

ข้อบังคับการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/2307**วันที่ 21 ตุลาคม 2564****กำหนดกฎเกี่ยวกับเอกสารและการแจ้งเตือนที่จำเป็นสำหรับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่เข้าซื้อกิจการเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพ****(ข้อความที่เกี่ยวข้องกับ EEA)**

คณะกรรมการยุโรป

โดยคำนึงถึงสนธิสัญญาว่าด้วยการทำงานของสหภาพยุโรป

โดยคำนึงถึงระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตออร์แกนิกและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกระเบียบของสภา (EC) ฉบับที่ 834/2007 ⁽¹⁾ และโดยเฉพาะอย่างยิ่งมาตรา 39(2) ข้อ (b) และ (c) และมาตรา 43(7)

เนื่องด้วย:

(ตามมาตรา 45(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848

1 ผลิตภัณฑ์อาจนำเข้าจากประเทศที่สามเพื่อวัตถุประสงค์ในการวางผลิตภัณฑ์นั้นในตลาดภายในสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือเป็นผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง

ดังนั้นจึงจำเป็นต้องวางกฎโดยละเอียดสำหรับผู้ประกอบการบางรายในสหภาพในส่วนที่เกี่ยวข้องกับสินค้าผักขายเมื่อเข้าสู่สหภาพและหลังจากการปล่อยตัวเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพของสินค้าผักขายหรือส่วนหนึ่งของสินค้าผักขาย ผู้ประกอบการเหล่านั้นคือผู้นำเข้าที่นำเสนอสินค้าผักขายเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพหรือผู้ประกอบการที่ดำเนินการในนามของพวกเขา และผู้รับสินค้าและผู้รับสินค้ารายแรกที่จะได้รับสินค้าผักขายหรือส่วนหนึ่งของสินค้าผักขาย

(ผู้นำเข้าควรแจ้งล่วงหน้าเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจและหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของตนเองโดยส่งข้อมูลที่เกี่ยวข้องในใบรับรองการตรวจสอบที่ระบุไว้ในระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ⁽²⁾)

(นอกจากนี้จำเป็นต้องกำหนดกฎโดยละเอียดเกี่ยวกับเนื้อหาของสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตลอดจนวิธีการทางเทคนิคที่จะออก)

(ผู้นำเข้าผู้รับสินค้าคนแรกและผู้รับสินค้าควรจัดเตรียมหนังสือรับรองการตรวจสอบหรือสารสกัดจากหนังสือรับรองการตรวจสอบตามคำขอของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม)

จำเป็นต้องกำหนดภาระผูกพันเพิ่มเติมเกี่ยวกับข้อมูลที่รวมไว้โดยผู้นำเข้าผู้รับสินค้ารายแรกและผู้รับสินค้าตามลำดับในคำอธิบายของหน่วยการผลิตอินทรีย์หรือในการแปลงที่อ้างถึงในมาตรา 39(1) จุด (d)(i) ของระเบียบ (EU) 2018/848

(เพื่อให้แน่ใจว่ากรณีของการไม่ปฏิบัติตามจะได้รับการติดตามอย่างเหมาะสม ข้อมูลเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่น่าสงสัยหรือจัดตั้งขึ้นที่พบในระหว่างการตรวจสอบที่ดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิกเกี่ยวกับสารผักขายควรถูกแบ่งปันระหว่างประเทศสมาชิกและคณะกรรมการโดยใช้ระบบข้อมูลการทำเกษตรอินทรีย์)

(ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับใบรับรองการตรวจสอบที่เป็นกระดาษและสารสกัดจากกระดาษของใบรับรองการตรวจสอบ
ซึ่งรับรองบนกระดาษพร้อมลายเซ็นด้วยมือตามระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

) จำเป็นต้องกำหนดข้อกำหนดเฉพาะกาลสำหรับการใช้ใบรับรองดังกล่าวและสารสกัดจากใบรับรองดังกล่าวโดยผู้รับ
สินค้าคนแรกและผู้รับสินค้า
ตลอดจนข้อกำหนดสำหรับใบรับรองดังกล่าวและสารสกัดเพื่อนำสินค้าไปยังสถานที่ของผู้รับสินค้าคนแรกและผู้รับ
สินค้า

