

ระเบียบการดำเนินงานของคณะกรรมการ (EU) 2021/279**ของวันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2564**

**วางกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบ (EU) 2018/848
ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรีว่าด้วยการควบคุมและมาตรการอื่น ๆ
เพื่อให้มั่นใจในการตรวจสอบย้อนกลับและการปฏิบัติตามข้อกำหนดในการผลิตออร์แกนิกแ
และการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก**

(ข้อความที่เกี่ยวข้องกับ EEA)

คณะกรรมการยุโรป

โดยคำนึงถึงสนธิสัญญาว่าด้วยการทำงานของสหภาพยุโรป

โดยคำนึงถึงระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 30 พฤษภาคม 2018
ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์อินทรีย์ และการยกเลิกระเบียบของสภา (EC) No
834/2007 ⁽¹⁾ และโดยเฉพาะอย่างยิ่งมาตรา 28(3)(a), 29(8)(a), 30(8), 32(5), 36(4), 38(9),
41(5) และ 43(7)

เนื่องด้วย:

(บทที่ III ของระเบียบ (EU) 2018/848 กำหนดกฎการผลิตทั่วไปสำหรับผู้ประกอบการ
1 รวมถึงมาตรการป้องกันเพื่อหลีกเลี่ยงการมีอยู่ของผลิตภัณฑ์และสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

) และมาตรการที่ต้องดำเนินการในกรณีที่มีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต
เพื่อให้แน่ใจว่ามีเงื่อนไขที่สอดคล้องกันสำหรับการดำเนินการตามกฎหมายนั้น
ควรร่างกฎเพิ่มเติมบางประการ

(เมื่อพิจารณาถึงความสำคัญของมาตรการป้องกันที่ผู้ปฏิบัติงานต้องดำเนินการเพื่อหลีกเลี่ยงการมีอยู่
2 ของผลิตภัณฑ์และสารที่ไม่ได้รับอนุญาตตามมาตรา 28 ของระเบียบ (EU) 2018/848

) จึงเหมาะสมที่จะกำหนดขั้นตอนขั้นตอนที่ต้องปฏิบัติตามและเอกสารที่เกี่ยวข้องที่จะจัดเตรียมในกรณีที่
ผู้ปฏิบัติงานสงสัยเนื่องจากมีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต
ว่าผลิตภัณฑ์ที่มีจุดประสงค์เพื่อใช้หรือทำการตลาดเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง
ไม่เป็นไปตามระเบียบ (EU) 2018/848

(เพื่อให้แน่ใจว่ามีแนวทางที่สอดคล้องกันทั่วทั้งสหภาพเกี่ยวกับการสอบสวนอย่างเป็นทางการที่อ้างถึงใน
3 มาตรา 29(1)(a) ของระเบียบ (EU) 2018/848

) ในกรณีที่มีผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตในผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง
ควรกำหนดผลลัพธ์ที่คาดหวังของการสอบสวนอย่างเป็นทางการตลอดจนภาระผูกพันในการรายงานขั้น
นต่ำ

(บทที่ IV ของระเบียบ (EU) 2018/848

4 กำหนดบทบัญญัติเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง

) เพื่อให้แน่ใจว่ามีเงื่อนไขที่เหมือนกันสำหรับการดำเนินการตามกฎหมายนั้นควรร่างกฎเพิ่มเติมบางป
ระการเกี่ยวกับสถานที่และลักษณะของข้อบังคับบางอย่างเป็นฉลาก

(บทที่ V ของระเบียบ (EU) 2018/848

⁵ กำหนดกฎเกณฑ์สำหรับการรับรองผู้ปฏิบัติงานและกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

) เพื่อให้แน่ใจว่ามีเงื่อนไขที่สอดคล้องกันสำหรับการดำเนินการตามกฎหมายเพิ่มเติมบางประการสำหรับการรับรองกลุ่มผู้ประกอบการ

(เพื่อประโยชน์ของประสิทธิภาพและต้นทุนการดำเนินงานที่เหมาะสมของระบบสำหรับการควบคุมภายใน ⁶ (ICS) จึงเหมาะสมที่จะจัดให้มีขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน โดยการกำหนดขีดจำกัดนี้ คาดว่า ICS

) สามารถรับรองว่าสมาชิกทุกคนในกลุ่มปฏิบัติตามระเบียบ (EU) 2018/848 โดยการควบคุมภายในและการฝึกอบรมที่จำเป็น นอกจากนี้

หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่รับรองกลุ่มสามารถตรวจสอบสมาชิกในจำนวนที่เหมาะสมได้อีกครั้ง

การจำกัดขนาดจะให้การรับประกันเพิ่มเติมสำหรับรายชื่อสมาชิกที่อัปเดตการแลกเปลี่ยนข้อมูลอย่างรวดเร็วและสม่ำเสมอกับหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมและรับประกันการดำเนินการตามมาตรการที่เพียงพอ อย่างไรก็ตาม

ขนาดสูงสุดควรคำนึงถึงว่ากลุ่มผู้ปฏิบัติงานควรสามารถสร้างทรัพยากรที่เพียงพอเพื่อสร้าง ICS ที่มีประสิทธิภาพโดยอาศัยพนักงานที่มีคุณสมบัติเหมาะสม

(เพื่อให้หลักฐานการปฏิบัติตามและอนุญาตให้มีการแลกเปลี่ยนข้อมูลและการแบ่งปันความรู้

⁷ ควรวางรายการเอกสารและบันทึกที่กลุ่มผู้ปฏิบัติงานต้องเก็บไว้เพื่อวัตถุประสงค์ของ ICS)

(ICS ควรเป็นพื้นฐานสำหรับการรับรองกลุ่มผู้ประกอบการ ดังนั้นผู้จัดการ ICS

⁸ ควรต้องแจ้งให้หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่ให้บริการรับรองประเด็นที่

