

ระเบียบคณะกรรมการที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306**วันที่ 21 ตุลาคม 2564****เพิ่มเติมระเบียบ (EU) 2018/848**

ของรัฐบาลยุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการฟอกขายของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพและใบรับรองการตรวจสอบ

(ข้อความที่เกี่ยวข้องกับ EEA)

คณะกรรมการธิการยุโรป

โดยคำนึงถึงสนธิสัญญาว่าด้วยการทำงานของสหภาพยุโรป

โดยคำนึงถึงระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐบาลยุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตออร์แกนิกและการติดตามผลิตภัณฑ์อินทรีย์ และการยกเลิกระเบียบของสภา (EC) หมายเลข 834/2007 ⁽¹⁾ และโดยเฉพาะอย่างยิ่งมาตรา 38(8) ข้อ (a)(ii) มาตรา 46(7) ข้อ (b) และมาตรา 48(4) และ 57(3) ของข้อบังคับดังกล่าว

เนื่องด้วย:

(ตามมาตรา 45(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848
1 ผลิตภัณฑ์อาจนำเข้าจากประเทศที่สามเพื่อวัตถุประสงค์ในการวางผลิตภัณฑ์นั้นในตลาดภายในสหภาพ
) พินฐานะผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือเป็นผลิตภัณฑ์ที่แปลง
หากผลิตภัณฑ์นั้นเป็นไปตามกฎของสหภาพว่าด้วยการผลิตออร์แกนิกหรือกฎการผลิตและการควบคุมที่เทียบเท่าของประเทศที่สามตามที่อ้างถึงในมาตรา 48 ของข้อบังคับนั้น
ได้รับการยอมรับภายใต้มาตรา 33(2) ของระเบียบสภา (EC) หมายเลข 834/2007 ⁽²⁾
หรืออยู่ภายใต้การควบคุมโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่อ้างถึงในมาตรา 57
ของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่ได้รับการยอมรับภายใต้มาตรา 33(3) ของระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007

(เพื่อให้หน่วยงานที่มีอำนาจในประเทศสมาชิกสามารถตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดของผลิตภัณฑ์
2 ที่นำเข้ากับระเบียบ (EU) 2018/848
) สินค้าแต่ละชิ้นควรได้รับการคุ้มครองโดยใบรับรองการตรวจสอบที่ออกโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามหลังจากดำเนินการตรวจสอบสินค้าที่เกี่ยวข้อง
การตรวจสอบเหล่านั้นควรมีการตรวจสอบเอกสารเสมอ และตามความเสี่ยง
การตรวจสอบทางกายภาพของสินค้าฟอกขาย

(จำเป็นต้องวางกฎเกณฑ์เกี่ยวกับเนื้อหาของใบรับรองการตรวจสอบวิธีการออกและวิธีการทางเทคนิคที่
3 ใช้ในการออก
) กฎเหล่านั้นควรครอบคลุมภาระผูกพันของหน่วยงานที่มีอำนาจในประเทศสมาชิกเกี่ยวกับสารสกัดของ
ใบรับรองการตรวจสอบ

(การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ดำเนินการกับผลิตภัณฑ์ที่มีจุดประสงค์เพื่อวางในตลาดสหภาพเป็นผล
4 ตักทอร์เกอร์แก๊สหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848
) เป็นส่วนหนึ่งของการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ดำเนินการตามระเบียบ (EU) 2017/625
ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรี (3)

(จำเป็นต้องวางกฎเพิ่มเติมเพื่อชี้แจงเกณฑ์และเงื่อนไขสำหรับการปฏิบัติการควบคุมอย่างเป็นทางการก่อ
5 การเผยแพร่เพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีในสหภาพของผลิตภัณฑ์แก๊สและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง
) ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU)
2018/848

กฎเหล่านี้ครอบคลุมผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุม
ชายแดนตามระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 (4)

(ควรกำหนดกฎเฉพาะบางประการเกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าที่อยู่ภายใต้ขั้นตอน
6 สหภาพพิเศษ
)

(นอกจากนี้
7 ควรกำหนดภาระผูกพันของหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองการตรวจสอบในกร
) ณ ที่ไม่มีระบบควบคุมและผู้เชี่ยวชาญทางการค้า (TRACES) ที่อ้างถึงในมาตรา 2 จุด (36)
ของระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 (5)

(นอกจากนี้ จำเป็นต้องกำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับสถานการณ์ที่หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม
8 หรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามจำเป็นต้องดำเนินการสอบสวนหลังจากได้รับแจ้งกรณีที่ต้องสงสัย
) ยหรือไม่ปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848
ที่พบในระหว่างการตรวจสอบการฝากขายโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิก

(9 การใช้ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรองใน TRACES
) สำหรับการออกใบรับรองการตรวจสอบในประเทศที่สามและสำหรับการรับรองใบรับรองนั้นและสารส
ดจากใบรับรองนั้นโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิกอาจไม่สามารถทำได้ก่อนวันที่ 1
กรกฎาคม 2022
ดังนั้นจึงจำเป็นต้องกำหนดบทบัญญัติเฉพาะกาลสำหรับการใช้ใบรับรองการตรวจสอบกระดาษที่ลง
นามด้วยมือและสารสกดเพื่อนำไปใช้จนถึงวันที่ 30 มิถุนายน พ.ศ. 2022
เพื่อเป็นทางเลือกแทนการใช้ใบรับรองการตรวจสอบอิเล็กทรอนิกส์และสารสกดที่มีตราประทับอิเล็ก
ทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

(1 ปัจจุบันกฎเกี่ยวกับใบรับรองการตรวจสอบและสารสกดของใบรับรองการตรวจสอบเพื่อวัตถุประสงค์
0) ระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007 ถูกกำหนดไว้ในระเบียบคณะกรรมการ (EC) หมายเลข
1235/2008 (6) เนื่องจากกฎระเบียบและข้อบังคับการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (EU)
2021/2307 (7) กำหนดกฎเกณฑ์เพื่อวัตถุประสงค์ของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 กฎระเบียบ
(EC) No 1235/2008 ควรถูกยกเลิก

(11 เพื่อความชัดเจนและความแน่นอนทางกฎหมายกฎระเบียบนี้ควรมีผลบังคับใช้นับจากวันที่บังคับใช้
) ระเบียบ (EU) 2018/848

ได้นำกฎระเบียบนี้มาใช้:

ข้อ 1

สาระสำคัญ

ข้อบังคับนี้กำหนดกฎเกี่ยวกับ:

(การตรวจสอบในประเทศที่สามของสินค้าที่มีจุดประสงค์เพื่อวางตลาดภายในสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงและการออกใบรับรองการตรวจสอบ)

(การควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่เข้าสู่สหภาพจากประเทศที่สามที่มีจุดประสงค์เพื่อวางในตลาดสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง และ)

(ค)การดำเนินการในกรณีนี้สงสัยหรือไม่ปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848
ที่จะดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม

ข้อ 2

คำ นิยาม

สำหรับวัตถุประสงค์ของข้อบังคับนี้ ให้ใช้คำจำกัดความต่อไปนี้:

('การฝากขาย' หมายถึงการฝากขายตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (37) ของระเบียบ (EU) 1 2017/625

) ของผลิตภัณฑ์ที่มีจุดประสงค์เพื่อวางตลาดภายในสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง
อย่างไรก็ตาม
ในกรณีของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงซึ่งได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2305
หมายถึงปริมาณของผลิตภัณฑ์ภายใต้รหัสการตั้งชื่อรวมอย่างน้อยหนึ่งรหัส
ซึ่งครอบคลุมโดยใบรับรองการตรวจสอบฉบับเดียว

(2)'ด้านควบคุมชายแดน' หมายถึง ด้านควบคุมชายแดนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (38) ของระเบียบ (EU) 2017/625

('จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี' หมายถึงจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี
3 ซึ่งการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการ
) ควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนดำเนินการตามระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2305