(7) เพื่อความชัดเจนและความแน่นอนทางกฎหมายกฎระเบียบนี้ควรมีผลบังคับใช้นับจากวันที่บังคับใช้กฎระเบียบ
(EU) 2018/848

(8) มาตรการที่กำหนดไว้ในข้อบังคับนี้เป็นไปตามความเห็นของคณะกรรมการการผลิตอินทรีย์

ได้นำกฎระเบียบนี้มาใช้:

ข้อ 1

สาระสำคัญ

ข้อบังคับนี้กำหนดกฎเกี่ยวกับ:

(การประกาศและการสื่อสารโดยผู้นำเข้าผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขายผู้รับสินค้ารายแรกและผู้รับสินค้าส
สำหรับการนำเข้าผลิตภัณฑ์จากประเทศที่สามเพื่อวัตถุประสงค์ในการนำผลิตภัณฑ์เหล่านั้นออกสู่ตลาดภายในสห
) ภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง และ

(ข การแจ้งโดยหน่วยงานที่มีอำนาจของประเทศสมาชิกเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามสินค้าที่ต้องสงสัยหรือเป็นที่ยอมรับ
) บ

ข้อ 2

คำ นิยาม

สำหรับวัตถุประสงค์ของข้อบังคับนี้ ให้ใช้คำจำกัดความต่อไปนี้:

(1) 'ผู้นำเข้า'

หมายถึงบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่อ้างถึงในระเบียบ (EU)
2018/848 ซึ่งนำเสนอสินค้าเพื่อปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพด้วยตัวเองหรือผ่านตัวแทน

(2) 'ผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขาย' หมายถึง เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 6(4)

) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 และระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU)
2019/2123 ⁽³⁾

ไม่ว่าจะเป็นผู้นำเข้าหรือบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพซึ่งแสดงสินค้าที่ด้านควบคุมชายแดนใน
นามของผู้นำเข้า

(3) 'ผู้รับสินค้าคนแรก'

) หมายถึงบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่อ้างถึงในระเบียบ (EU)
2018/848

ซึ่งผู้นำเข้าจะส่งมอบสินค้าให้หลังจากการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรีและผู้ที่ได้รับเพื่อการเตรียมการและ/หรือ
การตลาดต่อไป

(4) 'ผู้รับสินค้า'

หมายถึงบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นในสหภาพและอยู่ภายใต้ระบบควบคุมที่อ้างถึงในระเบียบ (EU)

2018/848 ซึ่งผู้นำเข้าจะส่งมอบชุดที่ได้รับจากการแยกสินค้าหลังจากการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรี และผู้ที่ได้รับเพื่อการเตรียมการเพิ่มเติมและ/หรือการตลาด

('ฝากขาย' หมายถึง การฝากขายตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 3 ข้อ (37) ของระเบียบ (EU) 2017/625

⁵ ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ⁽⁴⁾

) ของผลิตภัณฑ์ที่มีจุดประสงค์เพื่อวางตลาดภายในสหภาพเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง อย่างไรก็ตาม

ในกรณีของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่เปลี่ยนเป็นที่ได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการ ที่ด่านควบคุมชายแดนตามระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ⁽⁵⁾

หมายถึงปริมาณของผลิตภัณฑ์ภายใต้รหัสการตั้งชื่อรวมอย่างน้อยหนึ่งรหัสซึ่งครอบคลุมโดยใบรับรองการตรวจสอบ เดียวกันโดยวิธีการขนส่งเดียวกันและนำเข้าจากประเทศที่สามเดียวกัน

ข้อ 3

แจ้งล่วงหน้าเมื่อเดินทางมาถึง

1. สำหรับสินค้าแต่ละชิ้น

ผู้นำเข้าหรือผู้ประกอบการที่รับผิดชอบการฝากขายตามความเหมาะสมจะต้องแจ้งให้ทราบล่วงหน้าเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าที่ด่านควบคุมชายแดนหรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนเสรี

โดยกรอกและส่งในระบบควบคุมและผู้เชี่ยวชาญทางการค้า (TRACES) ตามข้อ 2 ข้อ (36)

ของกฎระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 ⁽⁶⁾

ส่วนที่เกี่ยวข้องของใบรับรองการตรวจสอบตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวกของกฎระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 ให้กับหน่วยงานต่อไปนี้:

(ก) หน่วยงานผู้มีอำนาจที่อ้างถึงในมาตรา 6 ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

(ข) ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมของผู้นำเข้า

2. สำหรับสินค้าแต่ละชิ้นที่อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด่านควบคุมชายแดน ให้ใช้วรรค 1

นอกเหนือจากข้อกำหนดในการแจ้งล่วงหน้าไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด่านควบคุมชายแดนเกี่ยวกับการมาถึงของสินค้าตามมาตรา 56 (3) ข้อ (ก) ของระเบียบ (EU) 2017/625

3. การแจ้งล่วงหน้าตามวรรค 1

จะต้องให้ตามข้อกำหนดด้านเวลาขั้นต่ำที่กำหนดไว้ในระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU)

2019/1013 ⁽⁷⁾

ข้อ 4

หนังสือรับรองการตรวจสอบและสารสกัดจากหนังสือรับรองการตรวจสอบ

1. ผู้นำเข้าและผู้รับสินค้ารายแรกจะต้องกรอกใบรับรองการตรวจสอบใน TRACES ดังนี้:

(ก) ในช่อง 23 เกี่ยวกับขั้นตอนศุลกากรพิเศษผู้นำเข้าจะต้องกรอกข้อมูลทั้งหมดใน TRACES

ยกเว้นข้อมูลเกี่ยวกับการตรวจสอบที่ดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้อง

(ในช่อง 24 ของผู้รับสินค้ารายแรก ผู้นำเข้าจะต้องกรอกข้อมูลใน TRACES

ข หากข้อมูลยังไม่ได้รับการกรอกโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามก่อนการตรวจสอบ

) สินค้าและการรับรองใบรับรองการตรวจสอบโดยหน่วยงานที่มีอำนาจ และ

(ค) กลอง 31 เกี่ยวกับการประกาศผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องกรอกใน TRACES

โดยผู้รับสินค้าคนแรกที่รับสินค้าหลังจากปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรี

2. หากการตัดสินใจเกี่ยวกับการฝากขายตามมาตรา 6(3) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

ระบุว่าสินค้าจะถูกปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี

ผู้นำเข้าจะต้องรายงานหมายเลขใบรับรองการตรวจสอบในใบศุลกากรเพื่อปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรีตามที่อ้างถึงในมาตรา 158(1) ของระเบียบ (EU) หมายเลข 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี⁽⁸⁾

3. ในกรณีที่สินค้าถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆ

ภายใต้การดูแลของศุลกากรและก่อนการปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีตามมาตรา 6(6)

ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

ผู้นำเข้าจะต้องกรอกและส่งสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบผ่าน TRACES

สำหรับแต่ละชุดตามแบบจำลองและหมายเหตุที่กำหนดไว้ในภาคผนวกของข้อบังคับนี้

เช่นเดียวกับหากสินค้าถูกแบ่งออกเป็นชุดต่างๆ ตามมาตรา 7(3) ของข้อบังคับที่ได้รับมอบหมาย (EU)

2021/2306 หลังจากการตรวจสอบและรับรองใบรับรองการตรวจสอบ

หากการตัดสินใจเกี่ยวกับชุดที่บันทึกไว้ในสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบตามมาตรา 6(6) และ 7(4)

ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 ระบุว่าชุดนั้นจะถูกปล่อยเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี

ให้รายงานหมายเลขของสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบในใบศุลกากรเพื่อปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีตามที่อ้างถึงในมาตรา 158(1) ของระเบียบสหภาพยุโรป 952/2013.