) สำคัญที่สุดตามความเหมาะสมเช่นข้อสงสัยเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามการระงับหรือการถอนสมาชิกและการห้ามใด ๆ ในการวางผลิตภัณฑ์ในตลาดเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่แปลง

(9) บทที่ VI ของระเบียบ (EU) 2018/848

กำหนดกฎสำหรับการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมทางการอื่นๆ

เพื่อให้แน่ใจว่ามีเงื่อนไขที่สอดคล้องกันสำหรับการดำเนินการตามกฎหมายนั้น

ควรวางกฎเพิ่มเติมบางประการ

(10) เพื่อให้มั่นใจถึงความต่อเนื่องของระบบการควบคุมระดับชาติในปัจจุบันในประเทศสมาชิก

ควรกำหนดกฎเกี่ยวกับเปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำสำหรับการควบคุมและการสุ่มตัวอย่างอย่างเป็นทางการ

(ด้วยมุมมองที่จะขจัดความแตกต่างที่สำคัญในการประยุกต์ใช้แคตตาล็อกมาตรการระดับชาติในประเทศ

¹ สมาชิกในปัจจุบันควรจัดทำแม่แบบทั่วไปสำหรับแคตตาล็อกมาตรการและแนวทางเพิ่มเติมเกี่ยวกับการ

¹ จำแนกประเภทของการไม่ปฏิบัติตามและควรจัดเตรียมมาตรการที่เหมาะสม

)

(ข้อมูลเกี่ยวกับข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตามหรือการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใด ๆ

¹ ที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงควรถูกแบ่งปันระหว่าง

² ประเทศสมาชิกและคณะกรรมการโดยตรงและมีประสิทธิภาพมากที่สุด

) โดยหลักแล้วเพื่อให้หน่วยงานที่มีอำนาจทั้งหมดที่เกี่ยวข้องดำเนินการสอบสวนอย่างเป็นทางการและใช้มาตรการที่จำเป็นตามที่กำหนดไว้ในมาตรา 29 (1) และ (2) มาตรา 41(1), (2) และ (3) และมาตรา 42 ของระเบียบ (EU) 2018/848 นอกจากนี้ ควรระบุรายละเอียดและขั้นตอนในการแบ่งปันข้อมูลนั้น รวมถึงฟังก์ชันการทำงานของระบบสารสนเทศอื่นที่เกี่ยวข้อง

ในบริบทนี้กฎระเบียบนี้ควรชี้แจงด้วยว่าในกรณีที่มีข้อสงสัยหรือการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงซึ่งค้นพบโดยหน่วยงานควบคุมหรือ

หน่วยงานควบคุมข้อมูลดังกล่าวควรถูกถ่ายโอนไปยังหน่วยงานที่มีอำนาจโดยไม่ชักช้า สุดท้าย ข้อบังคับนี้ควรระบุอย่างน้อยควรแบ่งปันข้อมูลใดโดยหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมกับหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมอื่น ๆ และหน่วยงานที่มีอำนาจ และกำหนดภาระผูกพันสำหรับหน่วยงานที่มีอำนาจในการใช้มาตรการที่เหมาะสมและกำหนดขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยนข้อมูลดังกล่าวในอาณาเขตของตนได้

- (1 กลุ่มผู้ประกอบการในประเทศที่สามที่ดำเนินการตามระเบียบของสภา (EC) เลขที่ 834/2007 ⁽²⁾
3) และข้อบังคับของคณะกรรมการการค้า (EC) เลขที่ 889/2008 ⁽³⁾ และ (EC) เลขที่ 1235/2008 ⁽⁴⁾

อาจมีจำนวนสมาชิกสูงกว่าขนาดสูงสุดที่กำหนดโดยข้อบังคับนี้อย่างมีนัยสำคัญ
การจัดตั้งกลุ่มผู้ประกอบการใหม่ที่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใหม่นี้อาจบ่งบอกถึงการปรับตัวที่จับต้องได้สำหรับการจัดตั้งนิติบุคคลที่เกี่ยวข้อง ICS
และองค์ประกอบที่จำเป็นสำหรับการรับรองโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม ดังนั้น
ควรกำหนดระยะเวลาเปลี่ยนผ่านสูงสุด 3 ปีตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565
ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับกลุ่มผู้ประกอบการเหล่านั้นเพื่อให้สามารถดำเนินการปรับเปลี่ยนที่จำเป็นเพื่อให้สอดคล้องกับขนาดสูงสุดใหม่

- (1 ข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องกับแคตตาล็อกมาตรการระดับชาติอาจบ่งบอกถึงการเปลี่ยนแปลงแคตตาล็อก
4) มาตรการระดับชาติที่มีอยู่แล้วซึ่งได้รับการพัฒนาในประเทศสมาชิกจนถึงปัจจุบันตามข้อบังคับ (EC)
หมายเลข 834/2007 และ (EC) หมายเลข 889/2008 ดังนั้น ควรกำหนดระยะเวลาเปลี่ยนผ่านสูงสุด
1 ปีตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ. 2565
สำหรับประเทศสมาชิกทุกประเทศในส่วนที่เกี่ยวข้องกับแคตตาล็อกมาตรการระดับชาติที่มีอยู่
เพื่อให้พวกเขาสามารถดำเนินการปรับปรุงที่จำเป็นหรือแทนที่แคตตาล็อกมาตรการระดับชาติของตน
เพื่อให้สอดคล้องกับข้อกำหนดใหม่

- (15 เพื่อความชัดเจนและความแน่นอนทางกฎหมายกฎระเบียบนี้ควรมีผลบังคับใช้นับจากวันที่บังคับใช้
) ระเบียบ (EU) 2018/848

