

**विनियमन लागू करने वाला आयोग (ईयू) 2021/279****का 22 फ़रवरी 2021**

**यूरोपीय संसद के विनियमन (ईयू) 2018/848 के कार्यान्वयन के लिए विस्तृत नियम निर्धारित करना और नियंत्रण और अन्य उपायों पर परिषद जैविक उत्पादन और जैविक उत्पादों की लेबलिंग में पता लगाने और अनुपालन सुनिश्चित करना**

**(ईईए प्रासंगिकता के साथ पाठ)**

यूरोपीय आयोग,

यूरोपीय संघ के कामकाज पर संधि के संबंध में,

जैविक उत्पादन और जैविक उत्पादों के लेबलिंग पर यूरोपीय संसद और 30 मई 2018 की परिषद के विनियमन (ईयू) 2018/848 और परिषद के संबंध में परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007 (1), और विशेष रूप से अनुच्छेद 28 (3) (ए), 29 (8) (ए), 30 (8), 32 (5), 36 (4), 38 (9), 41 (5) और 43 (7),

जबकि:

- (1) विनियमन (ईयू) 2018/848 के अध्याय III में ऑपरेटरों के लिए सामान्य उत्पादन नियम दिए गए हैं, जिसमें गैर-अधिकृत उत्पादों और पदार्थों की उपस्थिति से बचने के लिए एहतियाती उपाय और गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति की स्थिति में किए जाने वाले उपाय शामिल हैं। उस विनियम के कार्यान्वयन के लिए सामंजस्यपूर्ण शर्तें सुनिश्चित करने के लिए कुछ अतिरिक्त नियम निर्धारित किए जाने चाहिए।
- (2) विनियमन (ईयू) 28/2018 के अनुच्छेद 848 में निर्दिष्ट गैर-अधिकृत उत्पादों और पदार्थों की उपस्थिति से बचने के लिए ऑपरेटरों को एहतियाती उपायों के महत्व को ध्यान में रखते हुए, गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति के कारण ऑपरेटरों को संदेह होने पर प्रक्रियात्मक कदमों और प्रासंगिक दस्तावेजों का पालन करना उचित है, कि जिस उत्पाद को ऑर्गेनिक या इन-कन्वर्ज़न उत्पाद के रूप में उपयोग या विपणन करने का इरादा है, वह विनियमन (EU) 2018/848 का अनुपालन नहीं करता है।
- (3) जैविक या इन-रूपांतरण उत्पादों में गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति की स्थिति में विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 29 (1) (ए) में निर्दिष्ट आधिकारिक जांच के संबंध में संघ भर में एक सामंजस्यपूर्ण दृष्टिकोण सुनिश्चित करने के लिए, आधिकारिक जांच करते समय निर्धारित किए जाने वाले तत्वों को कवर करने वाले आगे के नियम, आधिकारिक जांच के अपेक्षित परिणामों के साथ-साथ न्यूनतम रिपोर्टिंग दायित्वों को स्थापित किया जाना चाहिए।
- (4) विनियमन (ईयू) 2018/848 के अध्याय IV में जैविक और रूपांतरण उत्पादों की लेबलिंग से संबंधित विशिष्ट प्रावधान दिए गए हैं। उस विनियम के कार्यान्वयन के लिए एक समान शर्तें सुनिश्चित करने के उद्देश्य से, लेबल पर कतिपय संकेतों के स्थान और उपस्थिति के संबंध में कुछ अतिरिक्त नियम निर्धारित किए जाने चाहिए।

- (5) विनियमन (ईयू) 2018/848 के अध्याय V में ऑपरेटरों और ऑपरेटरों के समूहों के प्रमाणन के लिए नियम निर्धारित किए गए हैं। उस विनियम के कार्यान्वयन के लिए सामंजस्यपूर्ण शर्तें सुनिश्चित करने के उद्देश्य से प्रचालकों के समूह के प्रमाणन के लिए कुछ अतिरिक्त नियम निर्धारित किए जाने चाहिए।
- (6) आंतरिक नियंत्रण (आईसीएस) के लिए सिस्टम की दक्षता और सस्ती परिचालन लागत के हित में, ऑपरेटरों के समूह के अधिकतम आकार के लिए प्रदान करना उचित है। इस सीमा को निर्धारित करके, यह उम्मीद की जाती है कि आईसीएस आंतरिक नियंत्रण और आवश्यक प्रशिक्षण के माध्यम से विनियमन (ईयू) 2018/848 के साथ समूह के सभी सदस्यों का अनुपालन सुनिश्चित कर सकता है। इसके अलावा, सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय जो समूह को प्रमाणित करता है, उचित संख्या में सदस्यों का पुनः निरीक्षण कर सकता है। आकार की सीमा सदस्यों की एक अद्यतन सूची, नियंत्रण अधिकारियों या नियंत्रण निकायों के साथ सूचना के तेजी से और नियमित आदान-प्रदान के लिए अतिरिक्त गारंटी प्रदान करेगी, और पर्याप्त उपायों के कार्यान्वयन को सुनिश्चित करेगी। हालांकि, अधिकतम आकार को ध्यान में रखना चाहिए कि ऑपरेटरों का एक समूह योग्य कर्मचारियों पर भरोसा करते हुए एक कुशल आईसीएस स्थापित करने के लिए पर्याप्त संसाधन उत्पन्न करने में सक्षम होना चाहिए।
- (7) अनुपालन के साक्ष्य प्रदान करने और सूचना के आदान-प्रदान और ज्ञान को साझा करने की अनुमति देने के लिए, आईसीएस के प्रयोजनों के लिए ऑपरेटरों के एक समूह को रखने वाले दस्तावेजों और अभिलेखों की सूची रखी जानी चाहिए।
- (8) आईसीएस को ऑपरेटरों के एक समूह के प्रमाणीकरण के लिए आधार का गठन करना चाहिए। इसलिए, आईसीएस प्रबंधकों को सक्षम प्राधिकारी को सूचित करने की आवश्यकता होनी चाहिए या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय जो सबसे महत्वपूर्ण मुद्दों का प्रमाण पत्र प्रदान करता है, जैसे कि गैर-अनुपालन का संदेह, सदस्यों का निलंबन या निकासी और जैविक या इन-रूपांतरण उत्पादों के रूप में उत्पादों के बाजार पर रखने का कोई निषेध।
- (9) विनियमन (ईयू) 2018/848 के अध्याय VI में आधिकारिक नियंत्रण और अन्य आधिकारिक गतिविधियों के लिए नियम दिए गए हैं। उस विनियम के कार्यान्वयन के लिए सामंजस्यपूर्ण शर्तें सुनिश्चित करने के लिए कुछ अतिरिक्त नियम निर्धारित किए जाने चाहिए।
- (10) सदस्य राज्यों में वर्तमान राष्ट्रीय नियंत्रण प्रणालियों की निरंतरता सुनिश्चित करने के लिए, आधिकारिक नियंत्रण और नमूनाकरण के लिए न्यूनतम प्रतिशत पर नियम स्थापित किए जाने चाहिए।
- (11) सदस्य राज्यों में उपायों के राष्ट्रीय कैटलॉग के वर्तमान आवेदन में पर्याप्त विचलन को समाप्त करने की दृष्टि से, उपायों की एक सूची के लिए एक सामान्य टेम्पलेट स्थापित किया जाना चाहिए और गैर-अनुपालन के वर्गीकरण पर आगे के दिशानिर्देश और उचित उपायों के लिए प्रदान किया जाना चाहिए।
- (12) गैर-अनुपालन या किसी भी स्थापित गैर-अनुपालन के किसी भी संदेह पर जानकारी जो जैविक या इन-रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को प्रभावित करती है, सदस्य राज्यों और आयोग के बीच सीधे और यथासंभव प्रभावी रूप से साझा की जानी चाहिए, मुख्य रूप से संबंधित सभी सक्षम अधिकारियों को आधिकारिक जांच करने और अनुच्छेद 29 (1) और (2) में आवश्यक आवश्यक उपायों को लागू करने की अनुमति देने के लिए, अनुच्छेद 41 (1), (2) और (3) और विनियमन (ईयू) 42/2018 के अनुच्छेद 848। इसके अलावा, जैविक खेती सूचना प्रणाली की कार्यक्षमता सहित उस जानकारी को साझा करने के लिए विवरण और प्रक्रियाओं को निर्दिष्ट करना उचित है। उस संदर्भ में, इस विनियमन को यह भी स्पष्ट करना चाहिए कि किसी भी संदेह या स्थापित गैर-अनुपालन के मामले में जो नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय द्वारा खोजे गए जैविक या इन-रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को

