биологичен метод на производство.

Приложен образец на етикет съгласно разпоредбите на чл. 30-33 от Регламент ЕС 2018/848

**Документална отчетност**

Поемам ангажимент да поддържам документална отчетност съгласно разпоредбите на Регламент (ЕО) №848/2018 г. Р.771/2021 г. и Р.2119/2021, да съхранявам копия/оригинали на цялата контролна документация, включваща най-малко документите, които съм представил на КЛ и които са ми предоставени от КЛ, както и на всички оправдателни документи, регистрирани в дневниците и всички допълнителни документи имащи отношение към контролна дейност. Уведомен съм, че издаването на копия на документи, които веднъж са предоставени от КЛ на оператора или от оператора на КЛ, или заверка на документи, която не е изрично регламентирана в нормативен акт са заплаща допълнително.

Ще водя документална отчетност:

на хартиен носител

на електронен носител

➤ **Познанията ми за нормативните изисквания и практиките в биологичното производство са:**

Добри

слаби

липсват

➤ **Стопанството ми е сертифицирано по други стандарти**

Не

Да

Стандарт.....Сертифицираща организация.....

Прилагам копие на сертификата.

➤ **Възложител съм дейност на трети страни**

Не

Да

Дейност.....Изпълнител.....

Прилагам копие на договора между мен и изпълнителя

➤ **Изпълнявам дейности, възложени от трети страни**

Не

Да

Дейност.....Възложител.....

.....

Прилагам копие от договора между мен и възложителя.

## 1. Общо описание

### 2. Дейност на оператора

№		ДА	НЕ	
2.1	Дейности, свързани с контрола: (възможни са няколко отговора)			Преработка на биологични продукти
				Опаковане, преопаковане, етикиране на биологични продукти
				Съхранение на биологични продукти
2.2	Качество на преработената продукция:			Биологични продукти съгласно Регламент ЕС 2018/848
				Конвенционални продукти
2.3	Извършвате ли дейност по преработка на биологични продукти като подизпълнител за други оператори, по договор:			Ако ДА → Моля, дайте подробно описание. При работа с външни продукти се прилагат същите правила, както при собствените, т.е. също трябва да бъдат посочени в асортимента.

.....  
.....  
.....  
.....

Вид на извършваната преработка (самостоятелно или чрез подизпълнители):		Физическа преработка без спомагателни вещества, добавки, допълнителни вложения (сушене, смилање, отстраняване на обвивки, подбор, преопаковане и др.).
		Термична обработка или консервиране на еднокомпонентен продукт, без спомагателни вещества.
		Многокомпонентна преработка: всяка преработка с над един компонент и/или спомагателни вещества или добавки.
Преработвани суровини:		
Продукти получени от преработката:		

### 3. Допълнителна информация:

.....  
.....  
.....  
.....

#### 4. Персонал, ангажиран с преработка и съхранение на биологични продукти

Име	Длъжност

#### 5. Производствени помещения

Всички помещения (на място или на други места, собствени или наети), в които се съхраняват или преработват биологични продукти в или за Вашата фирма.

№	Вид/ тип на помещението	Местоположение и функция	Собствено/ наето	Наемодател

#### 6. Подизпълнители (за преработка, съхранение, др.)

Всички подизпълнители, с които имате договори за преработка, манипулации, опаковане, преопаковане, етикетирание, складиране, съхранение и др. на биологични продукти.

№	Фирма	Местоположение	Дейност	Сертифицирана от /бележки*

\* попълва се или номер на сертификат и сертифициращ орган или допълнителни пояснения

#### 7. Видове продукти, резултат от преработката

Списък на произведените биологични продукти (независимо дали са собствено производство или преработка от подизпълнител).

№	Номер на артикул/ Код	Продукт	Видове опаковки	Произвежда ли се същия продукт и като конвенционален Да/Не
1				
2				
3				
4				

Списък на произведените конвенционални продукти (независимо дали са собствено производство или преработка от подизпълнител).

