

QUY ĐỊNH ỦY QUYỀN CỦA ỦY BAN (EU) 2021/2304**của 18 Tháng Mười 2021**

bổ sung Quy định (EU) 2018/848 của Nghị viện và Hội đồng châu Âu với các quy tắc về việc cấp giấy chứng nhận bổ sung xác nhận không sử dụng kháng sinh trong sản xuất hữu cơ các sản phẩm động vật cho mục đích xuất khẩu

(Văn bản có liên quan đến EEA)

ỦY BAN CHÂU ÂU,

Liên quan đến Hiệp ước về chức năng của Liên minh châu Âu,

Liên quan đến Quy định (EU) 2018/848 của Nghị viện Châu Âu và của Hội đồng ngày 30 tháng 5 năm 2018 về sản xuất hữu cơ và ghi nhãn các sản phẩm hữu cơ và bãi bỏ Quy định của Hội đồng (EC) số 834/2007 [\(1\)](#) và đặc biệt là Điều 44 (2) của Quy định đó,

Trong khi đó:

- (1) Một số quốc gia thứ ba yêu cầu các sản phẩm động vật hữu cơ được sản xuất mà không sử dụng kháng sinh. Để tạo điều kiện tiếp cận thị trường ở các quốc gia đó, các nhà khai thác hoặc nhóm các nhà khai thác trong Liên minh muốn xuất khẩu các sản phẩm đó phải có khả năng chứng minh việc không sử dụng kháng sinh bằng một tài liệu chính thức.
- (2) Căn cứ Điều 35 của Quy định (EU) 2018/848, các cơ quan có thẩm quyền hoặc, khi thích hợp, các cơ quan kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát, phải cung cấp chứng chỉ cho bất kỳ nhà khai thác hoặc nhóm nhà khai thác nào đã thông báo hoạt động của mình và tuân thủ Quy định đó. Để chứng nhận rằng các sản phẩm động vật hữu cơ được sản xuất mà không sử dụng kháng sinh, người vận hành hoặc nhóm người vận hành phải có khả năng yêu cầu các cơ quan có thẩm quyền đó hoặc, khi thích hợp, cơ quan kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát, cấp giấy chứng nhận bổ sung. Mô hình cho chứng chỉ bổ sung đó nên được thiết lập.
- (3) Vì lợi ích của sự rõ ràng và chắc chắn về mặt pháp lý, Quy định này nên được áp dụng kể từ ngày áp dụng Quy định (EU) 2018/848,

ĐÃ THÔNG QUA QUY ĐỊNH NÀY:*Điều 1***Giấy chứng nhận bổ sung xác nhận không sử dụng kháng sinh trong sản xuất hữu cơ sản phẩm động vật cho mục đích xuất khẩu**

Theo yêu cầu của nhà điều hành hoặc nhóm nhà khai thác đã sở hữu chứng chỉ theo quy định tại Điều 35 của Quy định (EU) 2018/848, cơ quan có thẩm quyền có liên quan hoặc, khi thích hợp, cơ quan kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát có liên quan, sẽ cấp giấy chứng nhận bổ sung xác nhận rằng người vận hành hoặc nhóm người vận hành sản xuất các sản phẩm động vật hữu cơ mà không sử dụng kháng sinh nếu giấy chứng nhận đó là cần thiết

cho mục đích xuất khẩu những sản phẩm đó từ Liên minh. Mô hình cho chứng chỉ bổ sung đó được quy định tại Phụ lục của Quy chế này.

Điều 2

Hiệu lực và áp dụng

Quy định này sẽ có hiệu lực vào ngày thứ ba sau khi được công bố trên *Tạp chí Chính thức của Liên minh Châu Âu*.

Chương trình áp dụng từ ngày 1/1/2022.

Quy định này sẽ ràng buộc toàn bộ và áp dụng trực tiếp ở tất cả các Quốc gia Thành viên.

Thực hiện tại Brussels, ngày 18 tháng 10 năm 2021.

Đối với Ủy ban

Tổng thống

Ursula VON DER LEYEN

[\[1\] OJ L 150, 14.6.2018, tr. 1.](#)

ANNEX

GIẤY CHỨNG NHẬN BỔ SUNG XÁC NHẬN KHÔNG SỬ DỤNG KHÁNG SINH TRONG SẢN XUẤT HỮU CƠ SẢN PHẨM ĐỘNG VẬT CHO MỤC ĐÍCH XUẤT KHẨU

1. Số tài liệu:	2. (chọn cho phù hợp) — Toán tử — Nhóm các nhà khai thác
3. Tên và địa chỉ của nhà điều hành hoặc nhóm nhà khai thác:	4. Tên và địa chỉ của cơ quan có thẩm quyền hoặc, nếu thích hợp, cơ quan kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát của người điều hành hoặc nhóm người vận hành và mã số trong trường hợp cơ quan kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát:
5. Số tài liệu của chứng chỉ được cung cấp cho nhà khai thác hoặc nhóm nhà khai thác theo Điều 35 của Quy định (EU) 2018/848 theo Phụ lục VI của Quy định đó:	
Giấy chứng nhận này đã được cấp để chứng nhận rằng nhà điều hành hoặc nhóm người vận hành (chọn khi thích hợp) đã sản xuất các sản phẩm động vật hữu cơ sau đây mà không sử dụng kháng sinh: 1. 2. 3.	
6. Ngày, địa điểm: Tên và chữ ký thay mặt cho cơ quan có thẩm quyền ban hành hoặc, nếu thích hợp, cơ quan	7. Chứng chỉ bổ sung có giá trị từ.....[chèn ngày] đến.....[chèn ngày]

kiểm soát hoặc cơ quan kiểm soát:	
--------------------------------------	--