प्रभावित करता है, ऐसी जानकारी को बिना देरी के उनके सक्षम अधिकारियों को स्थानांतरित किया जाना चाहिए। अंत में, इस विनियमन को निर्दिष्ट करना चाहिए कि कौन सी जानकारी कम से कम नियंत्रण अधिकारियों और नियंत्रण निकायों द्वारा अन्य नियंत्रण प्राधिकरणों और नियंत्रण निकायों और उनके सक्षम अधिकारियों के साथ साझा की जानी चाहिए और सक्षम अधिकारियों के लिए उचित उपाय करने और प्रलेखित प्रक्रियाओं को स्थापित करने के लिए एक दायित्व निर्धारित करना चाहिए ताकि उनके क्षेत्र पर जानकारी का ऐसा आदान-प्रदान सक्षम हो सके।

(13) काउंसिल रेगुलेशन (ईसी) नंबर 834/2007 (2) और कमीशन रेगुलेशन (ईसी) नंबर 889/2008 (3) और (ईसी) नंबर 1235/2008 (4) के अनुपालन में काम करने वाले तीसरे देशों में ऑपरेटरों के समूह में इस विनियमन द्वारा निर्धारित अधिकतम आकार से काफी अधिक सदस्य हो सकते हैं। इस नई आवश्यकता का अनुपालन करने वाले ऑपरेटरों के नए समूहों की स्थापना से संबंधित कानूनी इकाई, एक आईसीएस और नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय द्वारा प्रमाणन के लिए आवश्यक तत्वों की स्थापना के लिए मूर्त अनुकूलन हो सकता है। इसलिए, ऑपरेटरों के उन समूहों के संबंध में 1 जनवरी 2022 से अधिकतम 3 वर्ष की संक्रमणकालीन अवधि प्रदान की जानी चाहिए ताकि उन्हें नए अधिकतम आकार का अनुपालन करने के लिए आवश्यक अनुकूलन करने की अनुमति मिल सके।

(14) उपायों की राष्ट्रीय सूची से संबंधित आवश्यकता पहले से मौजूद उपायों के राष्ट्रीय कैटलॉग को बदलने का संकेत दे सकती है जो अब तक सदस्य राज्यों में विनियम (ईसी) संख्या 834/2007 और (ईसी) संख्या 889/2008 के अनुपालन में विकसित किए गए हैं। इसलिए, 1 जनवरी 1 से अधिकतम 2022 वर्ष की संक्रमणकालीन अवधि सभी सदस्य राज्यों के लिए उपायों के उन मौजूदा राष्ट्रीय कैटलॉग के संबंध में प्रदान की जानी चाहिए ताकि उन्हें आवश्यक सुधार करने या नई आवश्यकताओं का अनुपालन करने के लिए उपायों के अपने राष्ट्रीय कैटलॉग के प्रतिस्थापन की अनुमति मिल सके।

(15) स्पष्टता और कानूनी निश्चितता के हित में, यह विनियमन विनियमन (ईयू) 2018/848 के आवेदन की तारीख से लागू होना चाहिए।

(16) इस विनियमन में किए गए उपाय जैविक उत्पादन संबंधी समिति की राय के अनुसार हैं।

इस विनियमन को अपनाया है:

### लेख 1

#### **गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति के कारण गैर-अनुपालन के संदेह के मामले में ऑपरेटर द्वारा प्रक्रियात्मक कदम उठाए जाने चाहिए**

1. यह जांचने के लिए कि क्या संदेह को विनियमन (ईयू) 28/2018 के अनुच्छेद 2018 (848) (बी) के अनुसार प्रमाणित किया जा सकता है, ऑपरेटर निम्नलिखित तत्वों को ध्यान में रखेगा:

(क) जहां गैर-अनुपालन का संदेह आने वाले कार्बनिक या इन-रूपांतरण उत्पाद से संबंधित है, ऑपरेटर यह जांच करेगा कि:

(मै) ऑर्गेनिक या रूपांतरण में उत्पाद के लेबल पर दी गई जानकारी और संलग्न दस्तावेजों की जानकारी मेल खाती है;

(द्वितीय) आपूर्तिकर्ता द्वारा प्रदान किए गए प्रमाण पत्र की जानकारी वास्तव में खरीदे गए उत्पाद से संबंधित है;

(ख) जहां संदेह है कि गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति का कारण ऑपरेटर के नियंत्रण में है, ऑपरेटर गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति के किसी भी संभावित कारण की जांच करेगा।

2. जब ऑपरेटर सक्षम प्राधिकारी को सूचित करता है या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय को विनियमन (ईयू) 28/2018 के अनुच्छेद 848 (डी) के अनुसार एक प्रमाणित संदेह के बारे में सूचित करता है या जब संदेह को समाप्त नहीं किया जा सकता है, तो ऑपरेटर प्रदान करेगा, यदि प्रासंगिक हो और जहां उपलब्ध हो, निम्नलिखित तत्व:

- (क) आपूर्तिकर्ता के बारे में जानकारी और दस्तावेज (वितरण नोट, चालान, आपूर्तिकर्ता का प्रमाण पत्र, जैविक उत्पादों के लिए निरीक्षण का प्रमाण पत्र (सीओआई));
- (ख) लॉट पहचान, स्टॉक मात्रा और बेचे गए उत्पाद की मात्रा के साथ उत्पाद की ट्रेसिबिलिटी;
- (ग) प्रयोगशाला परिणाम, मान्यता प्राप्त प्रयोगशाला से जब प्रासंगिक और उपलब्ध हो;
- (घ) नमूना लेने के लिए उपयोग किए जाने वाले समय, स्थान और विधि का विवरण देने वाली नमूना शीट;
- (ई) विशिष्ट गैर-अधिकृत उत्पाद या पदार्थ के संबंध में किसी भी पिछले संदेह के बारे में कोई जानकारी;
- (च) मामले को स्पष्ट करने के लिए हर दूसरे प्रासंगिक दस्तावेज।

## लेख 2

### एक आधिकारिक जांच की पद्धति

1. विनियमन (ईयू) 38/2 के अनुच्छेद 2018 (848) के पूर्वाग्रह के बिना, उस विनियमन के अनुच्छेद 29 (1) (ए) में निर्दिष्ट आधिकारिक जांच करते समय, सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण निकाय या नियंत्रण प्राधिकरण कम से कम निम्नलिखित का निर्धारण करेंगे:

- (क) संबंधित ऑर्गेनिक या इन-कन्वर्जन उत्पादों का नाम, लॉट पहचान, स्वामित्व और भौतिक स्थान;
- (ख) क्या संबंधित उत्पादों को अभी भी जैविक या रूपांतरण उत्पादों के रूप में बाजार में रखा गया है या जैविक उत्पादन में उपयोग किया जाता है;
- (ग) वर्तमान गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों के प्रकार, नाम, मात्रा और अन्य प्रासंगिक जानकारी;
- (घ) उत्पादन, तैयारी, भंडारण या वितरण के किस चरण में और जहां गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति का पता चला है, विशेष रूप से संयंत्र उत्पादन के लिए, चाहे नमूना फसल पूर्व या कटाई के बाद लिया गया था;
- (ई) क्या आपूर्ति श्रृंखला में अन्य ऑपरेटर प्रभावित होते हैं;
- (च) संबंधित जैविक या इन-रूपांतरण उत्पादों और ऑपरेटरों पर पिछली आधिकारिक जांच के परिणाम।

