



ТЕХНИЧЕСКИ ДОКЛАД

Описание на производствените единици и на конкретни и предпазни мерки, гарантиращи спазването на биологичното производство (Съгласно ИЗИСКВАНИЯТА НА РЕГЛАМЕНТ 625/2017 И РЕГЛАМЕНТ 848/2018, делегирашите актове и актовете по неговото прилагане), Процедура за сертифициране на АГРО ОРГАНИК КОНТРОЛ за биологичното производство.

При наличие на повече от една производствена единица за всяка производствена единица се попълва настоящия формуляр.

(„производствена единица“ всички активи, използвани за производствения сектор)

НАИМЕНОВАНИЕ НА ПРОИЗВОДСТВЕНАТА ЕДИНИЦА		КОД НА ОПЕРАТОРА	
.....		АОК	
ПРАВНО СЕДАЛИЩЕ			
.....			
ОПЕРАТИВНО СЕДАЛИЩЕ			
.....			
ПЕРСОНАЛ НА ПРЕДПРИЯТИЕТО (ангажиран с биологичното производство)			
ИМЕ	ДЪЛЖНОСТ	ИМЕ	ДЪЛЖНОСТ
.....

- 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.
- В единицата или в помещението трябва да се съхраняват отчети за наличности и финансови отчети, за да може операторът да установи, а надзорният или контролният орган да провери:
 - доставчика, а когато не е един и същ, продавача или износителя на продуктите;
 - вида и количествата на биологичните продукти, доставени в мястото и, когато е уместно, на всички закупени материали и употребата на такива материали, и, когато е уместно, състава на комбинираните фуражи;

- вида и количествата биологични продукти, съхранявани в помещенията;
- вида, количествата и получателите, а когато не са едни и същи, и купувачите, различни от крайните потребители, на всички продукти, които са напуснали единицата или първото помещение на получателя или складовете му;
- в случай, че операторите не съхраняват или не боравят физически с такива биологични продукти, вида и количествата на закупените и продадени биологични продукти, и доставчиците, а когато не са едни и същи, продавачите или износителите, и купувачите, а когато не са едни и същи, получателите.
- Документалната отчетност включва също резултатите от проверката при приемането на биологичните продукти и всякаква друга информация, изисквана от надзорния или контролния за целите на правилния контрол. Данните в отчетите трябва да са документирани с подходящите придружителни документи. Отчетите трябва да показват баланса между входните и изходните ресурси.
- Когато оператор управлява няколко производствени единици в същия район, единиците за производство на небιологични продукти, заедно със складовите помещения за суровини също стават обект на минималните мерки за контрол.
- Декларация за поемане на отговорност с молба до ОСП;
- Заявление за внос от трети страни;
- Копие от ЕИК Булстат;
- Карта на структури и помещения за съхранение, заготовка и преработка, с означаване на зоните;
- Документи за собственост и/или наем за ползване на структури и помещения;
- Регистрация в РИОКОЗ (ако е необходимо);
- Съставки на продукта;
- Документи за самоличност на подателя на заявлението.
- Операторът/подизпълнителят е съставил и поддържа пълно описание на единицата:
 - Пълното описание на единицата на оператори с подизпълнители да включва списък с подизпълнителите с посочване на техните контролиращи лица, писмено споразумение с подизпълнителите, всички практически мерки, включително *inter alia*, подходяща система за документална отчетност, за да се гарантира, че продуктите които операторът пуска на пазара, могат да се проследят съответно до техните доставчици, продавачи, получатели и купувачи;
 - Операторът/подизпълнителят поддържа информация за практическите мерки;
 - Операторът/подизпълнителят е съставил и поддържа информация за предпазните мерки – за намаляване на риска от замърсяване с неразрешени продукти или вещества, информация за мерките за почистване на местата за съхранение, както и на цялата производствена верига;
 - Да гарантира, че всички съоръжения, които вносителя използва за складиране на продуктите са подложени на контрол, които ще се извършва от контролиращото лице, или когато тези съоръжения за складиране са на разположение в друга държава-членка или регион, от надзорен или контролен орган, одобрен за контрол в същата държава-членка или регион.
 - Вносителят прави пълното описание на единицата, съгласно изискванията тна чл.39, параграф 1 от Регламент (ЕО)№848/2018 г., като включва помещенията и дейностите във връзка с вноса, като се указват пунктовете на влизане на продуктите в Общността, всички съоръжения, които разпространителят възнамерява да ползва за складиране на внесените продукти до тяхната доставката до първия получател;
 - В случай на първи получател, пълното описание на единицата от чл39,