- (16 มาตรการที่กำหนดไว้ในข้อบังคับนี้เป็นไปตามความเห็นของคณะกรรมการการผลิตราย
)

ได้นำกฎระเบียบนี้มาใช้:

ข้อ 1

**ขั้นตอนขั้นตอนที่ต้องปฏิบัติตามโดยผู้ปฏิบัติงานในกรณีที่สงสัยว่าไม่ปฏิบัติตามเนื่องจากมี
ผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต**

1. เพื่อตรวจสอบว่าข้อสงสัยสามารถพิสูจน์ได้ตามมาตรา 28(2)(b) ของระเบียบ (EU) 2018/848
หรือไม่ ผู้ปฏิบัติงานจะต้องคำนึงถึงองค์ประกอบต่อไปนี้:

- (ก ในกรณีที่ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดเกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์
) ที่นำเข้า ผู้ปฏิบัติงานจะต้องตรวจสอบว่า:

(ฉน ข้อมูลลักษณะของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงและข้อมูลในเอกสารประกอบ
) ตรงกัน

(ii) ข้อมูลเกี่ยวกับใบรับรองที่ซัพพลายเออร์ให้มาเกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่ซื้อจริง

(ในกรณีที่มีข้อสงสัยว่าสาเหตุของการมีอยู่ของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตอยู่ภายใต้การควบคุมของผู้ปฏิบัติงานผู้ปฏิบัติงานจะต้องตรวจสอบสาเหตุที่เป็นไปได้สำหรับการมีอยู่ของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

2. เมื่อผู้ปฏิบัติงานแจ้งหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมตามมาตรา 28(2)(d) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เกี่ยวกับข้อสงสัยที่พิสูจน์ได้หรือเมื่อไม่สามารถจัดข้อสงสัยได้ผู้ปฏิบัติงานจะต้องเตรียมองค์ประกอบต่อไปนี้หากเกี่ยวข้องและหากมี:

(ก) ข้อมูลและเอกสารเกี่ยวกับซัพพลายเออร์

(ใบส่งมอบใบแจ้งหนี้ใบรับรองซัพพลายเออร์ใบรับรองการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก (COI))

(ข) การตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์ด้วยการระบุสัดส่วนและปริมาณของผลิตภัณฑ์ที่ขาย

(ค) ผลห้องปฏิบัติการจากห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรองเมื่อเกี่ยวข้องและมี

(ง) แผนสุ่มตัวอย่างให้รายละเอียดเวลาสถานที่และวิธีการที่ใช้ในการเก็บตัวอย่าง

(จ) ข้อมูลใด ๆ เกี่ยวกับข้อสงสัยก่อนหน้านี้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตเฉพาะ

(ฉ) เอกสารที่เกี่ยวข้องอื่น ๆ เพื่อชี้แจงกรณี

ข้อ 2

วิธีการสอบสวนอย่างเป็นทางการ

1. โดยไม่กระทบต่อมาตรา 38(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848 เมื่อดำเนินการสอบสวนอย่างเป็นทางการตามมาตรา 29(1)(a) ของข้อบังคับนั้น หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมจะต้องกำหนดสิ่งต่อไปนี้เป็นอย่างน้อย:

(ก) ชื่อ การระบุตัวตน ความเป็นเจ้าของ และที่ตั้งทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงที่เกี่ยวข้อง

(ข) ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องยังคงวางตลาดเป็นผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงหรือใช้ในการผลิตอินทรีย์หรือไม่

(ค) ประเภท ชื่อ ปริมาณ และข้อมูลที่เกี่ยวข้องอื่น ๆ ของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาตในปัจจุบัน

(ง) ในขั้นตอนของการผลิต การเตรียม การจัดเก็บ หรือการจัดจำหน่าย และที่ใดที่ตรวจพบผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต โดยเฉพาะอย่างยิ่งสำหรับการผลิตพืชไม่ว่าตัวอย่างจะถูกนำมาก่อนเก็บเกี่ยวหรือหลังการเก็บเกี่ยว

(จ) ผู้ประกอบการรายอื่นในห่วงโซ่อุปทานได้รับผลกระทบหรือไม่

(ฉ) ผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการก่อนหน้านี้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือในการแปลงและผู้ประกอบ การที่เกี่ยวข้อง

2. การสอบสวนอย่างเป็นทางการจะต้องดำเนินการโดยใช้วิธีการและเทคนิคที่เหมาะสมรวมถึงที่อ้างถึงในมาตรา 14 และมาตรา 137(3) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรี ⁽⁵⁾

3. การสอบสวนอย่างเป็นทางการอย่างน้อยจะต้องสรุปเกี่ยวกับ:

(ก) ความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและผลิตภัณฑ์ในการแปลง

(ข) แหล่งที่มาและสาเหตุของการมีอยู่ของผลิตภัณฑ์หรือสารที่ไม่ได้รับอนุญาต

(ค) องค์ประกอบที่ระบุไว้ในมาตรา 29(2)(a), (b) และ (c) ของระเบียบ (EU) 2018/848

4.

หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมจะต้องจัดทำรายงานขั้นสุดท้ายสำหรับการสอบสวนของทางการแต่ละครั้ง รายงานขั้นสุดท้ายนั้นจะต้องประกอบด้วย:

(ก) บันทึกขององค์ประกอบเฉพาะที่จำเป็นตามมาตรานี้

(ข) บันทึกข้อมูลที่แลกเปลี่ยนกับหน่วยงานผู้มีอำนาจ หน่วยงานควบคุมอื่น ๆ และหน่วยงานควบคุมและคณะกรรมการที่เกี่ยวข้องกับการสอบสวนอย่างเป็นทางการนี้

ข้อ 3

เงื่อนไขสำหรับการใช้ข้อบ่งชี้บางอย่าง

1. ข้อบ่งชี้ที่ระบุไว้สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงจากพืชตามที่อ้างถึงในมาตรา 30 (3) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะปรากฏใน:

(ก) สี ขนาด และรูปแบบของตัวอักษรที่ไม่เด่นชัดกว่าคำอธิบายการขายของผลิตภัณฑ์ ในขณะที่ตัวบ่งชี้ทั้งหมดต้องมีตัวอักษรขนาดเท่ากัน

(ข) ฟิล์มภาพเดียวกันกับหมายเลขรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่อ้างถึงในมาตรา 32(1)(a) ของระเบียบ (EU) 2018/848

2. การระบุหมายเลขรหัสของหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามที่อ้างถึงในมาตรา 32(1)(a) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องปรากฏในช่องภาพเดียวกันกับโลโก้การผลิตอินทรีย์ของสหภาพยุโรป ซึ่งใช้ในการติดฉลาก

3. การระบุสถานที่เพาะปลูกวัตถุทางการเกษตรที่ประกอบขึ้นเป็นผลิตภัณฑ์ ตามที่อ้างถึงในมาตรา 32(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องอยู่ใต้หมายเลขรหัสที่อ้างถึงในวรรค 2 ของบทความนี้ทันที

ข้อ 4

องค์ประกอบและขนาดของกลุ่มโอเพอเรเตอร์

สมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการจะต้องลงทะเบียนกับผู้ประกอบการเพียงกลุ่มเดียวสำหรับผลิตภัณฑ์ที่กำหนด และในกรณีที่ผู้ประกอบการมีส่วนร่วมในกิจกรรมต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์นั้น

ขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ประกอบการจะต้องมีสมาชิก 2,000 คน

ข้อ 5

เอกสารและบันทึกของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน

กลุ่มผู้ประกอบการจะต้องเก็บเอกสารและบันทึกต่อไปนี้เพื่อวัตถุประสงค์ของระบบการควบคุมภายใน (ICS)

(รายชื่อสมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการตามการลงทะเบียนของสมาชิกแต่ละคนและประกอบด้วยองค์ประกอบต่อไปนี้สำหรับสมาชิกแต่ละคนของกลุ่มผู้ประกอบการ:

-)
- (i) ชื่อและบัตรประจำตัว (หมายเลขรหัส);
 - (ii) รายละเอียดการติดต่อ
 - (สาม) วันที่ลงทะเบียน
 - (สี่) พื้นที่ที่ดินทั้งหมดภายใต้การบริหารของสมาชิกและเป็นส่วนหนึ่งของหน่วยการผลิตอินทรีย์
 - (v) ข้อมูลเกี่ยวกับหน่วยการผลิตและ/หรือกิจกรรมแต่ละหน่วย: ขนาด สถานที่ รวมถึงแผนที่ที่มีผลิตภัณฑ์ วันที่เริ่มต้นระยะเวลาการแปลง และประมาณการผลตอบแทน
 - (vi) วันที่ตรวจสอบภายในครั้งสุดท้ายด้วยชื่อของผู้ตรวจสอบ ICS
 - (vii) วันที่ของการควบคุมอย่างเป็นทางการครั้งสุดท้ายที่ดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงาน
 - i) นควบคุมที่มีชื่อของผู้ตรวจสอบตามความเหมาะสม
 - (viii) วันที่และเวอร์ชันของรายการ
- (ข) ข้อตกลงการเป็นสมาชิกที่ลงนามระหว่างสมาชิกและกลุ่มผู้ประกอบการในฐานะนิติบุคคล ซึ่งจะรวมถึงสิทธิและความรับผิดชอบของสมาชิก
- (ค) รายงานการตรวจสอบภายในที่ลงนามโดยผู้ตรวจสอบ ICS และสมาชิกที่ได้รับการตรวจสอบของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน และรวมถึงองค์ประกอบอย่างน้อยดังต่อไปนี้:
- (i) ชื่อของสมาชิกและที่ตั้งของหน่วยการผลิตหรือสถานที่ รวมถึงศูนย์จัดซื้อและรวบรวมที่มีกิจกรรมที่อ้างถึงในมาตรา 36(1)(a) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ภายใต้การตรวจสอบเกิดขึ้น
 - (ii) วันที่และเวลาเริ่มต้นและสิ้นสุดของการตรวจสอบภายใน
 - (สาม) ผลการตรวจสอบ
 - (สี่) ขอบเขตการตรวจสอบ/ปริมาตร
 - (v) วันที่ออกรายงาน
 - (vi) ชื่อของผู้ตรวจภายใน
- (ง) บันทึกการฝึกอบรมของผู้ตรวจสอบ ICS ประกอบด้วย:
- (i) วันที่ของการฝึกอบรม
 - (ii) หัวข้อของการฝึกอบรม
 - (สาม) ชื่อของผู้ฝึกสอน
 - (สี่) ลายเซ็นของผู้เข้ารับการฝึกอบรม
 - (v) การประเมินความรู้ที่ได้รับตามความเหมาะสม
- (จ) บันทึกการฝึกอบรมของสมาชิกของกลุ่มผู้ปฏิบัติงาน
- (ฉ) บันทึกของมาตรการที่ดำเนินการในกรณีที่ผู้จัดการ ICS ไม่ปฏิบัติตาม ซึ่งจะรวมถึง:

(ฉ) สมาชิกที่อยู่ภายใต้มาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม รวมถึงผู้ที่ถูกระงับ ถอนตัว หรือต้องปฏิบัติตามระยะเวลาการแปลงใหม่