2. यूरोपीय संसद और परिषद (5) के विनियमन (ईयू) 137/3 के अनुच्छेद 137 (3) और अनुच्छेद 625 में संदर्भित लोगों सहित उचित तरीकों और तकनीकों का उपयोग करके आधिकारिक जांच की जाएगी।

3. आधिकारिक जांच कम से कम इस पर समाप्त होगी:

- (क) जैविक और रूपांतरण उत्पादों की अखंडता;
- (ख) स्रोत और गैर-अधिकृत उत्पादों या पदार्थों की उपस्थिति का कारण;
- (ग) विनियमन (ईयू) 29/2018 के अनुच्छेद 2 (2) (ए), (बी) और (सी) में प्रदान किए गए तत्व।

4. सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकारी या नियंत्रण निकाय प्रत्येक आधिकारिक जांच के लिए एक अंतिम रिपोर्ट तैयार करेंगे। उस अंतिम रिपोर्ट में शामिल होंगे:

- (क) इस अनुच्छेद के अनुसार आवश्यक विशिष्ट तत्वों के रिकॉर्ड;

(ख)सक्षम प्राधिकारी, अन्य नियंत्रण अधिकारियों और नियंत्रण निकायों और आयोग के साथ इस आधिकारिक जांच से संबंधित सूचनाओं के रिकॉर्ड का आदान-प्रदान किया गया।

### लेख 3

#### कुछ संकेतों के उपयोग के लिए शर्तें

1. विनियमन (ईयू) 30/3 के अनुच्छेद 2018 (848) में संदर्भित पौधे की उत्पत्ति के रूपांतरण उत्पादों के लिए प्रदान किया गया संकेत इसमें दिखाई देगा:

(क)लेटरिंग का एक रंग, आकार और शैली जो उत्पाद के बिक्री विवरण से अधिक प्रमुख नहीं है, जबकि पूरे संकेत में अक्षरों का समान आकार होगा;

(ख)विनियमन (ईयू) 32/1 के अनुच्छेद 2018 (848) में संदर्भित नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय के कोड नंबर के समान दृश्य क्षेत्र।

2. विनियमन (ईयू) 32/1 के अनुच्छेद 2018 (ए) में निर्दिष्ट नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय के कोड नंबर का संकेत उसी दृश्य क्षेत्र में दिखाई देगा जो यूरोपीय संघ के जैविक उत्पादन लोगो के रूप में है, जहां इसका उपयोग लेबलिंग में किया जाता है।

3. उस स्थान का संकेत जहां कृषि कच्चे माल की खेती की गई है, जिसमें उत्पाद बना है, जैसा कि विनियमन (ईयू) 32/2018 के अनुच्छेद 848 (2) में संदर्भित है, को इस अनुच्छेद के पैराग्राफ 2 में निर्दिष्ट कोड संख्या के ठीक नीचे रखा जाएगा।

### लेख 4

#### ऑपरेटरों के एक समूह की संरचना और आयाम

ऑपरेटरों के एक समूह का एक सदस्य किसी दिए गए उत्पाद के लिए ऑपरेटरों के केवल एक समूह में पंजीकरण करेगा, जहां ऑपरेटर उस उत्पाद से संबंधित विभिन्न गतिविधियों में लगा हुआ है।

ऑपरेटरों के एक समूह का अधिकतम आकार 2 000 सदस्य होगा।

### लेख 5

#### ऑपरेटरों के एक समूह के दस्तावेज और रिकॉर्ड

ऑपरेटरों का समूह आंतरिक नियंत्रण (आईसीएस) के लिए सिस्टम के प्रयोजनों के लिए निम्नलिखित दस्तावेज और रिकॉर्ड रखेगा:

(क)प्रत्येक सदस्य के पंजीकरण के आधार पर ऑपरेटरों के समूह के सदस्यों की सूची और ऑपरेटरों के समूह के प्रत्येक सदस्य के लिए निम्नलिखित तत्वों से मिलकर:

(i) नाम और पहचान (कोड नंबर);

(ii) संपर्क विवरण;

(iii) पंजीकरण की तारीख;

(iv)सदस्य के प्रबंधन के तहत कुल भूमि की सतह और क्या यह एक जैविक, इन-रूपांतरण या गैर-जैविक उत्पादन इकाई का हिस्सा है;

- (v) प्रत्येक उत्पादन इकाई और/या गतिविधि पर जानकारी: आकार, स्थान, जहां उपलब्ध हो, उत्पाद, रूपांतरण अवधि की शुरुआत की तारीख और उपज अनुमान सहित एक नक्शा;
- (vi) आईसीएस निरीक्षक के नाम के साथ अंतिम आंतरिक निरीक्षण की तारीख;
- (सातवीं) सक्षम प्राधिकारी द्वारा किए गए अंतिम आधिकारिक नियंत्रण की तारीख या, जहां उपयुक्त हो, निरीक्षक के नाम के साथ नियंत्रण प्राधिकारी या नियंत्रण निकाय;
- (आठवीं) सूची का दिनांक और संस्करण;
- (ख) कानूनी व्यक्ति के रूप में सदस्य और ऑपरेटरों के समूह के बीच हस्ताक्षरित सदस्यता समझौते, जिसमें सदस्य के अधिकार और जिम्मेदारियां शामिल होंगी;
- (ग) आईसीएस निरीक्षक और ऑपरेटरों के समूह के निरीक्षण सदस्य द्वारा हस्ताक्षरित आंतरिक निरीक्षण रिपोर्ट और कम से कम निम्नलिखित तत्वों सहित:
- (मैं) सदस्य का नाम और उत्पादन इकाई या परिसर का स्थान, खरीद और संग्रह केंद्रों सहित जहां निरीक्षण के अधीन विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 36 (1) (ए) में निर्दिष्ट गतिविधियां होती हैं;
- (द्वितीय) आंतरिक निरीक्षण की तारीख और शुरुआत और समाप्ति का समय;
- (iii) निरीक्षण के निष्कर्ष;
- (चतुर्थ) ऑडिट स्कोप / परिधि;
- (v) रिपोर्ट जारी करने की तारीख;
- (vi) आंतरिक निरीक्षक का नाम;
- (घ) आईसीएस निरीक्षकों के प्रशिक्षण रिकॉर्ड में शामिल हैं:
- (मैं) प्रशिक्षण की तारीखें;
- (द्वितीय) प्रशिक्षण की विषय-वस्तु;
- (iii) ट्रेनर का नाम;
- (चतुर्थ) प्रशिक्षु के हस्ताक्षर;
- (v) जहां उपयुक्त हो, अर्जित ज्ञान का आकलन;
- (ई) ऑपरेटरों के समूह के सदस्यों के प्रशिक्षण रिकॉर्ड;
- (च) आईसीएस प्रबंधक द्वारा गैर-अनुपालन के मामले में किए गए उपायों के रिकॉर्ड, जिसमें शामिल होंगे:
- (मैं) गैर-अनुपालन के मामले में उपायों के अधीन सदस्य, जिनमें निलंबित, वापस लिए गए या एक नई रूपांतरण अवधि का पालन करने की आवश्यकता शामिल है;
- (द्वितीय) पहचाने गए गैर-अनुपालन का दस्तावेजीकरण;
- (iii) उपायों के अनुवर्ती कार्रवाई का दस्तावेजीकरण;
- (छ) ट्रेसिबिलिटी रिकॉर्ड, मात्राओं के बारे में जानकारी सहित, निम्नलिखित गतिविधियों पर, जहां प्रासंगिक हो:
- (मैं) समूह द्वारा पादप प्रजनन सामग्री सहित कृषि आदानों की खरीद और वितरण;