Номер	Продукт	Видове опаковки
-------	---------	-----------------

на артикул/ Код		

## 8. Система за Документация

	ДА	НЕ	
Водената финансова документация позволява проверка на продукто-потока, като:			Всички входящи и изходящи фактури са на лице за проверка.
			Инвентарни записи.
			Отделно водене на документация за биологични и за конвенционални продукти.
			Възможна е статистика за покупки от всеки доставчик.
			Възможна е статистика за покупки на всеки продукт.
			Възможна е статистика за продажби към клиенти.
Оригиналните счетоводни документи се съхраняват:			Във фирмата
			При счетоводител (име, адрес): .....

## 9. Доставчици

Всички Ваши доставчици на биологични суровини, вкл. спомагателни материали и помощни агенти.

№	Доставчик	Доставен продукт (съставка, спомагателен материал, помощен агент)	Сертификационен статус	№, дата на издаване и дата на валидност на сертификата	Сертифициращ орган	Продукт на оператора, в който се влага доставения продукт
1						
2						
3						

## 10. Производствен процес

### 10.1 Мерки за контрол на входящите биологични суровини

№		ДА	НЕ	НП
10.1-1	Доставчиците Ви са включени в списъка на доставчиците и има достатъчни доказателства за сертификацията им.			

10.1-2	Проверява се, че информацията в придружаващите документи (доставни бележки, сертификати за транзакция) и на самия продукт съответства.			
10.1-3	При приемане на биологични продукти се проверява следната информация в придружаващите документи:			
	- Име и адрес на фирмата-продавач на продукта и на фирмата-собственик на продукта (ако са различни лица).			
	- Качеството на продукта (биологичен или в преход).			
	- Име на сертифициращият орган.			
	- Партиден номер или подобен, който позволява справка с придружаващите документи.			
	- Подходящо затваряне на опаковките			
	- Подходящ транспорт на продуктите			
10.1-4	Резултатите от проверките се документират			
10.1-5	Разполагате ли с вътрешни процедури за приемане на био суровини?			

Опишете как документирате резултатите от проверките, а ако не ги документирате – как ще осигурите подходящ контрол:

.....  
.....  
.....  
.....

Опишете наличните процедури за приемане на биологични суровини, а ако нямате такива опишете как ще осигурите подходящ контрол:

.....  
.....  
.....  
.....

## 11. Преработка

**Имайте предвид, че** под „преработка“ се разбира не само действителната преработка на един продукт, но и всяка манипулация с него, включително сортиране, смесване, етикиране, опаковане и др.

**Имайте предвид, че** при инспекция трябва да осигурите рекламни материали и брошури за потребители за готовите, преработени биологични продукти.

## 12. Технологична таблица по продукти

Опишете производствения процес за всяка продуктова група или продукт.

Продукт (група):	Б/К*	Производствено място/помещение	Стъпка в преработката	Технология	Съставки, спомагателни вещества, др.

\* Б - био; К - конвенционално

### 13. Рандеман и Рецептури

Рандеман			
Суровина	Краен преработен продукт	Рандеман (количество суровина/ краен продукт)	Бележки

### 14. Рискови фактори и защитни елементи

Опишете прилаганите от Вас мерки, гарантиращи избягване риска от замърсяване на биологичните суровини с неразрешени вещества или продукти:

.....  
.....  
.....  
.....

Опишете прилаганите от Вас мерки за почистване/ дезинфекциране на производствените помещения, линии, оборудване, средства (включително транспортни), помещенията за складиране, пакетиране, етикетиране, опаковане, съхранение и др.:

.....  
.....  
.....  
.....

Опишете прилаганите от Вас мерки, гарантиращи избягване риска от замърсяване на преработените биологични продукти с неразрешени вещества или продукти:

.....  
.....  
.....  
.....