(ii) เอกสารของการไม่ปฏิบัติตามที่ระบุ

(สาม) เอกสารการติดตามมาตรการ

(ข) บันทึกการตรวจสอบย้อนกลับ รวมถึงข้อมูลเกี่ยวกับปริมาณ ในกิจกรรมต่อไปนี้ ตามความเกี่ยวข้อง:

(ฉ) การซื้อและแจกจ่ายปัจจัยการผลิตทางการเกษตรรวมถึงวัสดุสิ้นเปลืองพีชโดยกลุ่ม

(ii) การผลิตรวมถึงการเก็บเกี่ยว

(สาม) จัดเก็บ;

(สี่) การเตรียม;

(v) การส่งมอบผลิตภัณฑ์จากสมาชิกแต่ละคนไปยังระบบการตลาดร่วมกัน

(vi) การวางผลิตภัณฑ์ในตลาดโดยกลุ่มผู้ประกอบการ

(ข) ข้อตกลงเป็นลายลักษณ์อักษรและสัญญาระหว่างกลุ่มผู้ประกอบการและผู้รับเหมาช่วง รวมถึงข้อมูลเกี่ยวกับลักษณะของกิจกรรมที่รับเหมาช่วง

(ฉ) การแต่งตั้งผู้จัดการ ICS

(จ) การแต่งตั้งผู้ตรวจสอบ ICS ตลอดจนรายชื่อผู้ตรวจสอบ ICS

รายชื่อสมาชิกที่อ้างถึงในข้อ (ก) ของวรรคแรกจะได้รับการปรับปรุงโดยผู้จัดการ ICS หลังจากการแก้ไขของคู่ประกอบที่ระบุไว้ในข้อ (a)(i) ถึง (viii) และจะต้องระบุว่าสมาชิกคนใดถูกระงับหรือถอนตัวเนื่องจากมาตรการในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามอันเป็นผลมาจากการตรวจสอบภายในหรือการควบคุมอย่างเป็นทางการ

ข้อ 6

การแจ้งเตือนจากผู้จัดการ ICS

ผู้จัดการ ICS จะต้องแจ้งหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมพื้นที่เกี่ยวกับข้อมูลต่อไปนี้:

(ก) ข้อสงสัยใด ๆ ของการไม่ปฏิบัติตามที่สำคัญและสำคัญ

(ข) การระงับหรือการถอนตัวของสมาชิกหรือหน่วยการผลิตหรือสถานที่ รวมถึงศูนย์ซื้อและรวบรวมจากกลุ่ม

(ค) ข้อห้ามใด ๆ

) ในการวางผลิตภัณฑ์ในตลาดเป็นออร์แกนิกหรือในการแปลงรวมถึงชื่อของสมาชิกหรือสมาชิกที่เกี่ยวข้อง ปริมาณที่เกี่ยวข้องและการระบุผลิตภัณฑ์

ข้อ 7

เปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำของการควบคุมและการสุ่มตัวอย่าง

กฎต่อไปนี้จะเกี่ยวกับเปอร์เซ็นต์ขั้นต่ำจะนำไปใช้กับการควบคุมอย่างเป็นทางการที่อ้างถึงในมาตรา 38(4) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ที่จะดำเนินการโดยหน่วยงานที่มีอำนาจแต่ละแห่ง หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสมตามความเสี่ยงของการไม่ปฏิบัติตาม:

- (ก) อย่างน้อย 10%) ของการควบคุมอย่างเป็นทางการทั้งหมดของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ประกอบการจะต้องดำเนินการโดย ไม่ต้องแจ้งให้ทราบล่วงหน้าทุกปี
- (ข) อย่างน้อย 10% ของการควบคุมเพิ่มเติมตามที่อ้างถึงในมาตรา 38(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องดำเนินการทุกปี
- (ค) อย่างน้อย 5% ของจำนวนผู้ปฏิบัติงาน ยกเว้นผู้ประกอบการที่ได้รับการยกเว้นตามมาตรา 34(2) และ 35 (8) ของระเบียบ (EU) 2018/848 จะต้องสุ่มตัวอย่างตามมาตรา 14(h) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ทุกปี
- (ง) อย่างน้อย 2% ของสมาชิกของผู้ปฏิบัติงานแต่ละกลุ่มจะต้องสุ่มตัวอย่างตามมาตรา 14(h) ของระเบียบ (EU) 2017/625 ทุกปี
- (จ) อย่างน้อย 5% ของผู้ประกอบการที่เป็นสมาชิกของกลุ่มผู้ประกอบการ แต่ไม่น้อยกว่า 10 คน จะต้องได้รับการตรวจสอบซ้ำทุกปี ในกรณีที่กลุ่มผู้ประกอบการมีสมาชิก 10 คนหรือน้อยกว่า สมาชิกทั้งหมดจะถูกควบคุมโดยเกี่ยวข้องกับการตรวจสอบการปฏิบัติตามที่อ้างถึงในมาตรา 38(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848

ข้อ 8

มาตรการในกรณีที่มีการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด

หน่วยงานที่มีอำนาจอาจใช้ข้อตกลงที่เหมือนกันที่กำหนดไว้ในภาคผนวก I ของระเบียบนี้เพื่อพัฒนาแคตตาล็อกมาตรการระดับชาติตามที่อ้างถึงในมาตรา 41(4) ของระเบียบ (EU) 2018/848

แคตตาล็อกมาตรการระดับชาตินั้นจะต้องครอบคลุมอย่างน้อย:

- (ก) รายการการไม่ปฏิบัติตามโดยอ้างอิงถึงกฎเฉพาะของระเบียบ (EU) 2018/848 หรือพระราชบัญญัติที่ได้รับมอบหมายหรือดำเนินการตามระเบียบนั้น
- (ข) การจำแนกประเภทของการไม่ปฏิบัติตามออกเป็นสามประเภท: เล็กน้อย ใหญ่ และวิกฤต) โดยคำนึงถึงเกณฑ์ต่อไปนี้เป็นอย่างน้อย:
- (ฉ) การใช้มาตรการป้องกันที่อ้างถึงในมาตรา 28(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 และการควบคุมของตัวเองที่อ้างถึงในมาตรา 9(1)(d) ของระเบียบ (EU) 2017/625
- (ii) ผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของสถานะออร์แกนิกหรือสถานะในการแปลงของผลิตภัณฑ์
- (สาม) ความสามารถของระบบการตรวจสอบย้อนกลับในการค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน
- (สี่) การตอบสนองต่อคำขอก่อนหน้านี้โดยหน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม
-) สม
- (ค) มาตรการที่สอดคล้องกับการไม่ปฏิบัติตามประเภทต่างๆ

ข้อ 9

การแลกเปลี่ยนข้อมูล

1. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848
หน่วยงานที่มีอำนาจจะใช้ระบบข้อมูลการทำเกษตรอินทรีย์ (OFIS)
และเหมพลตที่กำหนดไว้ในภาคผนวก II

ของระเบียบนี้เพื่อแลกเปลี่ยนข้อมูลกับคณะกรรมการและประเทศสมาชิกอื่น ๆ ตามกฎต่อไปนี้:

(ประเทศสมาชิก (แจ้งประเทศสมาชิก)

ก จะต้องแจ้งให้คณะกรรมการและประเทศสมาชิกที่เกี่ยวข้องหรือประเทศสมาชิก

) (ประเทศสมาชิกหรือประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้ง) อย่างน้อยในสถานการณ์ต่อไปนี้:

(ฉ) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามข้อสงสัยหรือที่จัดตั้งขึ้นส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก
น) กหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลงมาจากประเทศสมาชิกอื่น

(i) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามที่น่าสงสัยหรือสร้างขึ้นส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก

i) หรือผลิตภัณฑ์ที่นำเข้าจากประเทศที่สามตามมาตรา 45(1) หรือมาตรา 57 ของระเบียบ (EU) 2018/848

(สา) เมื่อการไม่ปฏิบัติตามที่น่าสงสัยหรือกำหนดขึ้นส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิก

ม) กนิทหรือผลิตภัณฑ์ที่เปลี่ยนเป็นที่มาจากประเทศสมาชิกที่แจ้ง

เนื่องจากอาจมีผลกระทบต่อประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้งอย่างน้อยหนึ่งประเทศ (การแจ้งเตือน)

(ข) ในสถานการณ์ที่อ้างถึงในข้อ (ก) (i) และ (ii)

ประเทศสมาชิกหรือประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้งจะต้องตอบกลับภายใน 30

วันตามปฏิทินนับจากวันที่ได้รับการแจ้งเตือน

และจะแจ้งเกี่ยวกับการดำเนินการและมาตรการที่ดำเนินการ รวมถึงผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการ
และให้ข้อมูลอื่นใดที่มีอยู่และ/หรือต้องการโดยประเทศสมาชิกที่แจ้ง

(ค) ประเทศสมาชิกที่แจ้งอาจขอข้อมูลเพิ่มเติมที่จำเป็นจากประเทศสมาชิกหรือประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้ง

(ง) ประเทศสมาชิกที่แจ้งจะต้องทำรายการและการอัปเดตที่จำเป็นใน OFIS โดยเร็วที่สุด

รวมถึงการอัปเดตที่เกี่ยวข้องกับผลการสอบสวนอย่างเป็นทางการของตนเอง

(ในสถานการณ์ที่อ้างถึงในข้อ (ก) (ii)

จ และเมื่อคณะกรรมการได้รับแจ้งจากประเทศสมาชิกคณะกรรมการจะต้องแจ้งให้หน่วยงานที่มีอำนาจ

) าจหรือหน่วยงานควบคุมของประเทศที่สามทราบ

2. นอกเหนือจากภาระผูกพันด้านข้อมูลที่อ้างถึงในมาตรา 32(b) ของระเบียบ (EU) 2017/625

หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมจะต้องแจ้งให้หน่วยงานผู้มีอำนาจที่มอบหมายหรือมอบหมายงาน

ควบคุมบางอย่างหรืองานบางอย่างที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมทางการอื่น ๆ ตามมาตรา 4(3) และมาตรา

28(1) หรือมาตรา 31 ของข้อบังคับนั้นโดยไม่ชักช้า

เกี่ยวกับข้อสงสัยหรือการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือ

ผลิตภัณฑ์ที่แปลง นอกจากนี้ยังต้องให้ข้อมูลอื่นใดที่หน่วยงานผู้มีอำนาจนั้นกำหนด

3. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848

ในกรณีที่ผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการและ /

หรือผู้รับเหมาช่วงของพวกเขาถูกควบคุมโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่แตกต่างกันหน่วย

งานควบคุมและหน่วยงานควบคุมเหล่านั้นจะต้องแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับการดำเนินงานภายใต้การควบคุมของตน

4. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43 (3) ของระเบียบ (EU) 2018/848
ในกรณีที่ผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ประกอบการและ /
หรือผู้รับเหมาช่วงเปลี่ยนอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมผู้ปฏิบัติงานดังกล่าวและ /
หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องจะต้องแจ้งให้หน่วยงานที่มีอำนาจทราบโดยไม่ชัก
ช้าเกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงนั้น

ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่จะขอไฟล์ควบคุมของผู้ประกอบการหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานที่
เกี่ยวข้องจากหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมเดิม
หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้านี้จะต้องส่งมอบไฟล์ควบคุมของผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้
ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องให้กับหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่โดยไม่ชักช้า
รวมถึงบันทึกที่เป็นลายลักษณ์อักษรที่อ้างถึงในมาตรา 38(6) ของระเบียบ (EU) 2018/848
สถานะของการรับรอง รายการการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนด
และมาตรการที่เกี่ยวข้องที่ดำเนินการโดยหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้านี้

หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใหม่จะต้องตรวจสอบให้แน่ใจว่าการไม่ปฏิบัติตามที่ระบุไว้ในบันทึก
ของผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมก่อนหน้านี้ได้รับการแก้ไขโดยผู้ปฏิบัติงาน

5. เพื่อวัตถุประสงค์ของมาตรา 43(3) ของระเบียบ (EU) 2018/848
ซึ่งผู้ปฏิบัติงานหรือกลุ่มผู้ปฏิบัติงานอยู่ภายใต้การตรวจสอบการตรวจสอบย้อนกลับและการตรวจสอบยอ
ดคงเหลือมวลหน่วยงานควบคุมและหน่วยงานควบคุมจะต้องแลกเปลี่ยนข้อมูลที่เกี่ยวข้องเพื่อให้สามารถ
สรุปการตรวจสอบเหล่านี้ได้

6.
หน่วยงานที่มีอำนาจจะใช้มาตรการที่เหมาะสมและจัดทำขั้นตอนที่เป็นเอกสารเพื่อให้สามารถแลกเปลี่ยน
ข้อมูลระหว่างหน่วยงานกับหน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมที่พวกเขาได้มอบหมายหรือมอบ
หมายงานควบคุมบางอย่างหรืองานบางอย่างที่เกี่ยวข้องกับกิจกรรมทางการอื่น ๆ
ตลอดจนระหว่างหน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมเหล่านั้น

ข้อ 10

บทบัญญัติเฉพาะกาล

1. กลุ่มผู้ประกอบการในประเทศที่สามที่ปฏิบัติตามข้อบังคับ (EC) เลขที่ 834/2007, (EC) เลขที่ 889/2008 และ (EC) เลขที่ 1235/2008 ก่อนวันที่เริ่มใช้กฎระเบียบนี้
และจำเป็นต้องมีการเปลี่ยนแปลงด้านการบริหาร กฎหมาย
และโครงสร้างที่สำคัญเกี่ยวกับขนาดสูงสุดของกลุ่มผู้ประกอบการที่กำหนดไว้ในวรรคที่สองของมาตรา 4
ของข้อบังคับนี้ จะเป็นไปตามข้อกำหนดดังกล่าวอย่างช้าที่สุดตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2568
2. แคตตาล็อกมาตรการระดับชาติที่พัฒนาขึ้นตามมาตรา 8 จะมีผลบังคับใช้อย่างช้าที่สุดตั้งแต่วันที่ 1
มกราคม พ.ศ. 2566

ข้อ 11

การมีผลบังคับใช้และการบังคับใช้

ข้อบังคับนี้จะมีผลบังคับใช้ในวันที่ยี่สิบหลังจากการตีพิมพ์ในวารสารอย่างเป็นทางการของสหภาพยุโรป
มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2022
ข้อบังคับนี้จะมีผลผูกพันอย่างครบถ้วนและมีผลบังคับใช้โดยตรงในทุกประเทศสมาชิก

เสร็จสิ้นที่บรัสเซลส์ 22 กุมภาพันธ์ 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) ระเบียบคณะกรรมการ (EC) เลขที่ 889/2008 ลงวันที่ 5 กันยายน 2008 กำหนดกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบสภา (EC) ฉบับที่ 834/2007 ว่าด้วยการผลิตอินทรีย์และการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกที่เกี่ยวข้องกับการผลิต การติดฉลาก และการควบคุมอินทรีย์ (OJ L 250, 18.9.2008, p. 1)

(4) ระเบียบคณะกรรมการ (EC) เลขที่ 1235/2008 ลงวันที่ 8 ธันวาคม 2008 กำหนดกฎโดยละเอียดสำหรับการดำเนินการตามระเบียบคณะมนตรี (EC) เลขที่ 834/2007 เกี่ยวกับการเตรียมการนำเข้าผลิตภัณฑ์อินทรีย์จากประเทศที่สาม (OJ L 334, 12.12.2008, p. 25)

(5) ระเบียบ (EU) 2017/625 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 15 มีนาคม 2017 ว่าด้วยการควบคุมอย่างเป็นทางการและกิจกรรมทางการอื่น ๆ ที่ดำเนินการเพื่อให้แน่ใจว่ามีการบังคับใช้กฎหมายอาหารและอาหารสัตว์ว่าด้วยสุขภาพและสวัสดิภาพสัตว์สุขภาพพืชและผลิตภัณฑ์อาหารพืชแก่ไขข้อบังคับ (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)

ภาคผนวก I

การเตรียมการที่เหมือนกันสำหรับการพัฒนาและการใช้แคตตาล็อกมาตรการระดับชาติตาม ที่อ้างอิงในมาตรา 8

1.