ผู้รับสินค้าจะต้องกรอกในกล่อง TRACES 13 ของสารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบ โดยยืนยันว่าเมื่อรับแบบ

บรรจุภัณฑ์หรือภาชนะบรรจุ และใบรับรองการตรวจสอบเป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU)

2018/848 หรือไม่

4.

สารสกัดของใบรับรองการตรวจสอบจะต้องจัดทำขึ้นในภาษาราชการหรือภาษาราชการใดภาษาหนึ่งของประเทศสมาชิกที่จะปล่อยชุดเพื่อการหมุนเวียนฟรี

ประเทศสมาชิกอาจยินยอมให้มีการคัดลอกใบรับรองที่จัดทำขึ้นในภาษาราชการอื่นของสหภาพและมาพร้อมกับการแปลที่ผ่านการรับรองความถูกต้องหากจำเป็น

ข้อ 5

บัญชีเอกสาร

เมื่อมีการร้องขอจากหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุม หรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้อง ผู้นำเข้า

ผู้รับสินค้ารายแรก หรือผู้รับสินค้าจะต้องจัดเตรียมหนังสือรับรองการตรวจสอบ

หรือสารสกัดจากหนังสือรับรองการตรวจสอบที่ระบุไว้

ข้อ 6

คำอธิบายของหน่วยการผลิตและกิจกรรม

ในกรณีของผู้นำเข้าที่ประกาศฝากขายเพื่อการหมุนเวียนอย่างเสรี

คำอธิบายทั้งหมดของหน่วยการผลิตอินทรีย์หรือในการแปลงและกิจกรรมตามที่อ้างถึงในมาตรา 39 (1) จุด (d) (i)

ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะรวมถึง:

(ก) สถานที่;

(ข) กิจกรรมที่ระบุปลดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพ

(ค) สิ่งอำนวยความสะดวกอื่นใดที่ผู้นำเข้าตั้งใจจะใช้ในการจัดเก็บสินค้านำเข้าระหว่างรอการส่งมอบให้กับผู้รับสินค้า
) รายแรก และ

(ง) คำมั่นสัญญาเพื่อให้แน่ใจว่าสิ่งอำนวยความสะดวกใด ๆ

ที่จะใช้สำหรับการจัดเก็บผลิตภัณฑ์ที่นำเข้าจะถูกส่งไปยังการควบคุม

เพื่อดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม

หรือในกรณีที่สถานที่จัดเก็บเหล่านี้ตั้งอยู่ในประเทศสมาชิกหรือภูมิภาคอื่น

โดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับสำหรับการควบคุมในรัฐสมาชิกหรือภูมิภาคนั้น

ในกรณีของผู้รับสินค้าคนแรกและผู้รับสินค้าคำอธิบายจะต้องรวมถึงสิ่งอำนวยความสะดวกที่ใช้ในการรับสินค้าและการจัดเก็บ

ข้อ 7

การแจ้งการไม่ปฏิบัติตามข้อสงสัยหรือพิสูจน์แล้ว

หากในระหว่างการตรวจสอบการปฏิบัติตามสินค้าตามมาตรา 6 ของข้อบังคับที่ได้รับมอบอำนาจ (EU)

2021/2306 มีการระบุกรณีที่นำเสนอสงสัยหรือไม่ปฏิบัติตามที่กำหนดไว้

ประเทศสมาชิกที่เกี่ยวข้องจะต้องแจ้งให้คณะกรรมการการค้าและประเทศสมาชิกอื่น ๆ

ทราบทันทีโดยใช้ระบบข้อมูลการทำเกษตรอินทรีย์ (OFIS) และเทมเพลตที่กำหนดไว้ในส่วนที่ 4 ของภาคผนวก II ของระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการการค้า (EU) 2021/279 ⁽⁹⁾.