(4)'จุดควบคุม' หมายถึง จุดควบคุมอื่นที่ไม่ใช่ด้านควบคุมชายแดนตามที่อ้างถึงในมาตรา 53(1) จุด (ก) ของระเบียบ (EU) 2017/625

(5)'การตรวจสอบเอกสาร' หมายถึงการตรวจสอบเอกสารตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (41) ของระเบียบ (EU) 2017/625

(6)'การตรวจสอบตัวตน' หมายถึงการตรวจสอบตัวตนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (42) ของระเบียบ (EU) 2017/625

(7)'การตรวจสอบทางกายภาพ' หมายถึงการตรวจสอบทางกายภาพตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 จุด (43) ของระเบียบ (EU) 2017/625

(8)'ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง'
หมายถึงตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรองตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (27) ของระเบียบ (EU) หมายเลข 910/2014 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ⁽⁸⁾

ข้อ 3

การยืนยันในประเทศที่สาม

1. หน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องตรวจสอบสินค้าตามมาตรา 16 ของระเบียบที่ได้รับการยอมรับจากคณะกรรมการ (EU) 2021/1698 ^(๑)

2. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 48 และ 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องตรวจสอบการฝากขายเกี่ยวกับการปฏิบัติตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้ในระเบียบ (EC) หมายเลข 834/2007 และมาตรฐานการผลิตและมาตรการควบคุมที่ยอมรับว่าเทียบเท่า การตรวจสอบดังกล่าวจะต้องรวมถึงการตรวจสอบเอกสารอย่างเป็นระบบ และตามความเหมาะสมตามการประเมินความเสี่ยง การตรวจสอบทางกายภาพ ก่อนที่สินค้าจะออกจากประเทศที่สามที่ส่งออกหรือต้นทาง

3. เพื่อวัตถุประสงค์ของวรรค 2 ถึง 5 หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องจะต้องเป็น:

(ก) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่อ้างถึงในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่ได้รับการยอมรับสำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องและสำหรับประเทศที่สามที่ผลิตภัณฑ์มีต้นกำเนิด หรือหากมีการดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการ หรือ

(ข) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับจากหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศที่สามที่ ได้รับการยอมรับตามที่อ้างถึงในมาตรา 48 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ซึ่งผลิตภัณฑ์มีต้นกำเนิด หรือหากมีการดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการ

4. การตรวจสอบที่อ้างถึงในวรรค 2 จะดำเนินการโดย:

(ก) ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของผู้ผลิตหรือผู้ประมวลผลผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง หรือ

(ข) ในกรณีที่ผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่ดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการ ตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 แตกต่างจากผู้ผลิตหรือผู้ประมวลผลผลิตภัณฑ์

5. เอกสารตรวจสอบตามวรรค 2 จะต้องตรวจสอบ:

(ก) การตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์และส่วนผสม

(ปริมาณของผลิตภัณฑ์ที่รวมอยู่ในสินค้าฝากขายนั้นสอดคล้องกับการตรวจสอบสมดุลมวลของผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้องตามการประเมินที่ดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม)

(ค) เอกสารการขนส่งที่เกี่ยวข้องและเอกสารเชิงพาณิชย์ (รวมถึงใบแจ้งหนี้) ของผลิตภัณฑ์

(ในกรณีของผลิตภัณฑ์แปรรูป

ส่วนผสมหรือส่วนผสมทั้งหมดของผลิตภัณฑ์ดังกล่าวผลิตโดยผู้ประกอบการหรือโดยกลุ่มผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองในประเทศที่สามโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 หรืออ้างถึงในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือโดยประเทศที่สามที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 47 หรือ 48 ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือได้รับการผลิตและรับรองในสหภาพตามระเบียบนั้น

การตรวจสอบเอกสารเหล่านั้นจะต้องขึ้นอยู่กับเอกสารที่เกี่ยวข้องทั้งหมด

รวมถึงใบรับรองของผู้ประกอบการที่อ้างถึงในมาตรา 45(1) จุด (b)(i) ของระเบียบ (EU) 2018/848

บันทึกการตรวจสอบ

แผนการผลิตสำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องและบันทึกที่เก็บไว้โดยผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ประกอบการ
เอกสารการขนส่งที่มีอยู่ เอกสารเชิงพาณิชย์และการเงิน และเอกสารอื่น ๆ
ที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมเห็นว่าเกี่ยวข้อง

ข้อ 4

การออกใบรับรองการตรวจสอบ

1. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้ตรวจสอบสินค้าตามมาตรา 3
จะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 5
สำหรับสินค้าทุกชิ้นก่อนที่สินค้าจะออกจากประเทศที่สามที่ส่งออกหรือเป็นต้นทาง
2. ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848
จะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบสำหรับสินค้าที่มีผลิตภัณฑ์ที่มีความเสี่ยงสูงตามที่อ้างถึงในมาตรา 8
ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/1698
ก็ต่อเมื่อมีเอกสารที่สมบูรณ์ของการตรวจสอบย้อนกลับและได้รับและประเมินผลการวิเคราะห์ตัวอย่างที่นำ
มาฝากขาย ตามมาตรา 16(6) ของระเบียบที่ได้รับมอบอำนาจนั้น

ข้อ 5

รูปแบบของใบรับรองการตรวจสอบและการใช้ TRACES

1. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องออกใบรับรองการตรวจสอบตามแบบจำลองและหมายเหตุ
ที่กำหนดไว้ในภาคผนวกในระบบควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญ (TRACES) และต้องกรอกช่อง 1 ถึง 18
ของใบรับรองนั้น
2. เมื่อออกใบรับรองการตรวจสอบหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องอัปโหลดเอกสารประกอบที่
หมดลงใน TRACES รวมถึงสิ่งต่อไปนี้:
(ก) ผลการวิเคราะห์หรือการทดสอบที่ดำเนินการกับตัวอย่างที่นำมา (ถ้ามี)
(ข) เอกสารเชิงพาณิชย์และการขนส่ง เช่น ใบตราส่งสินค้า ใบแจ้งหนี้ และรายการบรรจุภัณฑ์
และในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ
(EU) 2018/848 แผนการเดินทางตามมาตรา 16(5) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU)
2021/1698
3. ใบรับรองการตรวจสอบจะต้องออกใน TRACES และต้องมีตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง
หากไม่มีข้อมูลในขณะที่ยื่นหนังสือรับรอง ให้รวมหรือปรับปรุงจำนวนพัสดุที่อ้างถึงในช่อง 13
ของหนังสือรับรองการตรวจสอบ และข้อมูลที่อ้างถึงในช่อง 16 และ 17 ของหนังสือรับรองการตรวจสอบ
ตลอดจนเอกสารที่อ้างถึงในวรรค 2 ให้รวมหรือปรับปรุงไว้ในหนังสือรับรองการตรวจสอบภายใน 10
วันนับแต่วันที่ออกใบรับรอง และ ไม่ว่าในกรณีใด ๆ
ก่อนการตรวจสอบและรับรองโดยหน่วยงานที่มีอำนาจตามมาตรา 6
4. ใบรับรองการตรวจสอบจะต้องจัดทำขึ้น:

(ในภาษาราชการหรือในภาษาราชการของประเทศสมาชิกของด่านควบคุมชายแดนที่เข้าสหภาพในกรณีของผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด่านควบคุมชายแดน)

(ในภาษาราชการหรือในภาษาราชการของประเทศสมาชิกที่จะปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนเสรีในกรณีของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด่านควบคุมชายแดนตามระเบียบ) บที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2305

5. โดยการเพิกเฉยจากการรศ 4 ประเทศสมาชิกอาจยินยอมให้มีการร่างใบรับรองในภาษาราชการอื่นของสหภาพและมาพร้อมกับการแปลที่ผ่านการรับรองความถูกต้องหากจำเป็น

ข้อ 6

การควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าฝักขาย

1. หน่วยงานที่มีอำนาจที่ด่านควบคุมชายแดนหรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีตามความเหมาะสมจะต้องดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการเกี่ยวกับสินค้าฝักขายเพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ดังนี้:

(ก) การตรวจสอบเอกสารเกี่ยวกับสินค้าทั้งหมด

(ข) การตรวจสอบตัวตนดำเนินการแบบสุ่ม และ

(ค) การตรวจสอบทางกายภาพตามความถี่ขึ้นอยู่กับความเป็นไปได้ของการไม่ปฏิบัติตามระเบียบ (EU) 2018/848

การตรวจสอบเอกสารจะต้องรวมถึงการตรวจสอบใบรับรองการตรวจสอบเอกสารประกอบอื่น ๆ ทั้งหมดตามที่ระบุไว้ในข้อ 5 และผลการวิเคราะห์หรือการทดสอบที่ดำเนินการกับตัวอย่างที่นำมาหากมี

ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบจำเป็นต้องมีการแก้ไขในลักษณะธุรการหรือบรรณาธิการล้วนๆ หน่วยงานที่มีอำนาจอาจยอมรับว่าหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองการตรวจสอบ อัปเดตข้อมูลใน TRACES โดยแทนที่เอกสารตามขั้นตอนที่มีอยู่ใน TRACES โดยไม่ต้องแก้ไขข้อมูลในใบรับรองเริ่มต้นเกี่ยวกับการระบุสินค้า การตรวจสอบย้อนกลับและการรับประกัน

2. สำหรับสินค้าที่มีความเสี่ยงสูงที่อ้างถึงในมาตรา 8 ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/1698 หน่วยงานที่มีอำนาจตามที่อ้างถึงในวรรค 1

ของมาตรานี้จะต้องดำเนินการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพอย่างเป็นระบบ

หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องกำหนดขั้นตอนการสุ่มตัวอย่างที่เป็นตัวแทนที่เหมาะสมกับหมวดหมู่ปริมาณและบรรจุภัณฑ์ของผลิตภัณฑ์

3. หลังจากการตรวจสอบตามที่อ้างถึงในวรรค 1 และหากมีในวรรค 2 หน่วยงานผู้มีอำนาจจะตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าแต่ละชิ้น การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าจะต้องบันทึกไว้ในช่อง 30 ของใบรับรองการตรวจสอบตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวก และระบุอย่างใดอย่างหนึ่งต่อไปนี้:

(ก) สินค้าฝักขายสามารถปล่อยออกเพื่อหมุนเวียนฟรีเป็นออร์แกนิก

(ข) สินค้าฝักขายสามารถปล่อยออกเพื่อหมุนเวียนฟรีตามการแปลง

(ค) สินค้าฝากขายสามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีในฐานะที่ไม่ใช่สินทรัพย์

(ง) สินค้าฝากขายไม่สามารถเผยแพร่เพื่อการหมุนเวียนได้อย่างอิสระ

(จ) ส่วนหนึ่งของสินค้าฝากขายสามารถปล่อยออกเพื่อหมุนเวียนได้ฟรีพร้อมสารสกัดจากใบรับรองการตรวจ

) ตรวจสอบ

หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องรับรองใบรับรองการตรวจสอบใน
ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

TRACES

4. สำหรับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนให้ใช้สิ่งต่อไปนี้:

(ก)วรรค 3 จะมีผลบังคับใช้นอกเหนือจากกฎเกี่ยวกับการใช้เอกสารการเข้าประเทศสุขภาพทั่วไป (CHED) โดยหน่วยงานผู้มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 56(3) ข้อ (b)(i) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และที่จุดควบคุมตามระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ⁽¹⁰⁾ และกฎเกี่ยวกับการตัดสินใจเกี่ยวกับการฝากขายที่กำหนดไว้ในมาตรา 55 ของระเบียบ (EU) 2017/625

(ข)การตรวจสอบเอกสารที่อ้างถึงในวรรค 1 ข้อ (ก)
) อาจดำเนินการในระยะห่างจากด่านควบคุมชายแดนที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกบางชนิดและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงตามมาตรา 7 และ 8 ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2019/2123

(ค)การตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพที่อ้างถึงในวรรค 1 จุด (b) และ (c)
อาจดำเนินการที่จุดควบคุมที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงตามมาตรา 2 ถึง 6 ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2019/2123

5. การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าฝากขายตามมาตรา 55 ของระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องอ้างถึงข้อบังคับข้อใดข้อหนึ่งที่อ้างถึงในวรรค 3 วรรคย่อยแรกของมาตรานี้ ในกรณีที่ผู้นำเข้าได้ร้องขอให้วางภายใต้ขั้นตอนศุลกากรพิเศษตามมาตรา 7 (1) ของข้อบังคับนี้ โดยกรอกในช่อง 23 ของใบรับรองการตรวจสอบ การตัดสินใจเกี่ยวกับสินค้าตามมาตรา 55 ของระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องระบุขั้นตอนศุลกากรที่เกี่ยวข้อง

การตัดสินใจที่บันทึกไว้ในใบรับรองการตรวจสอบที่ระบุว่าสินค้าหรือบางส่วนของสินค้าไม่สามารถเผยแพร่เพื่อการหมุนเวียนได้อย่างเสรีจะต้องแจ้งให้หน่วยงานผู้มีอำนาจที่เกี่ยวข้องดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการโดยไม่ชักช้าในการติดตามเพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1 (2) จุด (ก) ถึง (ข) และ (จ) ของระเบียบ (EU) 2017/625

ในกรณีที่การตัดสินใจใน CHED ตามมาตรา 55 ของระเบียบ (EU) 2017/625 ระบุว่าสินค้าไม่เป็นไปตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1(2) ของข้อบังคับนั้น

หน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดนจะต้องแจ้งใน TRACES ถึงหน่วยงานที่มีอำนาจที่ได้ตัดสินใจตามวรรค 3 ของมาตรานี้ เพื่ออัปเดตใบรับรองการตรวจสอบ นอกจากนี้ หน่วยงานผู้มีอำนาจใด ๆ

ที่ดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการเพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามกฎที่อ้างถึงในมาตรา 1(2) ข้อ (a) ถึง (h) และ (j) ของระเบียบ (EU) 2017/625 จะต้องให้ข้อมูลที่เกี่ยวข้องใน TRACES เช่น ผลการวิเคราะห์ในห้องปฏิบัติการ แก่หน่วยงานที่มีอำนาจซึ่งได้ตัดสินใจตามวรรค 3 ของบทความนี้เพื่อปรับปรุง ถ้าเกี่ยวข้อง ใบรับรองการตรวจสอบ

6. ในกรณีที่มีการปล่อยสินค้าเพียงบางส่วนเพื่อการหมุนเวียนเสรี ให้แบ่งสินค้าออกเป็นชุดต่างๆ ก่อนออกจำหน่ายเพื่อการหมุนเวียนฟรี สำหรับแต่ละแบบที่ ผู้นำเข้าจะต้องกรอกและส่งสารสกัดจากใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ตามระเบียบการบังคับใช้

(EU)

2021/2307

หน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิกที่มีจุดประสงค์ที่จะปล่อยชุดเพื่อการหมุนเวียนเสรีจะต้องดำเนินการตรวจสอบชุดและจะรับรองสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

7. สำหรับสินค้าที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนที่อ้างถึงในวรรค 4 หน่วยงานศุลกากรจะอนุญาตให้ปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีก็ต่อเมื่อแสดง CHED ที่สรุปอย่างถูกต้องตามมาตรา 57 (2) ข้อ (b) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองตามวรรค 6 ของมาตรานี้ที่ระบุว่าสินค้าสามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนได้อย่างเสรี

ในกรณีที่สินค้าถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆ หน่วยงานศุลกากรจะต้องแสดง CHED ที่สรุปอย่างถูกต้องตามมาตรา 57(2) จุด (b) ของระเบียบ (EU) 2017/625 และสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตามข้อบังคับที่ใช้บังคับ (EU) 2021/2307 ที่ระบุในช่อง 12 ว่าชุดสามารถปล่อยเพื่อหมุนเวียนได้อย่างอิสระ