- (द्वितीय) फसल सहित उत्पादन;  
 (iii) भंडारण;  
 (चतुर्थ) तैयारी;  
 (v) प्रत्येक सदस्य से संयुक्त विपणन प्रणाली तक उत्पादों की डिलीवरी;  
 (vi) ऑपरेटरों के समूह द्वारा उत्पादों के बाजार पर रखना;  
 (ज) ऑपरेटरों और उपठेकेदारों के समूह के बीच लिखित समझौते और अनुबंध, जिसमें उप-अनुबंधित गतिविधियों की प्रकृति के बारे में जानकारी शामिल है;  
 (मैं) आईसीएस प्रबंधक की नियुक्ति;  
 (ज) आईसीएस निरीक्षकों की नियुक्ति के साथ-साथ आईसीएस निरीक्षकों की सूची।
- पहले पैराग्राफ के बिंदु (ए) में निर्दिष्ट सदस्यों की सूची आईसीएस प्रबंधक द्वारा बिंदु (ए) (i) से (viii) में सूचीबद्ध तत्वों के किसी भी संशोधन के बाद अपडेट की जाएगी और यह इंगित किया जाएगा कि क्या आंतरिक निरीक्षण या आधिकारिक नियंत्रण के परिणामस्वरूप गैर-अनुपालन के मामले में उपायों के कारण किसी भी सदस्य को निलंबित या वापस ले लिया गया है।

#### लेख 6

### ICS प्रबंधक से सूचनाएं

- आईसीएस प्रबंधक तुरंत सक्षम प्राधिकारी को सूचित करेगा या, जहां उपयुक्त हो, निम्नलिखित जानकारी के नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
- (क) प्रमुख और महत्वपूर्ण गैर-अनुपालन का कोई संदेह;  
 (ख) समूह से खरीद और संग्रह केंद्रों सहित किसी सदस्य या उत्पादन इकाई या परिसर का कोई निलंबन या वापसी;  
 (ग) ऑर्गेनिक या इन-कन्वर्जन के रूप में किसी उत्पाद के बाजार में रखने का कोई निषेध, जिसमें संबंधित सदस्य या सदस्यों का नाम, प्रासंगिक मात्रा और लॉट पहचान शामिल है।

#### लेख 7

### नियंत्रण और नमूनाकरण का न्यूनतम प्रतिशत

- न्यूनतम प्रतिशत पर निम्नलिखित नियम विनियमन (ईयू) 38/4 के अनुच्छेद 2018 (848) में निर्दिष्ट आधिकारिक नियंत्रणों पर लागू होंगे, जिन्हें प्रत्येक सक्षम प्राधिकारी द्वारा किया जाएगा या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय गैर-अनुपालन के जोखिम के अनुसार:
- (क) ऑपरेटरों या ऑपरेटरों के समूहों के सभी आधिकारिक नियंत्रणों का न्यूनतम 10% हर साल पूर्व सूचना के बिना किया जाएगा;  
 (ख) विनियमन (ईयू) 38/3 के अनुच्छेद 3 (2018) में निर्दिष्ट लोगों के लिए अतिरिक्त नियंत्रणों का न्यूनतम 10% हर साल किया जाएगा;  
 (ग) विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 34 (2) और 35 (8) के अनुसार छूट प्राप्त ऑपरेटरों को छोड़कर ऑपरेटरों की संख्या का न्यूनतम 5% हर साल विनियमन (ईयू) 2017/625 के अनुच्छेद 14 (एच) के अनुसार नमूनाकरण के अधीन होगा;

- (घ) ऑपरेटरों के प्रत्येक समूह के सदस्यों का न्यूनतम 2% हर साल विनियमन (ईयू) 2017/625 के अनुच्छेद 14 (एच) के अनुसार नमूनाकरण के अधीन होगा;
- (ई) कम से कम 5% प्रचालक जो प्रचालकों के समूह के सदस्य हैं, किन्तु कम से कम 10 सदस्य हैं, प्रत्येक वर्ष पुन निरीक्षण के अधधीन होंगे। जहां ऑपरेटरों के समूह में 10 सदस्य या उससे कम हैं, सभी सदस्यों को विनियमन (ईयू) 38/3 के अनुच्छेद 2018 (848) में निर्दिष्ट अनुपालन के सत्यापन के संबंध में नियंत्रित किया जाएगा।

### लेख 8

#### स्थापित गैर-अनुपालन के मामले में उपाय

सक्षम प्राधिकारी विनियमन (ईयू) 41/4 के अनुच्छेद 2018 (848) में निर्दिष्ट उपायों की एक राष्ट्रीय सूची विकसित करने के लिए इस विनियमन के अनुलग्नक I में निर्धारित समान व्यवस्था का उपयोग कर सकते हैं।

उपायों की उस राष्ट्रीय सूची में कम से कम शामिल होंगे:

- (क) विनियमन (ईयू) 2018/848 के विशिष्ट नियमों या उस विनियमन के अनुसार अपनाए गए प्रत्यायोजित या कार्यान्वयन अधिनियम के संदर्भ में गैर-अनुपालन की एक सूची;
- (ख) गैर-अनुपालन का वर्गीकरण तीन श्रेणियों में है: मामूली, प्रमुख और महत्वपूर्ण, कम से कम निम्नलिखित मानदंडों को ध्यान में रखते हुए:
- (मै) विनियमन (ईयू) 28/1 के अनुच्छेद 2018(848) में निर्दिष्ट एहतियाती उपायों का अनुप्रयोग और विनियमन (ईयू) 9/1 के अनुच्छेद 2017(625) में निर्दिष्ट स्वयं नियंत्रण;
- (द्वितीय) उत्पादों की ऑर्गेनिक या इन-कन्वर्जन स्थिति की अखंडता पर प्रभाव;
- (iii) आपूर्ति श्रृंखला में प्रभावित उत्पाद (उत्पादों) का पता लगाने के लिए ट्रेसबिलिटी सिस्टम की क्षमता;
- (चतुर्थ) सक्षम प्राधिकारी द्वारा पिछले अनुरोधों की प्रतिक्रिया या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय;
- (ग) गैर-अनुपालन की विभिन्न श्रेणियों के अनुरूप उपाय।

### लेख 9

#### सूचना का आदान-प्रदान

1. विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 43 (1) के प्रयोजनों के लिए, सक्षम प्राधिकारी जैविक खेती सूचना प्रणाली (ओएफआईएस) और इस विनियमन के अनुलग्नक II में निर्धारित टेम्पलेट्स का उपयोग आयोग और अन्य सदस्य राज्यों के साथ जानकारी का आदान-प्रदान करने के लिए करेंगे निम्नलिखित नियम:

- (क) एक सदस्य राज्य (सदस्य राज्य को अधिसूचित करना) आयोग और संबंधित सदस्य राज्य या सदस्य राज्यों (अधिसूचित सदस्य राज्य या सदस्य राज्यों) को कम से कम निम्नलिखित स्थितियों में सूचित करेगा:
- (मै) जब संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन किसी अन्य सदस्य राज्य से आने वाले कार्बनिक या इन-रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को प्रभावित करता है;

(द्वितीय)जब संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन अनुच्छेद 45(1) या विनियमन (EU) 57/2018 के अनुच्छेद 848 के अनुसार किसी तीसरे देश से आयात किए गए जैविक या रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को प्रभावित करता है;

(iii)जब संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन अधिसूचित सदस्य राज्य से आने वाले कार्बनिक या इन-रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को प्रभावित करता है, क्योंकि इसका एक या अधिक अधिसूचित सदस्य राज्यों (अलर्ट अधिसूचना) के लिए निहितार्थ हो सकता है;