Опишете прилаганите от Вас мерки за борба с насекоми и/ или вредители в помещенията за преработка и/ или съхранение на биологичната продукция, както и в средствата за транспорт на същата:

.....  
.....  
.....  
.....

### 15. Мерки за разделение

Опишете прилаганите от Вас мерки, които гарантират идентифицирането и несмесването на биологични и небιологични суровини и съставки при тяхното складиране, съхранение и преработка в съответната преработвателна единица:

.....  
.....  
.....  
.....

Опишете прилаганите от Вас мерки, които гарантират идентифицирането на партидите с биологични продукти по време на опаковането, пакетирането, складирането и съхранението, за да се избегне смесване или влизане в контакт с конвенционални продукти:

.....

.....

.....

Опишете прилаганите от Вас мерки, които гарантират недопускане на заразяване, замърсяване, замяна, смесване или влизане в контакт по време на транспорта на биологичните суровини и продукти.

.....

.....

.....

## 16. Контрол на качеството

### 16.1 Общи мерки за контрол на качеството

Опишете прилаганите от Вас мерки за контрол на качеството, дайте примери, посочете честотата:

№	Например:	ДА	НЕ	Подробности
16.1-1	Имате ли сертификация по ISO?			
16.1-2	Имате ли сертификация по други стандарти за качество (НАССР, BRC, ISO 14000, др.)?			
16.1-3	Извършвате ли анализи на произведените продукти: Посочете името и данни за контакт с лабораториите, както и честотата на извършваните анализи.			
16.1-4	Извършвате ли анализи за ГМО: Посочете името и данни за контакт с лабораториите, както и честотата на извършваните анализи.			
16.1-5	Имате ли вътрешни процедури/ документи, описващи контрола на биологичното производство?			
16.1-6	Как обработвате и документирате оплаквания от клиенти?			

Други прилагани мерки:

.....

.....

.....

### 16.2 Предприети мерки в случай на съмнение в биологичното качество на продукт



Опишете прилаганите от Вас мерки в случай на съмнение, че био продуктите в предприятието не отговарят на изискванията на биологичното законодателство:

Например:	ДА	НЕ
Блокиране на съответната партида суровини или крайни продукти до изясняване на случая. Няма етиктиране на тази партида като биологична до изясняване.		
Информирание на сертифициращият орган.		
Информирание на целият персонал ангажиран в ситуацията.		
При потвърждаване на съмненията: купувачите на продукта са информирани в писмен вид (ако продукта е продаден) и е проверено, че всички индикации за биологично производство по продукта са отстранени.		

Други взети мерки:

.....

.....

.....

.....

.....

### 17. Необходими документи

Към настоящата Заявление трябва да се приложат копия от следните документи:

	Документи, удостоверяващи предходната дейност, в случай, че предприятието вече прилага методите за биологично производство.
	Скици на всички използвани помещения и сгради (производствени, за съхранение и др.)
	Договори за наем за наетите производствени и/ или складови помещения и сгради.
	Рецептури Form 7.1.-2-2 за всички продукти с над една съставка или спомагателно вещество.
	Договори с подизпълнители
	Сертификати на подизпълнителите
	ГМО декларации за използваните спомагателни вещества/ съставки от неземеделски произход към всяка рецептура Form 7.1.-2-2 за всички продукти с над една съставка или спомагателно вещество.
	Образци на етикетите за биологичните продукти.

Заявител/оператор

(юридическо/физическо лице):.....

(име, фамилия, подпис)

Дата: .....

Преглед на заявката

	Действия	Забележка	Дата	Подпис
<b>Попълва се от ОСК</b>	1. Преглед на заявлението			
	2. Изискване на допълнителна информация и/или провеждане на среща			
	3. Отказ от предоставяне на сертификация			
	4. Сключване на договор			
	5. Избор на инспектор/екип по оценяване			
	6. Оценяване (физическа проверка)			
	7. Резултати от оценяването			
	8. Преглед			
	9. Решение			