ข้อ 7

ขั้นตอนศุลกากรพิเศษ

1. ในกรณีที่สินค้าถูกวางไว้ภายใต้ขั้นตอนการจัดเก็บภาษีศุลกากรหรือขั้นตอนการประมวลผลเข้าตามที่อ้างถึงในมาตรา 240 (1) และมาตรา 256 (3) ข้อ (b) ของระเบียบ (EU) หมายเลข 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (11)

และผ่านการเตรียมการอย่างน้อยหนึ่งอย่างตามที่อ้างถึงในวรรคย่อยที่สองของวรรคนี้ หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องตรวจสอบสินค้าตามมาตรา 6 ของข้อบังคับนี้ก่อนดำเนินการเตรียมการครั้งแรก หมายเลขอ้างอิงของใบศุลกากรที่ประกาศสินค้าสำหรับคลังสินค้าศุลกากรหรือขั้นตอนการประมวลผลเข้าจะต้องระบุโดยผู้นำเข้าในช่อง 23 ของใบรับรองการตรวจสอบ

การเตรียมการที่อ้างถึงในวรรคย่อยแรกจะจำกัดเฉพาะปฏิบัติการประเภทต่อไปนี้:

(ก) บรรจุภัณฑ์หรือการเปลี่ยนบรรจุภัณฑ์ หรือ

(ข) การตัด การถอด และการเปลี่ยนแปลงฉลากเกี่ยวกับการนำเสนอวิธีการผลิตอินทรีย์

2. หลังจากการเตรียมการตามวรรค 1 หน่วยงานผู้มีอำนาจจะต้องตรวจสอบการฝากขายและรับรองใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 6 ก่อนการปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี

3. ก่อนการเผยแพร่เพื่อการหมุนเวียนฟรีสินค้าอาจถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆภายใต้การดูแลของศุลกากรหลังจากการตรวจสอบและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบตามข้อ 6 ผู้นำเข้าจะต้องกรอกและส่งสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตามระเบียบการดำเนินงาน (EU) 2021/2307 ใน TRACES สำหรับแต่ละชุดที่เกิดจากการแยก

4. หน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิกที่จะปล่อยชุดเพื่อการหมุนเวียนเสรีจะต้องดำเนินการตรวจสอบชุดตามมาตรา 6 (1) และ (2) และจะรับรองสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ด้วยตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

5. การดำเนินการเตรียมการและการแยกที่อ้างถึงในวรรค 1 และ 3 จะต้องดำเนินการตามบทบัญญัติที่เกี่ยวข้องที่กำหนดไว้ในบทที่ III และ IV ของระเบียบ (EU) 2018/848

ข้อ 8

การเตรียมการฉุกเฉินสำหรับ TRACES ในกรณีที่ไมพร้อมใช้งานและในกรณีของเหตุสุดวิสัย

1. หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 4 จะต้องรักษาเหมเพลตที่กรอกได้ของใบรับรองนั้นตามรูปแบบที่กำหนดไว้ในภาคผนวกและเอกสารทั้งหมดที่กำหนดโดยระเบียบ (EU) 2018/848 ที่อาจอัปเดตใน TRACES

2. ในกรณีที่ TRACES หรือฟังก์ชันอย่างใดอย่างหนึ่งไม่สามารถใช้งานได้ต่อเนื่องนานกว่า 24 ชั่วโมง ผู้ใช้อาจใช้เหมเพลตที่เป็นลายพิมพ์หรืออิเล็กทรอนิกส์ที่กรอกได้ตามที่อ้างถึงในวรรค 1 เพื่อบันทึกและแลกเปลี่ยนข้อมูล

หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่อ้างถึงในวรรค 1 จะต้องให้การอ้างอิงถึงใบรับรองที่ออกแต่ละใบและเก็บทะเบียนใบรับรองที่ออกตามลำดับเวลาเพื่อให้แน่ใจว่าสอดคล้องกับการอ้างอิงตัวอักษรและตัวเลขที่ได้รับจาก TRACES เมื่อใช้งานได้

ในกรณีที่ผู้ใช้ใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษ
การตัดแปลงหรือการลบที่ไม่ได้รับการรับรองจะทำให้เป็นโมฆะ

3. เมื่อ TRACES หรือฟังก์ชันการทำงานพร้อมใช้งานอีกครั้ง ผู้ใช้จะต้องใช้ข้อมูลที่บันทึกไว้ตามวรรค 2 เพื่อจัดทำใบรับรองการตรวจสอบทางอิเล็กทรอนิกส์และอัปเดตเอกสารที่อ้างถึงในวรรค 1

4. ใบรับรองและเอกสารที่จัดทำขึ้นตามวรรค 2 จะต้องมีความ 'จัดทำขึ้นในช่วงฉุกเฉิน'

5. ในกรณีที่เกิดเหตุสุดวิสัยให้ใช้วรรค 1 ถึง 4 นอกจากนี้ หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องแจ้งให้คณะกรรมการการทราบโดยไม่ชักช้าเกี่ยวกับเหตุการณ์ดังกล่าว และหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องใส่รายละเอียดที่จำเป็นทั้งหมดใน TRACES ภายในสิบวันตามปฏิทินหลังจากสิ้นสุดเหตุการณ์นี้

6. มาตรา 5 (4) และ (5) ให้ใช้บังคับ โดยภาคภูมิ ใจกับใบรับรองและเอกสารที่จัดทำขึ้นตามวรรค 2 ของมาตรานี้

ข้อ 9

การใช้ใบรับรองการตรวจสอบและสารสกัดใบรับรองการตรวจสอบโดยหน่วยงานศุลกากร

สำหรับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการ อนุญาตให้ปล่อยสินค้านำเข้าอย่างเสรีตามวรรค 4 ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2305 หน่วยงานศุลกากรจะอนุญาตให้ปล่อยสินค้านำเข้าฟรีก็ต่อเมื่อแสดงใบรับรองการตรวจสอบที่ระบุในช่อง 30 ว่าสินค้านำเข้าสามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนได้อย่างเสรี

ในกรณีที่สินค้าถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆ

หน่วยงานศุลกากรจะต้องแสดงสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตามระเบียบการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 ที่ระบุในช่อง 12 ว่าชุดสามารถปล่อยออกเพื่อการหมุนเวียนได้อย่างอิสระ

ข้อ 10

**ข้อมูลที่หน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม
หรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามต้องสงสัยหรือมีการไม่ปฏิบัติตามสินค้าฟากขาย**

1. ในกรณีที่หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามได้รับแจ้งจากคณะกรรมการ หลังจากคณะกรรมการได้รับการแจ้งเตือนจากประเทศสมาชิกตามมาตรา 9 ของระเบียบการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 เกี่ยวกับข้อสงสัยหรือการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงในสินค้า จะดำเนินการสอบสวน หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องตอบกลับคณะกรรมการและประเทศสมาชิกที่ส่งการแจ้งเตือนเบื้องต้น (แจ้งให้ประเทศสมาชิกทราบ) ภายใน 30 วันตามปฏิทินนับจากวันที่ได้รับการแจ้งเตือนนั้น และจะแจ้งเกี่ยวกับการดำเนินการและมาตรการที่ดำเนินการ รวมถึงผลการสอบสวน และให้ข้อมูลอื่นใดที่มีอยู่ และ/หรือกำหนดโดยประเทศสมาชิกที่แจ้ง โดยใช้เทมเพลตที่กำหนดไว้ในส่วนที่ X ของภาคผนวก II ของกฎระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/279 ⁽¹²⁾
2. หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจะต้องให้ข้อมูลเพิ่มเติมใด ๆ ที่ประเทศสมาชิกร้องขอเกี่ยวกับการดำเนินการหรือมาตรการเพิ่มเติมที่ดำเนินการ คณะกรรมการหรือประเทศสมาชิกอาจขอให้หน่วยงานที่มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมจัดทำรายชื่อผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการทั้งหมดในห่วงโซาการผลิตอินทรีย์ที่สินค้าดังกล่าวเป็นส่วนหนึ่งของ และหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมโดยไม่ชักช้า
3. ในกรณีที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848 ให้ใช้มาตรา 21(2) และ (3) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/1698