параграф 1 Регламент (ЕО)№848/2018 г се посочват съоръженията, използвани при приемане и складиране;

- По отношение на документалната отчетност вносителят и първи получател водят отделни отчети за наличности и финансови отчети, ако действат в една единица.

Трябва да предоставят при поискване от ОСП при „АГО ОРГАНИК КОНТРОЛ“ ЕООД всички подробности за организацията на транспорта от износителя в трета страна до първия получател и от помещенията на първия получател до получателите в рамките на Общността.

Внесени пратки

Вносителят информира надлежно ОСК АОК за всяка пратка, която се внася от Общността, като посочва:

- името и адреса на първия получател;
- всички подробности, поискани от контролния или надзорния орган;
- при продукти, внасяни съгласно изискванията на Регламент (ЕО)№848/2018 г. и Регламент (ЕО)№2021/2307, сертификати за инспекция;
- при продукти, внасяни съгласно Регламент (ЕО)№2021/2307, копие от

При поискване от инспектиращия оценител, вносителят изпраща информацията на първия получател.

В случай че вносителят декларира пратката за допускане за свободно обращение, пълното описание на биологичната производствена единица или производствената единица за преход към биологично производство и на дейностите, посочени в член 39, параграф 1, буква г), подточка i) от Регламент (ЕС) 2018/848, включва:

а) помещенията;

б) дейностите, като се указват пунктовете на допускане за свободно обращение в Съюза;

в) всички други съоръжения, които вносителят възнамерява да използва за складиране на внесените продукти през времето до тяхната доставка до първия получател; както и

г) задължението да се гарантира, че всички съоръжения, които ще се използват за складиране на внесените продукти, са подложени на контрол, който ще се извършва от контролния или надзорния орган или, когато тези складови съоръжения са разположени в друга държава членка или регион, от надзорен или контролен орган, признат за контрол в същата държава членка или регион.

В случай че това е първият получател или получателят, описанието включва съоръженията, използвани за получаването на пратките и тяхното складиране.

ОБЩО ОПИСАНИЕ НА СТОПАНСТВОТО

ПРЕДВИДЕНА ДЕЙНОСТ ЗА БИОЛОГИЧНО ПРОИЗВОДСТВО	<i>Отбележи</i>
Дейност по производство и търговия със собствени продукти	
Дейност по производство и търговия със собствени и външни продукти	

1. Пълно описание на единицата

А. ОПИСАНИЕ НА ОБОРУДВАНЕТО :

ВИД ОБОРУДВАНЕ (да се посочи серийният номер или друг индивидуализиращ белег на оборудването)	СОБСТВЕНОСТ (да се посочи дали оборудването е собственост на оператора или е под наем)	ИЗПОЛЗВАНЕ (например да се посочи в кои складове се използва)	ВРЕМЕ И УСЛОВИЯ НА ПОЛЗВАНЕ

Б. ОПИСАНИЕ НА ТРАНСПОРТНИТЕ СРЕДСТВА:

ВИД ТРАНСПОРТНО СРЕДСТВО (да се посочи серийният номер или друг индивидуализиращ белег на транспортното средство)	СОБСТВЕНОСТ (да се посочи дали транспортното средство е собственост на оператора или е под наем)	ИЗПОЛЗВАНЕ (да се посочи предназначението му)	ВРЕМЕ И УСЛОВИЯ НА ПОЛЗВАНЕ