(ख)बिंदु (ए) (i) और (ii) में निर्दिष्ट स्थितियों में अधिसूचित सदस्य राज्य या सदस्य राज्य अधिसूचना प्राप्त होने की तारीख से 30 कैलेंडर दिनों के भीतर जवाब देंगे और आधिकारिक जांच के परिणामों सहित किए गए कार्यों और उपायों के बारे में सूचित करेंगे और अधिसूचित सदस्य राज्य द्वारा उपलब्ध और/या आवश्यक कोई अन्य जानकारी प्रदान करेंगे;

(ग)अधिसूचित सदस्य राज्य किसी भी आवश्यक अतिरिक्त जानकारी के लिए अधिसूचित सदस्य राज्य या सदस्य राज्यों से पूछ सकते हैं;

(घ)अधिसूचित सदस्य राज्य, जितनी जल्दी हो सके, ओएफआईएस में आवश्यक प्रविष्टियां और अपडेट करेगा, जिसमें अपनी आधिकारिक जांच के परिणामों से संबंधित अपडेट शामिल हैं;

(ई)बिंदु (ए) (ii) में निर्दिष्ट स्थिति में और जब आयोग को किसी सदस्य राज्य द्वारा अधिसूचित किया जाता है, तो आयोग सक्षम प्राधिकारी, या जहां प्रासंगिक हो, तीसरे देश के नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय को सूचित करेगा।

2. विनियमन (ईयू) 2017/625 के अनुच्छेद 32 (बी) में निर्दिष्ट सूचना दायित्व के अलावा, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय, बिना देरी के, सक्षम प्राधिकारी को सूचित करेगा जिसने इसे प्रदान किया है या इसे कुछ आधिकारिक नियंत्रण कार्यों या अनुच्छेद 4 (3) और अनुच्छेद 28 (1) या उस विनियमन के अनुच्छेद 31 के अनुसार अन्य आधिकारिक गतिविधियों से संबंधित कुछ कार्यों को सौंप दिया है, किसी भी संदेह या स्थापित गैर-अनुपालन के बारे में जो ऑर्गेनिक या इन-रूपांतरण उत्पादों की अखंडता को प्रभावित करता है। यह उस सक्षम प्राधिकारी द्वारा अपेक्षित कोई अन्य जानकारी भी प्रदान करेगा।

3. विनियमन (ईयू) 43/3 के अनुच्छेद 2018 (848) के प्रयोजनों के लिए, जहां ऑपरेटरों या ऑपरेटरों के समूह और/या उनके उपठेकेदारों को विभिन्न नियंत्रण प्राधिकरणों या नियंत्रण निकायों द्वारा नियंत्रित किया जाता है, वे नियंत्रण प्राधिकरण और नियंत्रण निकाय अपने नियंत्रण में संचालन पर प्रासंगिक जानकारी का आदान-प्रदान करेंगे।

4. विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 43 (3) के प्रयोजनों के लिए, जहां ऑपरेटरों या ऑपरेटरों के समूह और/या उनके उपठेकेदार अपने नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय को बदलते हैं, ऐसे ऑपरेटर और/या संबंधित नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय उस परिवर्तन की देरी के बिना सक्षम प्राधिकारी को सूचित करेंगे।

नया नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय पिछले नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय से संबंधित ऑपरेटर या ऑपरेटरों के समूह की नियंत्रण फ़ाइल का अनुरोध करेगा। पिछला नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय बिना किसी देरी के नए नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय को संबंधित ऑपरेटर या ऑपरेटरों के समूह की नियंत्रण फ़ाइल सौंप देगा, जिसमें विनियमन (ईयू) 38/6 के अनुच्छेद 2018 (848) में संदर्भित लिखित रिकॉर्ड शामिल हैं, प्रमाणन की स्थिति, गैर-अनुपालन की सूची और पिछले नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय द्वारा किए गए संबंधित उपाय।

नया नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय यह सुनिश्चित करेगा कि पिछले नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय के रिकॉर्ड में उल्लिखित गैर-अनुपालन ऑपरेटर द्वारा संबोधित किया गया है या किया जाएगा।

5. विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 43 (3) के प्रयोजनों के लिए, जहां ऑपरेटर या ऑपरेटरों के समूह एक ट्रेसबिलिटी चेक और मास बैलेंस चेक के अधीन हैं, नियंत्रण प्राधिकरण और नियंत्रण निकाय इन चेकों को अंतिम रूप देने की अनुमति देने वाली प्रासंगिक जानकारी का आदान-प्रदान करेंगे।

6. सक्षम प्राधिकारी उचित उपाय करेंगे और उनके और नियंत्रण अधिकारियों और/या नियंत्रण निकायों के बीच सूचना के आदान-प्रदान को सक्षम करने के लिए प्रलेखित प्रक्रियाएं स्थापित करेंगे, जिन्हें उन्होंने कुछ आधिकारिक नियंत्रण कार्यों या अन्य आधिकारिक गतिविधियों से संबंधित कुछ कार्यों के साथ-साथ उन नियंत्रण प्राधिकरणों और/या नियंत्रण निकायों के बीच प्रदान किया है या प्रत्यायोजित किया है।

### लेख 10

#### संक्रमणकालीन प्रावधान

1. विनियम (ईसी) संख्या 834/2007, (ईसी) संख्या 889/2008 और (ईसी) संख्या 1235/2008 का अनुपालन करने वाले तीसरे देशों में ऑपरेटरों के समूह इस विनियमन के आवेदन में प्रवेश की तारीख से पहले और जिसके लिए महत्वपूर्ण प्रशासनिक, कानूनी और संरचनात्मक परिवर्तन इस विनियमन के अनुच्छेद 4 के दूसरे पैराग्राफ में निर्धारित ऑपरेटरों के समूह के अधिकतम आकार के संबंध में आवश्यक हैं, नवीनतम 1 जनवरी 2025 से उस प्रावधान का पालन करेगा।

2. अनुच्छेद 8 के अनुसार विकसित उपायों की राष्ट्रीय सूची 1 जनवरी 2023 से नवीनतम पर लागू होगी।

### लेख 11

#### बल और आवेदन में प्रवेश

यह विनियमन यूरोपीय संघ के आधिकारिक जर्नल में इसके प्रकाशन के बाद बीसवें दिन लागू होगा।

यह 1 जनवरी 2022 से लागू होगा।

यह विनियमन अपनी संपूर्णता में बाध्यकारी होगा और सभी सदस्य राज्यों में सीधे लागू होगा।

ब्रसेल्स में किया गया, 22 फरवरी 2021।

आयोग के लिए

राष्ट्रपति

उर्सुला वॉन डेर लेयेन

(1) ओजे एल 150, 14.6.2018, पी।

(2) जैविक उत्पादन और जैविक उत्पादों के लेबलिंग और निरसन विनियमन (ईईसी) संख्या 2092/91 (ओजे एल 189, 20.7.2007, पृष्ठ 1) पर 28 जून 2007 का परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007।

(3) 5 सितंबर 2008 का आयोग विनियमन (ईसी) संख्या 889/2008 जैविक उत्पादन, लेबलिंग और नियंत्रण के संबंध में जैविक उत्पादों के जैविक उत्पादन और लेबलिंग पर परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007 के कार्यान्वयन के लिए विस्तृत नियम निर्धारित करता है (ओजे एल 250, 18.9.2008, पृष्ठ 1)।

(4) 8 दिसंबर 2008 का आयोग विनियमन (ईसी) संख्या 1235/2008 जिसमें तीसरे देशों से जैविक उत्पादों के आयात की व्यवस्था के संबंध में परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007 के कार्यान्वयन के लिए विस्तृत नियम निर्धारित किए गए हैं (ओजे एल 334, 12.12.2008, पृष्ठ 25)।