คณะกรรมการการค้าจะแจ้งให้หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมของประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องทราบ

ข้อ 8

บทบัญญัติเฉพาะกาลสำหรับหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษและสารสกัด

1. ใบรับรองการตรวจสอบกระดาษที่รับรองด้วยลายเซ็นด้วยมือตามมาตรา 11(2) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306 และสารสกัดกระดาษของใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองด้วยลายเซ็นด้วยมือตามมาตรา 11(5) ของข้อบังคับนั้นจะต้องมาพร้อมกับสินค้าไปยังสถานที่ของผู้รับสินค้าคนแรกหรือของผู้รับสินค้า

2. เมื่อได้รับใบรับรองการตรวจสอบกระดาษที่อ้างถึงในวรรค 1

ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องตรวจสอบว่าข้อมูลที่รายงานในใบรับรองนั้นสอดคล้องกับข้อมูลที่กรอกในใบรับรองนั้นใน TRACES หรือไม่

ในกรณีที่ข้อมูลเกี่ยวกับจำนวนพัสดุที่อ้างถึงในกล่อง 13 ของหนังสือรับรองการตรวจสอบ และข้อมูลในช่อง 16 และ 17 ของใบรับรองนั้นไม่ครบถ้วนในหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษ

หรือในกรณีที่ข้อมูลนั้นแตกต่างจากข้อมูลที่กรอกในใบรับรองใน TRACES

ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องพิจารณาข้อมูลที่กรอกในใบรับรองใน TRACES

3. หลังจากการตรวจสอบตามวรรค 2

ผู้รับสินค้าคนแรกจะต้องลงนามในหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษในช่อง 31

และจะต้องส่งใบรับรองนั้นไปยังผู้นำเข้าที่กล่าวถึงในช่อง 12

4. ผู้นำเข้าจะต้องเก็บใบรับรองการตรวจสอบกระดาษที่อ้างถึงในวรรค 3

ไว้ที่หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมเป็นเวลาอย่างน้อยสองปี

5. กรณีเป็นกระดาษสกัดจากหนังสือรับรองการตรวจสอบตามวรรค 1 ผู้รับสินค้าจะต้องลงมือชื่อในกล่อง 13 ที่แผนกต้อนรับของชุดงาน

6. ผู้รับสินค้าของชุดจะต้องเก็บเอกสารที่ตัดตอนของใบรับรองการตรวจสอบที่อ้างถึงในวรรค 5 ไว้ให้หน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมเป็นเวลาอย่างน้อยสองปี

7. ผู้รับสินค้าคนแรกหรือผู้นำเข้าอาจทำสำเนาหนังสือรับรองการตรวจสอบกระดาษตามวรรค 3 เพื่อวัตถุประสงค์ในการแจ้งให้หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมตามมาตรา 5 สำเนาดังกล่าวจะต้องมีข้อบ่งชี้ว่า 'สำเนา' ที่พิมพ์หรือประทับตราไว้

8. ผู้รับสินค้าหรือผู้นำเข้าอาจทำสำเนากฎบัตรที่คัดลอกมาจากหนังสือรับรองการตรวจสอบตามวรรค 5 เพื่อวัตถุประสงค์ในการแจ้งให้หน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมตามข้อ 5 สำเนาดังกล่าวจะต้องมีข้อบ่งชี้ว่า 'สำเนา' ที่พิมพ์หรือประทับตราไว้

ข้อ 9

การมีผลบังคับใช้และการบังคับใช้

ข้อบังคับนี้จะมีผลบังคับใช้ในวันที่สามหลังจากการตีพิมพ์ใน *วารสารอย่างเป็นทางการของสหภาพยุโรป*

มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2022

ข้อบังคับนี้จะมีผลผูกพันอย่างครบถ้วนและมีผลบังคับใช้โดยตรงในทุกประเทศสมาชิก

เสร็จสิ้นที่บรัสเซลส์ 21 ตุลาคม 2021

สำหรับคณะกรรมการ

ประธานาธิบดี

เออร์ซูลา ฟอน เดอร์ไลเยน

(¹) [OJ L 150, 14.6.2018, หน้า 1.](#)