ข้อ 11

บทบัญญัติเฉพาะกาลสำหรับหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาดและสารสกัด

1. โดยการเพิกเฉยจากมาตรา 5(3) วรรคย่อยแรก จนถึงวันที่ 30 มิถุนายน พ.ศ. 2565 ใบรับรองการตรวจสอบอาจออกเป็นกระดาดหลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์ออกมา ใบรับรองกระดาดนั้นต้องเป็นไปตามข้อกำหนดต่อไปนี้:
- (ก) ในกล่อง 18) ต้องลงลายมือชื่อมือของผู้มีอำนาจของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองและตราประทับอย่างเป็นทางการ
- (ข) ให้ออกก่อนที่สินค้าที่เกี่ยวข้องกับสินค้าจะออกจากประเทศที่สามที่ส่งออกหรือเป็นต้นทาง
2. โดยวิธีการลดทอนจากมาตรา 6 (3) จนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ให้ใช้สิ่งต่อไปนี้:
- (ก) ในกรณีที่ออกหนังสือรับรองการตรวจสอบเป็นกระดาดตามวรรค 1 ของข้อนี้ ให้รับรองหนังสือรับรองบนกระดาดพร้อมลายมือชื่อของผู้มีอำนาจของหน่วยงานที่มีอำนาจ ณ ด้านควบคุมชายแดน หรือ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีในช่อง 23, 25 และ 30 ตามความเหมาะสมหลังจากเสร็จสิ้นใน TRACES และพิมพ์
- (ข) ในกรณีที่ใบรับรองการตรวจสอบออกใน TRACES และมีตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรองตามมาตรา 5(3) วรรคย่อยแรก ใบรับรองนั้นอาจได้รับการรับรองบนกระดาดพร้อมลายเซ็นมือของผู้มีอำนาจของหน่วยงานผู้มีอำนาจ

ณ ด้านควบคุมชายแดน ณ จุดควบคุมชายแดน หรือ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรี ในช่อง 23, 25 และ 30 ตามความเหมาะสมหลังจากเสร็จสิ้นใน TRACES และพิมพ์

3.

หน่วยงานควบคุมหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องตรวจสอบในแต่ละขั้นตอนของการออกและรับรองใบรับรองการตรวจสอบตามความเหมาะสมว่าข้อมูลในใบรับรองการตรวจสอบกระดาษสอดคล้องกับข้อมูลในใบรับรองที่กรอกใน TRACES

ในกรณีที่ข้อมูลเกี่ยวกับจำนวนพัสดุที่อ้างถึงในช่อง 13 ของหนังสือรับรองการตรวจสอบหรือข้อมูลในช่อง 16 และ 17 ของใบรับรองนั้นไม่ครบถ้วนในหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษหรือในกรณีที่ข้อมูลดังกล่าวแตกต่างจากข้อมูลที่กรอกในหนังสือรับรองใน TRACES หน่วยงานที่มีอำนาจจะพิจารณาเพื่อวัตถุประสงค์ในการตรวจสอบสินค้าฝักขายและการรับรองใบรับรองเฉพาะข้อมูลที่กรอกใน TRACES เท่านั้น

4. หนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษที่อ้างถึงในวรรค 1 จะต้องแสดงต่อหน่วยงานที่มีอำนาจ ณ ด้านควบคุมชายแดนที่เข้าสหภาพซึ่งสินค้าอยู่ภายใต้การควบคุมของทางการหรือต่อหน่วยงานที่มีอำนาจ จ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีตามความเหมาะสม หน่วยงานที่มีอำนาจนั้นจะต้องส่งคืนใบรับรองกระดาษนั้นให้กับผู้นำเข้า

5. โดยการเพิกเฉยจากมาตรา 6(6) และ 7(4) จนถึงวันที่ 30 มิถุนายน พ.ศ. 2565 สารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบอาจได้รับการรับรองบนกระดาษหลังจากกรอกข้อมูลใน TRACES และพิมพ์ออกมา สารสกัดจากกระดาษของใบรับรองนั้นต้องเป็นไปตามข้อกำหนดดังต่อไปนี้:

(ก) ในกล่อง 12 ให้รับรองบนกระดาษพร้อมลงลายมือชื่อของผู้มีอำนาจของหน่วยงานที่มีอำนาจ

(ข) จะต้องมียลายเซ็นมือของผู้รับสินค้าในกล่อง 13

หน่วยงานผู้มีอำนาจตามข้อ

(ก)

ของวรรคย่อยแรกจะส่งคืนเอกสารที่คัดลอกของใบรับรองนั้นให้กับบุคคลที่นำเสนอ

ข้อ 12

ยกเลิก

ระเบียบ (EC) No 1235/2008 ถูกยกเลิก

อย่างไรก็ตาม

ข้อบังคับดังกล่าวจะยังคงใช้ต่อไปเพื่อวัตถุประสงค์ในการกรอกและรับรองใบรับรองการตรวจสอบที่ค้างอยู่ ซึ่งออกก่อนวันที่ 1 มกราคม 2022 และที่รอการคัดลอกใบรับรองการตรวจสอบที่ผู้นำเข้าส่งมาก่อนวันที่ 1 มกราคม 2022

ตลอดจนเพื่อวัตถุประสงค์ในการประกาศผู้รับสินค้าคนแรกหรือผู้รับสินค้าในหนังสือรับรองการตรวจสอบหรือสารสกัดจากหนังสือรับรองการตรวจสอบ

ข้อ 13

การมีผลบังคับใช้และการบังคับใช้

ข้อบังคับนี้จะมีผลบังคับใช้ในวันที่สามหลังจากการตีพิมพ์ใน *วารสารอย่างเป็นทางการของสหภาพยุโรป*

มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2022

ข้อบังคับนี้จะมีผลผูกพันอย่างครบถ้วนและมีผลบังคับใช้โดยตรงในทุกประเทศสมาชิก

เสร็จสิ้นที่บรัสเซลส์ 21 ตุลาคม 2021

*สำหรับคณะกรรมการ
ประธานาธิบดี
เออร์ซูลา ฟอน เดอร์ เลเยน*

(1) [OJ L 150, 14.6.2018, หน้า 1.](#)

(2) ระเบียบสภา (EC) เลขที่ 834/2007 ลงวันที่ 28 มิถุนายน 2007 ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์และการยกเลิกระเบียบ (EEC) เลขที่ 2092/91 ([OJ L 189, 20.7.2007, p. 1](#))

(3) ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 15 มีนาคม 2017 ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมทางการอื่น ๆ ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ที่ถูกต้องด้วยสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์สุขภาพพืชและผลิตภัณฑ์อารักขาพืชแก้ไขข้อบังคับ (EC) เลขที่ 999/2001, (EC) เลขที่ 396/2005, (EC) เลขที่ 1069/2009 (อีซี) เลขที่ 1107/2009, (EU) เลขที่ 1151/2012, (EU) เลขที่ 652/2014, (EU) 2016/429 และ (EU) 2016/2031 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ข้อบังคับของสภายุโรป (EC) ฉบับที่ 1/2005 และ (EC) ฉบับที่ 1099/2009 และคำสั่งของสภา 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC และ 2008/120/EC และการยกเลิกข้อบังคับ (EC) ฉบับที่ 854/2004 และ (EC) ฉบับที่ 882/2004 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี คำสั่งของสภา 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 (ระเบียบการควบคุมอย่างเป็นทางการ) ([OJ L 95, 7.4.2017, p. 1](#))

(4) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับกรณีและเงื่อนไขที่ผลิตภัณฑ์อาหารแก๊นิกและผลิตภัณฑ์ที่เปลี่ยนเป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดน วารสารอย่างเป็นทางการ)

(5) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 ลงวันที่ 30 กันยายน 2019 กำหนดกฎสำหรับการทำงานของระบบการจัดการข้อมูลสำหรับการควบคุมอย่างเป็นทางการและส่วนประกอบของระบบ (ระเบียบ IMSOC) ([OJ L 261, 14.10.2019, p. 37](#))