(5) यूरोपीय संसद के विनियमन (ईयू) 2017/625 और 15 मार्च 2017 की परिषद के आधिकारिक नियंत्रण और अन्य आधिकारिक गतिविधियों पर खाद्य और फ़ीड कानून, पशु स्वास्थ्य और कल्याण पर नियम, पादप स्वास्थ्य और पौध संरक्षण उत्पादों पर नियम, संशोधन विनियम (ईसी) संख्या 999/2001, (ईसी) संख्या 396/2005, (ईसी) संख्या 1069/2009, (ईसी) No 1107/2009, (EU) No 1151/2012, (EU) No 652/2014, (EU) 2016/429 और (EU) 2016/2031 यूरोपीय संसद और परिषद के, परिषद विनियम (EC) संख्या 1/2005 और (EC) संख्या 1099/2009 और परिषद के निर्देश 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC,

2008/119/EC और 2008/120/EC, और यूरोपीय संसद और परिषद के विनियम (EC) संख्या 854/2004 और (EC) संख्या 882/2004 को निरस्त करना, परिषद के निर्देश 89/608/ईईसी, 89/662/ईईसी, 90/425/ईईसी, 91/496/ईईसी, 96/23/ईईसी, 96/93/ईईसी और 97/78/ईईसी और परिषद निर्णय 92/438/ईईसी (आधिकारिक नियंत्रण विनियमन) (ओजे एल 95, 7.4.2017, पृष्ठ 1)।

## अनुलग्नक I

### अनुच्छेद 8 में निर्दिष्ट उपायों की एक राष्ट्रीय सूची के विकास और आवेदन के लिए समान व्यवस्था

1.

सक्षम प्राधिकारी अनुच्छेद 8 में वर्गीकरण मानदंडों के आधार पर गैर-अनुपालन के मामलों को मामूली, प्रमुख या महत्वपूर्ण के रूप में वर्गीकृत कर सकते हैं, जब निम्नलिखित स्थितियों में से एक या अधिक लागू होते हैं:

(क) गैर-अनुपालन का मामला मामूली है जब:

(मै) एहतियाती उपाय आनुपातिक और उपयुक्त हैं, और ऑपरेटर ने जो नियंत्रण लगाए हैं, वे कुशल हैं;

(द्वितीय) गैर-अनुपालन ऑर्गेनिक या इन-रूपांतरण उत्पाद की अखंडता को प्रभावित नहीं करता है;

(iii) टेसबिलिटी सिस्टम आपूर्ति श्रृंखला में प्रभावित उत्पाद (उत्पादों) का पता लगा सकता है और जैविक उत्पादन के संदर्भ में उत्पादों को बाजार में रखने का निषेध संभव है;

(ख) गैर-अनुपालन का मामला प्रमुख है जब:

(मै) एहतियाती उपाय आनुपातिक और उपयुक्त नहीं हैं और ऑपरेटर ने जो नियंत्रण लगाए हैं, वे कुशल नहीं हैं;

(द्वितीय) गैर-अनुपालन ऑर्गेनिक या इन-रूपांतरण उत्पाद की अखंडता को प्रभावित करता है;

(iii) ऑपरेटर ने समय पर ढंग से एक मामूली गैर-अनुपालन को सही नहीं किया;

(चतुर्थ) टेसबिलिटी सिस्टम आपूर्ति श्रृंखला में प्रभावित उत्पाद (उत्पादों) का पता लगा सकता है और जैविक उत्पादन के संदर्भ में उत्पादों को बाजार में रखने का निषेध संभव है;

(ग) गैर-अनुपालन का मामला महत्वपूर्ण है जब:

(मै) एहतियाती उपाय आनुपातिक और उपयुक्त नहीं हैं और ऑपरेटर ने जो नियंत्रण लगाए हैं, वे कुशल नहीं हैं;

(द्वितीय) गैर-अनुपालन ऑर्गेनिक या इन-रूपांतरण उत्पाद की अखंडता को प्रभावित करता है;

(iii) ऑपरेटर पिछले प्रमुख गैर-अनुपालन को ठीक करने में विफल रहता है या बार-बार गैर-अनुपालन की अन्य श्रेणियों को सही करने में विफल रहता है;

(चतुर्थ) आपूर्ति श्रृंखला में प्रभावित उत्पाद (उत्पादों) का पता लगाने के लिए पता लगाने की प्रणाली से कोई सूचना नहीं है और जैविक उत्पादन के संदर्भ में उत्पादों को बाजार में रखने पर प्रतिबंध संभव नहीं है।

2.

उपाय

सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकारी या नियंत्रण निकाय गैर-अनुपालन के मामलों की सूचीबद्ध श्रेणियों के लिए आनुपातिक तरीके से निम्नलिखित उपायों में से एक या अधिक लागू कर सकते हैं:

गैर-अनुपालन की श्रेणी	माप
माइनर	गैर-अनुपालन के सुधार पर निर्धारित समय सीमा के भीतर एक कार्य योजना के ऑपरेटर द्वारा प्रस्तुत करना
मेजर	विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 42 (1) के अनुसार संबंधित (फसल (फसल) या पशु (ओं) प्रभावित) के लेबलिंग और विज्ञापन में जैविक उत्पादन का कोई संदर्भ नहीं है नई रूपांतरण अवधि आवश्यक है प्रमाण पत्र के दायरे की सीमा एहतियाती उपायों के कार्यान्वयन में सुधार और अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए ऑपरेटर द्वारा लगाए गए नियंत्रणों में सुधार
विवेचनात्मक	विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 42 (1) के अनुसार संबंधित (फसल (फसल) या पशु (ओं) प्रभावित) के लेबलिंग और विज्ञापन में जैविक उत्पादन का कोई संदर्भ नहीं है विपणन उत्पादों का निषेध जो विनियमन (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 42 (2) के अनुसार एक निश्चित अवधि के लिए जैविक उत्पादन का उल्लेख करते हैं नई रूपांतरण अवधि आवश्यक है प्रमाणपत्र के दायरे की सीमा प्रमाण पत्र का निलंबन प्रमाण पत्र की वापसी

## परिशिष्ट II

### OFIS टेम्पलेट्स जैसा कि अनुच्छेद 9 में संदर्भित है

1. संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन पर एक मानक अधिसूचना के लिए टेम्पलेट

*मातृभाषा:
दूसरी भाषा:
एक। <b>सदस्य राज्य को अधिसूचित करना:</b>
1) भूक्षेत्र:
2) सक्षम प्राधिकारी - संपर्क विवरण:
*3) अधिसूचना की तिथि (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):
*4) हवाला
जन्म। <b>अधिसूचित सदस्य राज्य या सदस्य राज्य:</b>
*1) देश/देश:
2) सक्षम प्राधिकारी/प्राधिकारी - संपर्क विवरण:

के आसपास।	<b>गुणनफल:</b>
*1)	उत्पाद की श्रेणी:
*2)	उत्पाद/व्यापार का नाम:
*3)	मूल देश:
4)	उत्पाद का विवरण (पैकेजिंग आकार और रूप, आदि) - कृपया कॉपी या स्कैन की गई सील या लेबल संलग्न करें:
5)	लॉट की पहचान (जैसे लॉट नंबर, डिलीवरी नंबर, डिलीवरी की तारीख, आदि):
6)	अन्य जानकारी:
D.	<b>पता लगाने की क्षमता:</b>
कृपया पूरी आपूर्ति श्रृंखला का विस्तार से वर्णन करें:	
1)	निर्माता - संपर्क विवरण - सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
2)	मूल देश में प्रोसेसर/विक्रेता - संपर्क विवरण - सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
3)	अधिसूचित देश में आयातक - संपर्क विवरण - सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
4)	थोक व्यापारी - संपर्क विवरण - सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
5)	अधिसूचित देश में खुदरा विक्रेता या अन्य ऑपरेटर, जहां गैर-अनुपालन का पता चला है - संपर्क विवरण - सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
प्राधिकरण (ies):	
अन्य अभिनेता:	
<b>ई। गैर-अनुपालन, गैर-अनुपालन का संदेह, अन्य समस्या उठाई:</b>	
*1)	गैर-अनुपालन की प्रकृति/गैर-अनुपालन का संदेह/अन्य समस्या उठाई गई। किस गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह की पहचान की गई है?:
* किस पहलू में यह यूरोपीय संसद और परिषद (1) के विनियमन (ईयू) 2018/848 के साथ उठाए गए गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के गैर-अनुपालन/संदेह का प्रतिनिधित्व करता है?:	
2)	गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह का पता लगाने का संदर्भ - कृपया चालान या अन्य सहायक दस्तावेजों की एक प्रति संलग्न करें:
गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/उठाई गई अन्य समस्या का पता लगाने की तिथि (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):	
गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/अन्य समस्या का पता लगाने का स्थान:	
3)	नमूनों/परीक्षणों का विश्लेषण (यदि कोई हो) - कृपया विश्लेषण रिपोर्ट की एक प्रति संलग्न करें:
नमूनाकरण/परीक्षण की तिथि (DD/MM/YYYY):	

नमूनाकरण/परीक्षण का स्थान:
विश्लेषण की तिथि - रिपोर्ट (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):
विवरण (प्रयोगशाला का नाम, उपयोग की जाने वाली विधियाँ, परिणाम):
पाए गए पदार्थों के नाम:
पता लगाए गए अवशेषों का स्तर:
क्या सामान्य रूप से भोजन (या फ़्रीड) में सीमा से ऊपर का स्तर अनुमत है ?:
क्या जीएमओ-सामग्री के लेबलिंग का स्तर ओवरशॉट है?:
<b>स्त्री-विषयक।</b>
<b>बाजार का प्रभाव:</b>
1) क्या उत्पाद को बाजार से वापस ले लिया गया है, अवरुद्ध या विपणन किया गया है ?:
2) किन अभिनेताओं को पहले ही सूचित किया जा चुका है?:
3) क्या अन्य सदस्य देश प्रभावित हैं? यदि हां, तो कौन से सदस्य राज्य हैं?
<b>उठाए गए उपाय:</b>
ग्राम।
1) क्या कोई स्वैच्छिक उपाय किए गए हैं (उत्पाद/ऑपरेटर/बाजार पर)?:
2) क्या कोई अनिवार्य उपाय किए गए हैं?:
3) उपायों (राष्ट्रीय, क्षेत्रीय, निर्यात, आदि) का दायरा क्या है?
4) प्रवृत्त प्रवेश की तिथि: (DD/MM/YYYY):
5) अवधि (महीनों में):
6) उपायों का औचित्य/कानूनी आधार:
7) किस सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकारी या नियंत्रण निकाय ने उपायों को अपनाया है?
<b>H. अन्य जानकारी/मूल्यांकन:</b>
<b>अनुबंध:</b>
मैं।
उत्पाद के कॉपी या स्कैन किए गए दस्तावेज़ (सील, लेबल, आदि)। चालान, दस्तावेजी खाते या परिवहन या वितरण आदेश के दस्तावेज की प्रति। विश्लेषण रिपोर्ट और / या किसी भी अन्य प्रासंगिक दस्तावेज:

2.संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन पर एक मानक अधिसूचना के मानक उत्तर के लिए टेम्पलेट

*मातृभाषा:
दूसरी भाषा:
उत्तर का संस्करण:
<b>अधिसूचित सदस्य राज्य:</b>
एक।
1) भूक्षेत्र:
2) सक्षम प्राधिकारी - संपर्क विवरण:
*3) दिनांक (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):

*4)	हवाला:
जन्म।	<b>अधिसूचना:</b>
1)	भूक्षेत्र:
2)	सक्षम प्राधिकारी - संपर्क विवरण:
*3)	अधिसूचना की तिथि (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):
*4)	अधिसूचना का संदर्भ (अधिसूचना के बिंदु A.4 के समान):
*5)	गुणनफल:
6)	गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन का संदेह/अन्य समस्या उठाई गई:
के आसपास।	<b>तहकीकात</b>
1)	कौन से सक्षम प्राधिकारी (-ies) या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकारी (-ies) और/या नियंत्रण निकाय (-ies) जांच के प्रभारी हैं/थे?:
2)	विभिन्न ऑपरेटरों और सक्षम प्राधिकारी (-ies) के बीच सहयोग का वर्णन करें या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण (-ies) और/या नियंत्रण निकाय (-ies) शामिल हैं, शामिल विभिन्न देशों में (यदि कोई हो)?
3)	किन जांच विधियों/प्रक्रियाओं का उपयोग किया गया है?:
	उदाहरण के लिए, क्या संबंधित ऑपरेटरों को एक विशिष्ट नियंत्रण में प्रस्तुत किया गया है ?:
	क्या नमूने लिए गए हैं और उनका विश्लेषण किया गया है?:
4)	जांच का परिणाम क्या है?:
	निरीक्षण/विश्लेषण (यदि कोई हो) के परिणाम क्या हैं?
	क्या गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह की उत्पत्ति को दूर कर दिया गया है?:
	गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/अन्य समस्या की गंभीरता पर आपका क्या आकलन है?:
5)	क्या संदूषण/गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह की उत्पत्ति हुई है और अभिनेताओं की जिम्मेदारी स्पष्ट रूप से पहचानी और स्थापित की गई है?:
	क्या पहचान किए गए प्रचालकों को पिछले 3 वर्षों में अन्य गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/अन्य समस्या के मामलों में शामिल किया गया है?
D.	<b>उपाय और दंड:</b>
*1)	क्या निवारक और सुधारात्मक उपाय किए गए हैं (उदाहरण के लिए संघ बाजार और तीसरे देश के बाजारों पर उत्पाद के वितरण / संचलन के संबंध में):
2)	गैर-अनुपालन / गैर-अनुपालन के संदेह / अन्य समस्या के मामले में ऑपरेटरों और/या संबंधित उत्पादों पर क्या कार्रवाई की गई? (2):
*	कार्यों का तरीका (लिखित रूप, चेतावनी, आदि)?:
	क्या निर्माता/प्रोसेसर का प्रमाणन सीमित, निलंबित या वापस ले लिया गया था?:
	कार्यों के लागू होने की तिथि (यदि कोई हो) (DD/MM/YYYY):

क्रियाओं की अवधि (यदि कोई हो) (महीनों में):
सक्षम प्राधिकारी या, जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकारी और/या नियंत्रण निकाय जिसने कार्यों को अपनाया और लागू किया (यदि कोई हो):
3) क्या संबंधित ऑपरेटरों पर अतिरिक्त निरीक्षण की योजना बनाई गई है ?:
4)सक्षम प्राधिकारी या जहां उपयुक्त हो, नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय समान मामलों की घटना को रोकने के लिए योजना बना रहे अन्य उपाय क्या हैं?
ई। <b>अन्य जानकारी:</b>
स्त्री-विषयक। <b>अनुबंध:</b>