(²) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021

ซึ่งเพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการในส่วนที่เกี่ยวกับการฝากขายผลิตภัณฑ์อาหารแกล็กและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพและใบรับรองการตรวจสอบ (ดูหน้า 13 ของวารสารอย่างเป็นทางการนี้)

(³) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2019/2123 ลงวันที่ 10 ตุลาคม 2019 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2017/625

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

(⁴) ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 15 มีนาคม 2017

ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมทางการอื่น ๆ

ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ที่ด้วยสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์สุขภาพพืชและผลิตภัณฑ์อาหารพืชแก้ไขข้อบังคับ (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](#))

(⁵) ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2305 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 เพิ่มเติมกฎระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี โดยมีกฎเกณฑ์เกี่ยวกับกรณีและเงื่อนไขที่ผลิตภัณฑ์ฟอรัแกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงได้รับการยกเว้นจากการควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดน วารสารอย่างเป็นทางการ)

(⁶) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2019/1715 ลงวันที่ 30 กันยายน 2019 กำหนดกฎสำหรับการทำงานของระบบการจัดการข้อมูลสำหรับการควบคุมอย่างเป็นทางการและส่วนประกอบของระบบ (ระเบียบ IMSOC) ([OJ L 261, 14.10.2019, p. 37](#))

(⁷) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2019/1013 ลงวันที่ 16 เมษายน 2019 เกี่ยวกับการแจ้งล่วงหน้าเกี่ยวกับการฝากขายสัตว์และสินค้าบางประเภทที่เข้าสู่สหภาพ ([OJ L 165, 21.6.2019, p. 8](#))

(⁸) ระเบียบ (EU) เลขที่ 952/2013 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 9 ตุลาคม 2013 กำหนดประมวลกฎหมายศุลกากรของสหภาพ ([OJ L 269, 10.10.2013, p. 1](#))

(⁹) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/279 ลงวันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2021 กำหนดกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีว่าด้วยการควบคุมและมาตรการอื่น ๆ ที่รับรองการตรวจสอบย้อนกลับและการปฏิบัติตามข้อกำหนดในการผลิตอินทรีย์และการติดตามผลิตภัณฑ์ฟอรัแกนิก ([OJ L 62, 23.2.2021, p. 6](#))

เสริม

ส่วนที่ 1

สารสกัด ไม่ ...

หนังสือรับรองการตรวจสอบการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเข้าสู่สหภาพยุโรป

1 หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ได้ออกใบรับรอง · การตรวจสอบพื้นฐาน	2 ขั้นตอนตามระเบียบ (EU) 2018/848 · ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี (¹): ☐ การปฏิบัติตาม (มาตรา 46); ☐ ประเทศที่สามเทียบเท่า (มาตรา 48); ☐ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เทียบเท่า (มาตรา 57) หรือ
--	---

	☐ ความเท่าเทียมกันภายใต้ข้อตกลงทางการค้า (มาตรา 47)
3. ใบรับรองหมายเลขอ้างอิงการตรวจสอบ	4. หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม
5. ผู้นำเข้า	6. ประเทศต้นกำเนิด
7. ประเทศที่ส่งออก	8. ด้านควบคุมชายแดน / จุดควบคุม / จุดปล่อยเพื่อการไหลเวียนฟรี
9. ประเทศปลายทาง	10. ผู้รับสินค้าของแบทช์ที่ได้จากการแยก
11. คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ อินทรีย์หรือในการแปลงรหัส CN หมวดหมู่ จำนวนบรรจุภัณฑ์ หมายเลขล็อต น้ำหนักสุทธิของแบทช์และน้ำหนักสุทธิ ของสินค้าเดิม	
1 การประกาศของหน่วยงานที่มีอำนาจที่เกี่ยวข้องตรวจสอบและรับรองสารสกัดของใบรับรอง 2. สารสกัดนี้สอดคล้องกับชุดที่อธิบายไว้ข้างต้นและได้มาจากการแยกสินค้าซึ่งครอบคลุมโดยใบรับรองการตรวจสอบต้นฉบับที่มีหมายเลขที่กล่าวถึงในช่อง 3 ☐ ปล่อยเป็นออร์แกนิก ☐ ที่จะปล่อยออกมาเป็นการเปลี่ยนใจเลื่อมใส ☐ ปล่อยออกมาเป็นออร์แกนิก ☐ ไม่สามารถปล่อยชุดเพื่อการหมุนเวียนฟรี ข้อมูลเพิ่มเติม: ผู้มีอำนาจและประเทศสมาชิก: วันที่: ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ/ตราประทับอิเล็กทรอนิกส์ที่ผ่านการรับรอง	
13. ประกาศผู้รับสินค้าของแบทช์ ทั้งนี้เพื่อยืนยันว่าเมื่อรับผลิตภัณฑ์บรรจุภัณฑ์หรือภาชนะบรรจุและใบรับรองการตรวจสอบที่เกี่ยวข้องคือ: ☐ ตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือ ☐ ไม่เป็นไปตามข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ (EU) 2018/848	
ชื่อและลายเซ็นของผู้มีอำนาจ	วันที่:

ส่วนที่ 2

หมายเหตุสำหรับการกรอกแบบจำลองของสารสกัดใบรับรองการตรวจสอบ

สารสกัด No: หมายเลขสารสกัดสอดคล้องกับจำนวนของแบบหีที่ได้รับจากการแยกสินค้าเดิม

กล :ชื่อ ที่อยู่

อง และรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมในประเทศที่สามที่ได้ออกใบรับรองการตรวจสอบพื้นฐาน
1

กล :ชื่อนี้ระบุทบทวนของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่เกี่ยวข้องกับปัญหาและการใช้สารสกัดนี้

อง ระบุทบทวนที่เกี่ยวของซึ่งนำเข้าสินค้าอ้างอิง โปรดดูช่อง 2 ของใบรับรองการตรวจสอบพื้นฐาน
2

กล :หมายเลขใบรับรองการตรวจสอบที่กำหนดให้กับใบรับรองพื้นฐานโดยอัตโนมัติโดยระบบควบคุมการค้าและผู้เข้า
อง ยวชาญทางอิเล็กทรอนิกส์ (TRACES)
3

กล :ชื่อ ที่อยู่

อง และรหัสของผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่รับผิดชอบการควบคุมในส่วนที่เกี่ยวข้องกับผู้ปฏิบัติงานที่แ
4 ยกสินค้า

กล :ดูข้อมูลที่เกี่ยวของในใบรับรองการตรวจสอบพื้นฐาน

อง

5, 6

และ

7

กล :นี่คือรหัสตัวอักษรและตัวเลขเฉพาะที่กำหนดโดย TRACES

อง ให้กับด้านควบคุมชายแดนหรือจุดควบคุมอื่นที่ไม่ใช่ด้านควบคุมชายแดนตามที่อ้างถึงในมาตรา 53(1) ข้อ

8 (a) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ⁽²⁾

หรือจุดปล่อยเพื่อการหมุนเวียนฟรีในสหภาพยุโรป ตามความเหมาะสม

รวมถึงประเทศที่มีการควบคุมอย่างเป็นทางการสำหรับการตรวจสอบชุดงานตามมาตรา 6(1) และ (2)

ของระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ⁽³⁾

และที่ซึ่งการตัดสินใจเกี่ยวกับการฝากขายถูกบันทึกไว้ในช่อง 30 ของใบรับรองการตรวจสอบ

กล :ประเทศปลายทาง หมายถึง ประเทศของผู้ได้รับสินค้ารายแรกในสหภาพยุโรป

อง

9

กล :ผู้รับสินค้าของชุด (ได้มาจากการแยก) ในสหภาพยุโรป

อง

10

กล :คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ซึ่งรวมถึง:

อง

11

— การบ่งชี้ว่าผลิตภัณฑ์เป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลง

—รหัสระบบการตั้งชื่อรวม (CN) ตามที่อ้างถึงในระเบียบสภา (EEC) หมายเลข 2658/87 ⁽⁴⁾

สำหรับผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวของ (ระดับ 8 หลักหากเป็นไปได้)