В. ПОМЕЩЕНИЯТА:

ВИД ПОМЕЩЕНИЕ / (да се посочи серийният номер или друг индивидуализиращ белег на помещението)	СОБСТВЕНОСТ (да се посочи дали помещението е собственост на оператора или е под наем)	ИЗПОЛЗВАНЕ (да се посочи предназначението му)	ВРЕМЕ И УСЛОВИЯ НА ПОЛЗВАНЕ

Г. ДРУГИ МЕСТА ПОД КОНТРОЛ И ЗАОБИКАЛЯЩАТА ГИ СРЕДА (всички други съоръжения, които вносителят възнамерява да използва за складиране на внесените продукти през времето до тяхната доставка до първия получател)

ДРУГИ МЕСТА ПОД КОНТРОЛ И/ИЛИ ЗАОБИКАЛЯЩАТА ГИ СРЕДА (да се посочи мястото и/или заобикалящата среда около единиците под контрол)	СОБСТВЕНОСТ (да се посочи чия е собственост е съответния обект в близост до оператора)	ИЗПОЛЗВАНЕ (да се посочи предназначението му)	ВЪЗМОЖНИ РИСКОВЕ ОТ ЗАМЪРСЯВАНЕ НА БИОЛОГИЧНОТО СТОПАНСТВО

Д. НАЛИЧИЕ НА КОМПЮТРИЗИРАНИ СИСТЕМИ ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА ИНФОРМАЦИЯТА (моля попълнете, в случай, че се използва)

Е. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

ПЪЛНОТО ОПИСАНИЕ НА ЕДИНИЦАТА

Пълното описание на единицата на оператори с подизпълнители да включва списък с подизпълнителите с посочване на техните контролиращи лица, писмено споразумение с подизпълнителите, всички практически мерки, включително *inter alia*, подходяща система за документална отчетност, за да се гарантира, че продуктите които операторът пуска на пазара, могат да се проследят съответно до техните доставчици, продавачи, получатели и купувачи;

Информация за пунктовете на влизане на продуктите в Общността

Вносителят прави пълното описание на единицата, като включва помещенията и дейностите във връзка с вноса, като се указват пунктовете на влизане на продуктите в Общността, всички съоръжения, които разпространителят възнамерява да ползва за складиране на внесените продукти до тяхната доставката до първия получател; пълното описание на единицата на първия получател да включва за съоръженията, използвани за приемане и складиране.

--

Операторът/подизпълнителят поддържа информация за практическите мерки;

описание на подходящите практически мерки, които да се предприемат за осигуряване на съответствието с правилата за биологично производство, които трябва да се приложат в отделната единица и/или помещения и/или дейност, за да се осигури спазване на разпоредбите за биологично производство;

--

Операторът/подизпълнителят е съставил и поддържа информация за предпазните мерки

За намаляване на риска от замърсяване с неразрешени продукти или вещества, информация за мерките за почистване на местата за съхранение, както и на цялата производствена верига;

--

Продукти, които желаете да сертифициране като биологични (при промяна на списъка със сертифицирани продукти, операторът следва да уведоми писмено в 3-дневен срок контролиращото лице от настъпилата промяна)

--

Асортимент

моля, посочете всички продукти, които купувате, съхранявате, складираете, опаковате, пакетирате, транспортирате и продавате. (биологични и небιологични)

--

СТРУКТУРИ И ТРАНСПОРТ

Мерки за разделение	
Опишете мерките, гарантиращи идентифицирането на партидите с биологични продукти, по време на складирането, съхранението, опаковането, пакетиранието и транспортирането, за да се избегнат смесвания или влизането в контакт с конвенционални продукти.	

Идентифициране и проследимост	
Опишете мерките, гарантиращи подходящото идентифициране и проследяване на партидите с биологични продукти през всички етапи от процеса.	