### 3.चेतावनी सूचना के लिए टेम्पलेट

<b>1. चेतावनी मूल और स्थिति</b>			
देश को सचेत करना:			
सक्षम प्राधिकारी:			
<b>2. अलर्ट किया गया देश या देश</b>			
<b>भूक्षेत्र</b>	<b>सक्षम प्राधिकारी</b>	<b>समन्वयकर्ता</b>	<b>गुंजाइश</b>
<b>3. गैर-अनुपालन, धोखाधड़ी, अन्य मुद्दा और उसका संदेह (इसके बाद "गैर-अनुपालन")</b>			
उपाधि:			
या क्रिस्म:			
गैर-अनुपालन की गंभीरता पर आपका क्या आकलन है?			
किन अभिनेताओं को पहले ही सूचित किया जा चुका है?			
<b>पता लगाने का संदर्भ</b>			
खजूर:			
स्थान:			
गैर-अनुपालन का पता लगाने वाला व्यक्ति/निकाय:			
दांव पर केंद्रीय कानून (संदर्भ (ओं)):			
<b>4. उत्पाद पता लगाने की क्षमता</b>			
<b>या क्रिस्म</b>			
नाम:			
ब्रांड/व्यापार नाम:			
अन्य पहलू:			
<b>प्रेषित माल</b>			
खेप/लॉट/डिलीवरी नंबर:			
मूल देश:			
कुल शुद्ध/सकल वजन, मात्रा:			

अन्य जानकारी:
<b>आपूर्ति श्रृंखला - ऑपरेटरों का विवरण</b> (नाम - प्रकार - संपर्क विवरण - नियंत्रण निकाय / नियंत्रण प्राधिकरण (संपर्क विवरण के साथ))
<b>5. किए गए उपाय</b>
0. अभी तक कोई कार्रवाई नहीं (कृपया बताएं क्यों)
1. उत्पाद के बाजार पर रखने का निषेध (आधार - तिथि - मात्रा)
2. उत्पाद को पारंपरिक में डाउनग्रेड करना (आधार - तिथि - मात्रा - से/से)
3. ऑपरेटर के प्रमाण पत्र का निलंबन (से/से - दायरे तक)
4. ऑपरेटर का डी-सर्टिफिकेशन (से)
5. अन्य उपाय (कृपया वर्णन करें)
<b>6. अन्य जानकारी</b>
<b>7. फ़ाइलें</b>

4. संदिग्ध या स्थापित गैर-अनुपालन पर एक मानक अंतरराष्ट्रीय अधिसूचना के लिए टेम्पलेट

<b>देश को अधिसूचित करना:</b>
भूक्षेत्र:
<b>अधिसूचित अभिनेता विवरण:</b>
अधिसूचित अभिनेता प्रकार:
अभिनेता कोड:
अभिनेता संस्करण:
नाम:
गली:
ज़िप कोड:
इलाका:
दूरभाष:
डाक:
फ़ैक्स
वेबसाइट लिंक:
URL साइट:
टिप्पणियाँ:
<b>एक। गुणनफल:</b>
*1) मूल देश:
*2) उत्पाद की श्रेणी:
*3) उत्पाद/व्यापार का नाम:

4) उत्पाद का विवरण (पैकेजिंग आकार और रूप, आदि) - कृपया कॉपी या स्कैन की गई सील या लेबल संलग्न करें:
5) लॉट की पहचान (जैसे लॉट नंबर, डिलीवरी नंबर, डिलीवरी की तारीख, आदि):
6) अन्य जानकारी:
जन्म। पता लगाने की क्षमता:
कृपया पूरी आपूर्ति श्रृंखला का विस्तार से वर्णन करें:
1) निर्माता - संपर्क विवरण - नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
2) मूल देश में प्रोसेसर / विक्रेता / निर्यातक - संपर्क विवरण - नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
3) अधिसूचित देश में आयातक - संपर्क विवरण - नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
4) थोक व्यापारी - संपर्क विवरण - नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
5) अधिसूचित देश में खुदरा विक्रेता या अन्य ऑपरेटर, जहां गैर-अनुपालन का पता चला है - संपर्क विवरण - नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय:
प्राधिकरण (ies):
अन्य अभिनेता:
के आसपास। <b>गैर-अनुपालन, गैर-अनुपालन का संदेह, अन्य समस्या उठाई:</b>
*1) गैर-अनुपालन की प्रकृति/गैर-अनुपालन का संदेह/अन्य समस्या उठाई गई। किस गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह की पहचान की गई है?:
* किस पहलू में यह यूरोपीय संसद और परिषद (3) के विनियमन (ईयू) 2018/848 के साथ उठाए गए गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के गैर-अनुपालन/संदेह का प्रतिनिधित्व करता है?:
2) गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन/अन्य समस्या के संदेह का पता लगाने का संदर्भ - कृपया चालान या अन्य सहायक दस्तावेजों की एक प्रति संलग्न करें:
गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/उठाई गई अन्य समस्या का पता लगाने की तिथि (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):
गैर-अनुपालन/गैर-अनुपालन के संदेह/अन्य समस्या का पता लगाने का स्थान:
3) नमूनों/परीक्षणों का विश्लेषण (यदि कोई हो) - कृपया विश्लेषण रिपोर्ट की एक प्रति संलग्न करें:
नमूनाकरण/परीक्षण की तिथि (DD/MM/YYYY):
नमूनाकरण/परीक्षण का स्थान:
विश्लेषण की तिथि - रिपोर्ट (डीडी/एमएम/वाईवाईवाईवाई):
विवरण (प्रयोगशाला का नाम, उपयोग की जाने वाली विधियां, परिणाम):
पाए गए पदार्थों के नाम:
पता लगाए गए अवशेषों का स्तर:
क्या सामान्य रूप से भोजन (या फ्रीड) में सीमा से ऊपर का स्तर अनुमत है ?:
क्या जीएमओ-सामग्री के लेबलिंग का स्तर ओवरशॉट है?:

D.	<b>बाजार का प्रभाव:</b>
1)	क्या उत्पाद को बाजार से वापस ले लिया गया है, अवरुद्ध कर दिया गया है ?:
2)	किन अभिनेताओं को पहले ही सूचित किया जा चुका है?:
3)	क्या अन्य सदस्य देश प्रभावित हैं? यदि हां, तो कौन से सदस्य राज्य हैं?
ई।	<b>उठाए गए उपाय:</b>
1)	क्या कोई स्वैच्छिक उपाय किए गए हैं (उत्पाद/ऑपरेटर/बाजार पर)?:
2)	क्या कोई अनिवार्य उपाय किए गए हैं?:
3)	उपायों (राष्ट्रीय, क्षेत्रीय, निर्यात, आदि) का दायरा क्या है?
4)	प्रवृत्त प्रवेश की तिथि: (DD/MM/YYYY):
5)	अवधि (महीनों में):
6)	उपायों का औचित्य/कानूनी आधार:
7)	किस नियंत्रण प्राधिकरण या नियंत्रण निकाय ने उपायों को अपनाया है?
स्त्री-विषयक।	<b>अन्य जानकारी/मूल्यांकन:</b>
ग्राम।	<b>अनुबंध:</b>
उत्पाद के कॉपी या स्कैन किए गए दस्तावेज़ (सील, लेबल, आदि)। चालान, दस्तावेजी खाते या परिवहन या वितरण आदेश के दस्तावेज़ की प्रति। विश्लेषण रिपोर्ट और / या किसी भी अन्य प्रासंगिक दस्तावेज़:	

-----

(\* *अनिवार्य फ़्रील्ड।*)

(1) यूरोपीय संसद का विनियमन (ईयू) 2018/848 और जैविक उत्पादों के जैविक उत्पादन और लेबलिंग पर 30 मई 2018 की परिषद और परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007 (ओजे एल 150, 14.6.2018, पृष्ठ 1)।

(2) विनियम (ईयू) 2018/848 के अनुच्छेद 29(1) और (2), 41(1) से (4) और 42 के अनुसार उपाय।

(3) यूरोपीय संसद का विनियमन (ईयू) 2018/848 और जैविक उत्पादों के जैविक उत्पादन और लेबलिंग पर 30 मई 2018 की परिषद और परिषद विनियमन (ईसी) संख्या 834/2007 (ओजे एल 150, 14.6.2018, पृष्ठ 1)।