— หมายเหตุของผลิตภัณฑ์ตามภาคผนวก II ของระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 ⁽⁵⁾;

— จำนวนบรรจุภัณฑ์ (จำนวนกล่อง กล่อง ถุง ถึง ฯลฯ);

— นำหนักสุทธิที่แสดงเป็นหน่วยที่เหมาะสม (กก. ของมวลสุทธิ ลิตร ฯลฯ) และนำหนักสุทธิที่ระบุในช่อง 13 ของใบรับรองการตรวจสอบพื้นฐาน

กล : หน่วยงานที่มีอำนาจต้องกรอกกล่องนี้สำหรับแต่ละชุดที่เกิดจากการดำเนินการแยกที่อ้างถึงในมาตรา 6(6) และ 7(3) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

12

หน่วยงานที่มีอำนาจต้องเลือกตัวเลือกที่เหมาะสมโดยเพิ่มข้อมูลเพิ่มเติมใด ๆ ที่ถือว่าเกี่ยวข้องหากจำเป็น โดยเฉพาะอย่างยิ่งหากเลือกตัวเลือก 'ชุดไม่สามารถเผยแพร่เพื่อการหมุนเวียนเสรี' จะต้องให้ข้อมูลที่เกี่ยวข้องภายใต้ 'ข้อมูลเพิ่มเติม'

ในกรณีของผลิตภัณฑ์อยู่ภายใต้การควบคุมอย่างเป็นทางการที่ด้านควบคุมชายแดน
กล่องนี้จะต้องกรอกโดยหน่วยงานที่มีอำนาจที่ด้านควบคุมชายแดน

ต้องลงลายมือชื่อของผู้มีอำนาจเฉพาะในกรณีของสารสกัดใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน 2022 ตามมาตรา 11(5) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (EU) 2021/2306

กล : ผู้รับสินค้าต้องกรอกช่องนี้เมื่อรับชุด

อง โดยเลือกตัวเลือกหนึ่งตัวเลือกหลังจากดำเนินการตรวจสอบที่ระบุไว้ในข้อ 6 ของภาคผนวก III ของระเบียบ
13 (EU) 2018/848

ต้องมีลายเซ็นมือของผู้รับสินค้าสำหรับสารสกัดใบรับรองการตรวจสอบที่รับรองบนกระดาษจนถึงวันที่ 30 มิถุนายน พ.ศ. 2565 ตามมาตรา 11(5) ของระเบียบที่ได้รับมอบหมาย (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⁾ ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 15 มีนาคม 2017

ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมทางการอื่น ๆ

ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์กว่าด้วยสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์สุขภาพพืชและผลิตภัณฑ์อารักขาพืชแก้ไขข้อบังคับ (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.](#))

⁽³⁾ ระเบียบที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการ (EU) 2021/2306 ลงวันที่ 21 ตุลาคม 2021 เพิ่มเติมข้อบังคับ (EU) 2018/848

ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีด้วยกฎเกี่ยวกับการควบคุมอย่างเป็นทางการในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการฝากขายของผลิ

ผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเพื่อนำเข้าไปยังสหภาพและใบรับรองการตรวจสอบ ([OJ L 461, 27.12.2021, p.13](#))

(⁴) ระเบียบสภา (EEC) เลขที่ 2658/87 ลงวันที่ 23 กรกฎาคม พ.ศ. 2530 ว่าด้วยภาษีศุลกากรและระบบการตั้งชื่อทางสถิติและอัตราศุลกากรทั่วไป ([OJ L 256, 7.9.1987, p. 1](#))

(⁵) ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/1378 กำหนดกฎเกณฑ์บางประการเกี่ยวกับใบรับรองที่ออกให้กับผู้ประกอบการ กลุ่มผู้ประกอบการ และผู้ส่งออกในประเทศที่สามที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์และผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงเข้าสู่สหภาพ และกำหนดรายชื่อหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมที่ได้รับการยอมรับตามระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ([OJ L 297, 20.8.2021 น. 24](#))

[ด้านบน](#)