(6) ระเบียบคณะกรรมการ (EC) เลขที่ 1235/2008 ลงวันที่ 8 ธันวาคม 2008 กำหนดกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบของสภา (EC) ฉบับที่ 834/2007 เกี่ยวกับการเตรียมการสำหรับการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์จากประเทศที่สาม ([OJ L 334, 12.12.2008, p. 25](#))

(7) ระเบียบการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 กำหนดกฎเกณฑ์เกี่ยวกับเอกสารและการแจ้งเตือนที่จำเป็นสำหรับผลิตภัณฑ์อาหารแก๊นิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพ ((ดูหน้า 30 ของวารสารอย่างเป็นทางการนี้))

(8) ระเบียบ (EU) เลขที่ 910/2014 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 23 กรกฎาคม 2014 ว่าด้วยการระบุตัวตนทางอิเล็กทรอนิกส์และบริการความน่าเชื่อถือสำหรับธุรกรรมทางอิเล็กทรอนิกส์ในตลาดภายในและการยกเลิกคำสั่ง 1999/93/EC ([OJ L 257, 28.8.2014, p. 73](#))

(9) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/1698 ลงวันที่ 13 กรกฎาคม 2021 เพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีที่มีข้อกำหนดตามขั้นตอนสำหรับการยอมรับหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่มีอำนาจในการดำเนินการควบคุมผู้ประกอบการที่ได้รับการรับรองผลิตภัณฑ์อาหารแก๊นิกและผลิตภัณฑ์อาหารแก๊นิกในประเทศที่สาม และมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการกำกับดูแลและการควบคุมและการดำเนินการอื่น ๆ ที่จะดำเนินการโดยการควบคุมเหล่านั้น หน่วยงานและหน่วยงานควบคุม ([OJ L 336, 23.9.2021, p. 7](#))

(10) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ลงวันที่ 10 ตุลาคม 2019 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2017/625

ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเกี่ยวกับกฎเกณฑ์สำหรับกรณีและเงื่อนไขที่อาจดำเนินการตรวจสอบตัวตนและการตรวจสอบทางกายภาพของสินค้าบางชนิดที่จุดควบคุมและการตรวจสอบเอกสารอาจดำเนินการในระยะห่างจากด้านควบคุมชายแดน ([OJ L 321, 12.12.2019 น. 64](#))

(11) ระเบียบ (EU) เลขที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 9 ตุลาคม 2013 กำหนดประมวลกฎหมายศุลกากรของสหภาพ ([OJ L 269 10.10.2013, p. 1](#))

(12) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/279 ลงวันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2021 กำหนดกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามกฎระเบียบ (EU) 2018/848

ของรัฐบาลยุโรปและของคณะมนตรีว่าด้วยการควบคุมและมาตรการอื่นๆ
ที่รับรองการตรวจสอบย้อนกลับและการปฏิบัติตามข้อกำหนดในการผลิตอินทรีย์และการติดตามผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก (OJ L 62, 23.2.2021, p. 6)

เสริม

ส่วนที่ 1

ใบรับรองการตรวจสอบการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเข้าสู่สหภาพยุโรป

1. ออกอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม	2. ขั้นตอนตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐบาลยุโรปและคณะมนตรี (1): ☐ การปฏิบัติตาม (มาตรา 46); ☐ ประเทศที่สามเทียบเท่า (มาตรา 48); ☐ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เทียบเท่า (มาตรา 57) หรือ ☐ ความเท่าเทียมกันภายใต้ข้อตกลงทางการค้า (มาตรา 47)					
3. ใบรับรองหมายเลขอ้างอิงการตรวจสอบ	4. ผู้ผลิตหรือผู้ประมวลผลผลิตภัณฑ์					
5. ส่งออก	6. ผู้ประกอบการซื้อหรือขายสินค้าโดยไม่จัดเก็บหรือจัดการผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ					
7. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม	8. ประเทศต้นกำเนิด					
9. ประเทศที่ส่งออก	10. ด้านควบคุมชายแดน/จุดปล่อยตัวเพื่อการไหลเวียนฟรี					
11. ประเทศปลายทาง	12. ผู้นำเข้า					
13. คำอธิบายของผลิตภัณฑ์						
ออร์แกนิกหรือในการแปลง	รหัส CN	ชื่อทางการค้า	ประเภท	จำนวนแพ็คเกจ	หมายเลขล็อต	น้ำหนักสุทธิ
14. หมายเลขคอนเทนเนอร์	15. หมายเลขซีล		16. น้ำหนักรวมรวม			
17. วิธีการขนส่ง โหมด รหัส เอกสารการขนส่งระหว่างประเทศ						
18. ประกาศของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองที่อ้างถึงในช่อง 1 ทั้งนี้เพื่อรับรองว่าใบรับรองนี้ออกให้ตามการตรวจสอบที่กำหนดภายใต้กฎระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ มาธิการ (EU) 2021/1698 (2) สำหรับการปฏิบัติตามข้อกำหนด (มาตรา 46 ของระเบียบ (EU) 2018/848) หรือกฎระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/1342 (3) สำหรับความเท่าเทียมกัน (มาตรา						

47, 48 หรือ 57 ของข้อบังคับ (EU) 2018/848 และผลิตภัณฑ์ที่กำหนดข้างต้นเป็นไปตามข้อกำหนดของกฎระเบียบ (EU) 2018/848 วันที่		
ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง		ตราประทับของผู้่ออกอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม
19. ผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขาย		
20. แจ้งล่วงหน้า		
วันที่	เวลา	
21. สำหรับการถ่ายโอนไปยัง:		22. รายละเอียดของจุดควบคุม
23. ขั้นตอนศุลกากรพิเศษ		
คลังสินค้า ☐ ศุลกากร		การประมวลผล ☐ ภายใน
ชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการที่รับผิดชอบขั้นตอนศุลกากร: หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่รับรองผู้ปฏิบัติงานที่รับผิดชอบขั้นตอนศุลกากร: ☐ การตรวจสอบสินค้าก่อนขั้นตอนศุลกากรพิเศษ ข้อมูลเพิ่มเติม: ผู้มีอำนาจและประเทศสมาชิก: วันที่: ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ หมายเลขอ้างอิงการสำแดงศุลกากรสำหรับขั้นตอนศุลกากร		
24. ผู้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป		
25. การควบคุมโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง การตรวจสอบเอกสาร ☐ น่าพอใจ ☐ ไม่น่าพอใจ เลือกสำหรับการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ ☐ ใช่ ☐ ไม่ใช่ ผู้มีอำนาจและประเทศสมาชิก: วันที่: ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง		
26 โอนจากด่านควบคุมชายแดนไปยังจุดควบคุม:		27. รายละเอียดของจุดควบคุม
☐ ใช่	☐ ไม่ใช่	
28. การขนส่งจากด่านควบคุมชายแดนไปยังจุดควบคุม		

29. การตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ การตรวจสอบตัวตน ☐ น่าพอใจ; ☐ ไม่น่าพอใจ การตรวจร่างกาย ☐ น่าพอใจ; ☐ ไม่น่าพอใจ			
การทดสอบในห้องปฏิบัติการ	☐ ใช่	☐ ไม่ใช่	
ผลการทดสอบ	☐ น่าพอใจ	☐ ไม่น่าพอใจ	

30. การตัดสินใจของหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง
☐ ปลดปล่อยเป็นออร์แกนิก
☐ ที่จะปล่อยออกมาเป็นการเปลี่ยนใจเลื่อมใส
☐ ปลดปล่อยออกมาเป็นออร์แกนิก
☐ สินค้าฝากขายไม่สามารถปล่อยเพื่อการหมุนเวียนได้อย่างเสรี
☐ ส่วนหนึ่งของสินค้าฝากขายสามารถปล่อยออกเพื่อการหมุนเวียนฟรี
 ข้อมูลเพิ่มเติม:
 อำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน/จุดควบคุม/จุดปล่อยตัวเพื่อการหมุนเวียนเสรีและประเทศสมาชิก:
 วันที่:
 ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง

31. การประกาศผู้รับสินค้าคนแรก ทั้งนี้เพื่อยืนยันว่าเมื่อรับผลิตภัณฑ์บรรจุภัณฑ์หรือภาชนะบรรจุและใบรับรองการตรวจสอบที่เกี่ยวข้องคือ: ☐ ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือ ☐ ไม่เป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848	
ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ	วันที่:

ส่วนที่ 2

หมายเหตุสำหรับการกรอกแบบจำลองใบรับรองการตรวจสอบ

ช่อง 1 ถึง 18 ต้องกรอกโดยหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องหรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สาม

กล่อง 1: ชื่อ ที่อยู่ และรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามมาตรา 46 หรืออ้างถึงในมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848

หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่กำหนดโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศที่สามที่อ้างถึง ในมาตรา 47 หรือ 48 ของข้อบังคับนั้น ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมนี้ยังกรอกกล่อง 2 ถึง 18

กล่อง 2: ช่องนี้ระบุบทบัญญัติของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับการออกและการใช้ใบรับรองนี้ ระบบบทบัญญัติที่เกี่ยวข้อง

ช่อง 3: หมายเลขใบรับรองที่กำหนดโดยอัตโนมัติโดยระบบควบคุมการค้าและผู้เชี่ยวชาญทางอิเล็กทรอนิกส์ (TRACES)

กล่อง 4: ชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการที่ผลิตหรือแปรรูปผลิตภัณฑ์ในประเทศที่สามที่กล่าวถึงในช่อง 8

กล่อง 5: ชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการที่ส่งออกผลิตภัณฑ์จากประเทศที่กล่าวถึงในช่อง 9 ผู้ส่งออกคือผู้ปฏิบัติงานที่ดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่กล่าวถึงในกล่อง 13 และปิดผนึกผลิตภัณฑ์ในบรรจุภัณฑ์หรือภาชนะที่เหมาะสม ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848

กล่อง 6: หากมีให้กรอกชื่อและที่อยู่ของผู้ประกอบการอย่างน้อยหนึ่งรายที่ซื้อหรือขายผลิตภัณฑ์โดยไม่ต้องจัดเก็บหรือจัดการผลิตภัณฑ์

กล่อง 7: ชื่อและที่อยู่ของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานที่มีอำนาจในการตรวจสอบการปฏิบัติตามข้อกำหนดของการผลิตหรือการแปรรูปผลิตภัณฑ์กับกฎเกี่ยวกับการผลิตอินทรีย์ในประเทศที่กล่าวถึงในช่อง 8

กล่อง 8: ประเทศต้นทาง หมายถึง ประเทศที่มีการผลิต/ปลูกหรือแปรรูปผลิตภัณฑ์

กล่อง 9: ประเทศที่ส่งออก หมายถึง ประเทศที่ผลิตภัณฑ์ต้องดำเนินการครั้งสุดท้ายเพื่อวัตถุประสงค์ในการเตรียมการตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (44) ของระเบียบ (EU) 2018/848 และปิดผนึกในบรรจุภัณฑ์หรือภาชนะที่เหมาะสม

กล่อง 10: ในกรณีที่สินค้าที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) No 2018/848 ให้ระบุชื่อและรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่กำหนดโดย TRACES ให้กับด้านควบคุมชายแดนเมื่อเดินทางมาถึงสหภาพครั้งแรก ซึ่งดำเนินการควบคุมอย่างเป็นทางการตามมาตรา 6(1) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ⁽⁴⁾

ในกรณีที่สินค้าที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 3 ของระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ⁽⁵⁾ ให้ระบุชื่อและรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่กำหนดโดย TRACES ไปยังจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพยุโรปตามความเหมาะสม

ข้อมูลในช่องนี้สามารถอัปเดตได้โดยผู้นำเข้าหรือตัวแทนก่อนที่สินค้าจะมาถึงที่ด้านควบคุมชายแดนหรือ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีตามความเหมาะสม

กล่อง 11: ประเทศปลายทาง หมายถึง ประเทศของผู้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป

กล่อง 12: ชื่อ ที่อยู่ และหมายเลขการลงทะเบียนและระบุตัวตนของผู้ประกอบการทางเศรษฐกิจ (EORI) ตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1 ข้อ (18) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2015/2446 ⁽⁶⁾ ของผู้นำเข้าตามที่กำหนดไว้ในข้อ 2 จุด (1)

ของระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307 (7)
ซึ่งนำเสนอสินค้าเพื่อปล่อยเพื่อหมุนเวียนฟรีด้วยตัวเอง หรือผ่านตัวแทน

กล่อง 13: คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ซึ่งรวมถึง:

- การบ่งชี้ว่าผลิตภัณฑ์เป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลง
- รหัสระบบการตั้งชื่อรวม (CN) ตามที่อ้างถึงในระเบียบสภา (EEC) เลขที่ 2658/87 (8)
สำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง (ระดับ 8 หลักหากเป็นไปได้)
- ชื่อทางการค้า
- หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์ตามภาคผนวก II ของกฎระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 (9);
- จำนวนบรรจุภัณฑ์ (จำนวนกล่อง กล่อง ถู ถึง ฯลฯ);
- หมายเลขล็อต และ
- น้ำหนักสุทธิ

กล่อง 14: หมายเลขตู้คอนเทนเนอร์: ไม่บังคับ

กล่อง 15: หมายเลขซีล: ไม่จำเป็น

กล่อง 16: น้ำหนักรวมรวมแสดงเป็นหน่วยที่เหมาะสม (กก. ลิตร ฯลฯ)

กล่อง 17:
วิธีการขนส่งที่ใช้จากประเทศต้นทางจนกระทั่งสินค้ามาถึงด่านควบคุมชายแดนหรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีเพื่อตรวจสอบการฝากขายและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบ

โหมดการขนส่ง: เครื่องบิน, เรือ, ทางรถไฟ, ยานพาหนะบนถนน, อื่น ๆ

การระบุวิธีการขนส่ง: สำหรับเครื่องบิน, หมายเลขเที่ยวบิน, สำหรับเรือ, ชื่อเรือ, สำหรับรถไฟ, บัตรประจำตัวรถไฟและหมายเลขเที่ยว, สำหรับการขนส่งทางถนน, ป้ายทะเบียนพร้อมป้ายทะเบียนรถพ่วงหากเหมาะสม

ในกรณีของเรือข้ามฟาก

ให้ระบุเรือและยานพาหนะบนถนนพร้อมระบุยานพาหนะบนถนนและเรือข้ามฟากตามกำหนดการ

กล่อง 18: ประกาศของผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ออกใบรับรองเลือกกฎระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการที่เหมาะสม
ต้องมีลายเซ็นมือของผู้มีอำนาจและตราประทับเฉพาะในกรณีของใบรับรองการตรวจสอบที่ออกบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(1) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กล่อง 19: ชื่อ ที่อยู่ และหมายเลข EORI ตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1 จุด (18) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2015/2446 ของผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขาย ตามที่กำหนดไว้ในข้อ 2 จุด (2) ของข้อบังคับการบังคับใช้ (EU) 2021/2307 ผู้นำเข้าต้องกรอกกล่องนี้โดยระบุกล่องจดหมาย 12 หากผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขายแตกต่างจากผู้นำเข้ารายนั้น

กล่อง 20:
ในกรณีที่มีการฝากขายผลิตภัณฑ์ที่ตั้งใจจะวางในตลาดสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด่านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ให้ระบุวันและเวลาโดยประมาณที่มาถึงที่ด่านควบคุมชายแดน

ในกรณีที่มีการฝากขายสินค้าที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ให้ระบุวันและเวลาที่มาถึงโดยประมาณ ณ จุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีตามระเบียบนั้น

กล่อง 21: ผู้นำเข้าหรือผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขายตามความเหมาะสมเพื่อขอให้โอนผลิตภัณฑ์ไปยังจุดควบคุมในสหภาพเพื่อควบคุมอย่างเป็นทางการเพิ่มเติมหากสินค้าถูกเลือกสำหรับการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน
กล่องนี้ใช้กับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เท่านั้น