--

Транспорт на продукцията	
---------------------------------	--

Опишете управлението на транспорта на биологичните продукти, с мерките, приети за избягване заразяването, заменянето, смесването или влизането в контакт с продуктите на не биологични продукти.

--

Управление на регистрациите, документацията и несъответствията	
---	--

Опишете мерките, приети за гарантиране правилното управление на регистрациите (финансово счетоводство и складиране) и на документацията (сертификати за съответствие, документи за покупки и продажби, и т.н) и подходящо управление на партидите с не съответстващи продукти, на несъответствията и рекламациите.

--

Поставяне на етикети и продажба (етикетите, които се поставят отговарят ли на изискванията на р.848/2018 и делегиращите и актовете по неговото прилагане	
---	--

Опишете предназначението на употребата на сертифицираните продукти, указанията върху документите за продажба и ако ще се използват, на придружаващите документи (на хартиен или друг носител), както и етикетите

--

ДОКУМЕНТИ, ПРИЛОЖИМИ КЪМ НАСТОЯЩИЯ ТЕХНИЧЕСКИ ДОКЛАД

ДОКУМЕНТИ	ТИП	прил. n°
Заявка за производство по биологичен начин (Министерска Бланка)	Задължителен	
Правила за сертификация на ОСК АОК	Задължителен	
Молба за получаване на Сертификат за съответствие на биологичен продукт или производство	Задължителен	

Процедури и документи на стопанството/предприятието, приложени към техническия доклад	прил. n°

ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ОПЕРАТОРА/ДЕКЛАРАЦИЯ ПО ЧЛ.39, ПАРАГРАФ „Г“ ОТ Р. 848/2018 Г.

Долуподписаният....., в качеството си на законов представител на стопанството / предприятието, се задължава:

- Да води документация за доказване на съответствието с Р.848/2018 г.;
- Да изготвя всички декларации и други съобщения, необходими за официалния контрол;
- Да предприема подходящи практически мерки за осигуряване на съответствието с настоящия регламент;
- Да предоставят под формата на декларация, която да бъде подписана и при необходимост актуализирана:
 - i) пълното описание на биологичната производствена единица или производствената единица за преход към биологично производство, както и на дейностите, които трябва да бъдат извършени в съответствие с настоящия регламент;
 - ii) подходящите практически мерки, които да се предприемат за осигуряване на съответствието с настоящия регламент;
 - iii) предприятието:
 - да информира писмено и без излишно забавяне купувачите на продуктите и да обменя съответната информация с компетентния орган или, когато е целесъобразно, с контролния или надзорния орган, в случай че е обосновано несъответствие, че съмнение за несъответствие не може да бъде изключено или, че е установено несъответствие, засягащо биологичния характер на въпросните продукти;
 - да приема предаването на контролната документация в случай на промяна на контролния или надзорния орган или, в случай на оттегляне от биологично производство, да съхранява контролната документация, изготвена от последния контролен или надзорен орган, за период от най-малко пет години;
 - незабавно да информира компетентния орган или органите, определени в съответствие с член 34, параграф 4 от Р.848/2018 г., в случай на оттегляне от биологично производство; и
 - да приема обмена на информация между тези орган, в случай че подизпълнителите се контролират от различни контролни или надзорни органи.

Дата

Оператор

Печат и подпис _____

Техническият доклад и декларацията се преподписват всяка календарна година. В случай на възникване на промяна в обстоятелствата, свързани с техн. доклад и декларацията, операторът се задължава да въведе нововъзникналата промяна и да информира в ОСК Агро Органик Контрол в срок от 7 дни от настъпването ѝ.

Оценка на Техническия доклад, от страна на АГРО ОРГАНИК КОНТРОЛ

Задоволителен () Незадоволителен () Пълен () Непълен ()

Дата и подпис на Оценителя

Дата и подпис на оператора