กล่อง 22: ระบุชื่อของจุดควบคุมในประเทศสมาชิกที่จะโอนผลิตภัณฑ์ไปเพื่อตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพหากสินค้าถูกเลือกสำหรับการตรวจสอบดังกล่าวโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน
ผู้นำเข้าให้เสร็จสมบูรณ์หรือผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขายตามความเหมาะสม
กล่องนี้ใช้กับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เท่านั้น

กล่อง 23: กล่องนี้ต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้องและผู้นำเข้า

ในกรณีของผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดน
กล่องนี้จะต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน

ต้องมีลายเซ็นมือของผู้มีอำนาจในกรณีใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(2) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กล่อง 24: ชื่อและที่อยู่ของผู้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป ผู้นำเข้าต้องกรอกกล่องนี้

กล่อง 25: หน่วยงานที่มีอำนาจต้องกรอกกล่องนี้หลังจากดำเนินการตรวจสอบเอกสารตามมาตรา 6 ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 ในกรณีที่การตรวจสอบเอกสารไม่เป็นที่น่าพอใจจะต้องกรอกช่อง 30 ให้ครบถ้วน

ผู้มีอำนาจนั้นต้องระบุว่าสินค้าฝากขายถูกเลือกสำหรับการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพหรือไม่

ต้องมีลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรองก็ต่อเมื่อหน่วยงานที่มีอำนาจแตกต่างจากหน่วยงานที่ระบุไว้ในช่อง 30
ต้องมีลายเซ็นด้วยมือของผู้มีอำนาจเฉพาะในกรณีของใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(2) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กล่อง 26: หน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดนต้องกรอกหากสินค้าถูกเลือกสำหรับการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ
และหากสินค้าเป็นที่ยอมรับสำหรับการถ่ายโอนไปยังจุดควบคุมเพื่อการควบคุมอย่างเป็นทางการต่อไป
กล่องนี้ใช้กับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เท่านั้น

กล่อง 27: ในกรณีที่มีการโอนไปยังจุดควบคุม
ให้ระบุชื่อของจุดควบคุมในประเทศสมาชิกที่ขอให้โอนสินค้าเพื่อตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ
ต้องกรอกโดยหน่วยงานผู้มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน

กลองนี้ใช้กับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนตามมาตรา 45(5) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เท่านั้น

กลอง 28: โปรดดูคำแนะนำในช่อง 17
ต้องกรอกในช่องนี้ในกรณีที่สินค้าถูกโอนไปยังจุดควบคุมเพื่อตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ

กลอง 29:
กลองนี้ต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจในกรณีที่ผลิตภัณฑ์ถูกเลือกสำหรับการตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพ

กลอง 30: กลองนี้ต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจหลังจากการเตรียมการตามมาตรา 7(1) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 หากมี และในทุกกรณีหลังจากการตรวจสอบสินค้าตามมาตรา 6(1) และ (2) ของข้อบังคับนั้น

หน่วยงานที่มีอำนาจต้องเลือกตัวเลือกที่เหมาะสมโดยเพิ่มข้อมูลเพิ่มเติมใด ๆ ที่ถือว่าเกี่ยวข้องหากจำเป็น โดยเฉพาะอย่างยิ่งหากเลือกตัวเลือก "ไม่สามารถปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนเสรี" หรือ "บางส่วนของสินค้าสามารถออกเพื่อการหมุนเวียนฟรี" จะต้องให้ข้อมูลที่เกี่ยวข้องภายใต้ "ข้อมูลเพิ่มเติม"

ในกรณีที่ของผลิตภัณฑ์ที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดน กลองนี้จะต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน ในกรณีที่สินค้าถูกโอนไปยังจุดควบคุมเพื่อตรวจสอบตัวตนและทางกายภาพตามมาตรา 6 ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 หน่วยงานที่มีอำนาจจะต้องกรอกกลองนี้ให้ครบถ้วน ณ จุดควบคุมนั้น

ภายใต้ 'อำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน/จุดควบคุม/จุดปล่อยตัวเพื่อการหมุนเวียนเสรี' ให้กรอกชื่อหน่วยงานที่เกี่ยวข้องตามความเหมาะสม

ต้องมีลายเซ็นด้วยมือของผู้มีอำนาจเฉพาะในกรณีของใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(2) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กลอง 31:
กลองนี้ต้องกรอกโดยผู้รับสินค้าคนแรกที่แผนกรับผลิตภัณฑ์หลังจากการปล่อยสินค้าเพื่อการหมุนเวียนฟรี โดยเลือกตัวเลือกหนึ่งตัวเลือกหลังจากดำเนินการตรวจสอบที่ระบุไว้ในข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848

ต้องมีลายเซ็นด้วยมือของผู้รับสินค้าคนแรกสำหรับใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน พ.ศ. 2022 ตามมาตรา 11(2) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

(1) ระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตออร์แกนิกและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกระเบียบของสภา (EC) หมายเลข 834/2007 (OJ L 150, 14.6.2018, p. 1)

(2) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/1698 ลงวันที่ 13 กรกฎาคม 2021 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีด้วยข้อกำหนดตามขั้นตอนสำหรับการยอมรับหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่มีอำนาจในการดำเนินการควบคุมผู้ปฏิบัติงานที่ได้รับการรับรองผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกในประเทศที่สาม และมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับการกำกับดูแลและการควบคุมและการดำเนินการอื่น ๆ ที่จะดำเนินการโดยการควบคุมเหล่านั้น หน่วยงานและหน่วยงานควบคุม (OJ L 336, 23.9.2021, p. 7)

(3) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/1342 ลงวันที่ 27 พฤษภาคม 2021 เพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกณฑ์เกี่ยวกับข้อมูลที่จะถูกส่งโดยประเทศที่สามและโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเพื่อวัตถุประสงค์ในการกำกับดูแลการยอมรับภายใต้มาตรา 33(2) และ (3) ของระเบียบคณะมนตรี (EC) หมายเลข 834/2007 สำหรับผลิตภัณฑ์อินทรีย์ที่นำเข้าและมาตรการที่จะดำเนินการในการดำเนินการนั้น การกำกับดูแล (OJ L 292, 16.8.2021, p. 20)

(๔) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) เลขที่ 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีที่มีกฎเกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการในส่วนที่เกี่ยวกับการฝากขายของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพและใบรับรองการตรวจสอบ (OJ L 461, 27.12.2021, p. 13)

(๕) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 เพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีด้วยกฎเกณฑ์เกี่ยวกับกรณีและเงื่อนไขที่ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดนสถานที่ควบคุมอย่างเป็นทางการสำหรับผลิตภัณฑ์ดังกล่าวและการแก้ไขข้อบังคับที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 และ (EU) No 2019/2124 (OJ L 461, 27.12.2021, หน้า 5)

(๖) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2015/2446 ลงวันที่ 28 กรกฎาคม 2015 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) หมายเลข 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีเกี่ยวกับกฎโดยละเอียดเกี่ยวกับบทบัญญัติบางประการของประมวลกฎหมายศุลกากรของสหภาพ (OJ L 343, 29.12.2015, p. 1)

(๗) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 กำหนดกฎเกี่ยวกับเอกสารและการแจ้งเดือนที่จำเป็นสำหรับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพ (OJ L 461, 27.12.2021, p. 30)

(๘) ระเบียบสภา (EEC) ฉบับที่ 2658/87 ลงวันที่ 23 กรกฎาคม พ.ศ. 2530 ว่าด้วยภาษีศุลกากรและระบบการตั้งชื่อทางสถิติและอัตราภาษีศุลกากรทั่วไป (OJ L 256, 7.9.1987, p. 1)

(๙) ระเบียบการบังคับใช้ของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 กำหนดกฎบางประการเกี่ยวกับใบรับรองที่ออกให้กับผู้ประกอบการกลุ่มผู้ประกอบการและผู้ส่งออกในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเข้าสู่สหภาพและกำหนดรายชื่อหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (OJ L 297, 20.8.2021 น. 24)