หน่วยงานที่มีอำนาจอาจจำแนกกรณีของการไม่ปฏิบัติตามเป็นกรณีเล็กน้อย สำคัญ หรือวิกฤตตามเกณฑ์การจำแนกประเภทในมาตรา 8 เมื่อมีสถานการณ์อย่างน้อยหนึ่งสถานการณ์ต่อไปนี้:

(ก) กรณีของการไม่ปฏิบัติตามจะเล็กน้อยเมื่อ:

-) (ฉ) มาตรการป้องกันเป็นสัดส่วนและเหมาะสม และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานวางไว้นั้นมีประสิทธิภาพ
- (ii) การไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดไม่ส่งผลกระทบต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์อื่นที่ดัดแปลง

(สาม) ระบบการตรวจสอบย้อนกลับสามารถระบุตำแหน่งผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทานและห้ามวางผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตอินทรีย์เป็นไปไม่ได้

(ข) กรณีของการไม่ปฏิบัติตามเป็นกรณีสำคัญเมื่อ:

(ฉ) มาตรการป้องกันไม่ได้สัดส่วนและเหมาะสม
และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานวางไว้นั้นไม่มีประสิทธิภาพ

(ii) การไม่ปฏิบัติตามส่งผลต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง

(สาม) ผู้ปฏิบัติงานไม่ได้แก้ไขการไม่ปฏิบัติตามเล็กน้อยอย่างทันท่วงที

(สี่) ระบบการตรวจสอบย้อนกลับสามารถระบุตำแหน่งผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน
และห้ามวางผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตอินทรีย์เป็นไปได้

(กรณีของการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดมีความสำคัญอย่างยิ่งเมื่อ:

) (ฉ) มาตรการป้องกันไม่ได้สัดส่วนและเหมาะสม
และการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานวางไว้นั้นไม่มีประสิทธิภาพ

(ii) การไม่ปฏิบัติตามส่งผลต่อความสมบูรณ์ของผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกหรือผลิตภัณฑ์ที่ดัดแปลง

(สาม) ผู้ปฏิบัติงานล้มเหลวในการแก้ไขการไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่สำคัญก่อนหน้านี้หรือล้มเหลวใน

ม) การแก้ไขการไม่ปฏิบัติตามประเภทอื่น ๆ ซ้ำแล้วซ้ำเล่า

(สี่) ไม่มีข้อมูลจากระบบการตรวจสอบย้อนกลับเพื่อค้นหาผลิตภัณฑ์ที่ได้รับผลกระทบในห่วงโซ่อุปทาน

) น และไม่สามารถห้ามวางผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดโดยอ้างอิงถึงการผลิตออร์แกนิกได้

2.

มาตรการ

หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมอาจใช้มาตรการอย่างน้อยหนึ่งมาตรการ
ต่อไปนี้ตามสัดส่วนกับหมวดหมู่ของการไม่ปฏิบัติตามที่ระบุไว้:

หมวดหมู่ของการไม่ปฏิบัติตาม	วัด
ผู้เยาว์	การส่งแผนปฏิบัติการโดยผู้ดำเนินการภายในระยะเวลาที่กำหนดในการแก้ไขการไม่ปฏิบัติตาม
พันธุ์	ไม่มีการอ้างอิงถึงการผลิตอินทรีย์ในการติดฉลากและการโฆษณาของผลิตภัณฑ์ทั้งหมดหรือ การผลิตที่เกี่ยวข้อง (พืชผลหรือสัตว์ที่ได้รับผลกระทบ) ตามมาตรา 42(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ต้องมีระยะเวลาการแปลงใหม่ ข้อจำกัดของขอบเขตของใบรับรอง การปรับปรุงการดำเนินการตามมาตรการป้องกันและการควบคุมที่ผู้ปฏิบัติงานได้วางไว้ เพื่อให้มั่นใจว่าเป็นไปตามข้อกำหนด
เกี่ยวกับการวิจารณ์	ไม่มีการอ้างอิงถึงการผลิตอินทรีย์ในการติดฉลากและการโฆษณาของผลิตภัณฑ์ทั้งหมดหรือ การผลิตที่เกี่ยวข้อง (พืชผลหรือสัตว์ที่ได้รับผลกระทบ) ตามมาตรา 42(1) ของระเบียบ (EU) 2018/848 การห้ามทำการตลาดผลิตภัณฑ์ที่อ้างอิงถึงการผลิตอินทรีย์ในช่วงเวลาที่กำหนดตามมาตรา 42(2) ของระเบียบ (EU) 2018/848 ต้องมีระยะเวลาการแปลงใหม่ ข้อจำกัดของขอบเขตของใบรับรอง การระงับใบรับรอง

	การถอนใบรับรอง
--	----------------

ภาคผนวก II

แม่แบบ OFIS ตามที่อ้างถึงในมาตรา 9

1 เทมเพลตสำหรับการแจ้งเตือนมาตรฐานเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามข้อสงสัยหรือที่จัดตั้งขึ้น

*ภาษาแม่:				
ภาษาที่สอง:				
A. แจ้งประเทศสมาชิก:				
1)	ประเทศ:			
2)	หน่วยงานที่มีอำนาจ – รายละเอียดการติดต่อ:			
*3)	วันที่แจ้ง (ว/ด/ป):			
*4)	หนังสืออ้างอิง			
B. ประเทศสมาชิกหรือประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้ง:				
*1)	ประเทศ/ประเทศ:			
2)	หน่วยงาน/หน่วยงานที่มีอำนาจ – รายละเอียดการติดต่อ:			
C. ผลิตภัณฑ์:				
*1)	หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์:			
*2)	สินค้า/ชื่อทางการค้า:			
*3)	ประเทศต้นกำเนิด:			
4)	คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ (ขนาดและรูปแบบบรรจุภัณฑ์ ฯลฯ) – โปรดแนบตราประทับหรือฉลากที่คัดลอกหรือสแกน:			
5)	การระบุล็อต (เช่น หมายเลขล็อต หมายเลขการจัดส่ง วันที่จัดส่ง ฯลฯ):			
6)	ข้อมูลอื่นๆ:			
D. การตรวจสอบย้อนกลับ:				
โปรดอธิบายรายละเอียดห่วงโซ่อุปทานทั้งหมด:				
1) ผู้ผลิต	–	รายละเอียดการติดต่อ	–	หน่วยงานที่มีอำนาจ หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
2) ผู้ประมวลผล/ผู้ขายในประเทศต้นทาง	–	รายละเอียดการติดต่อ	–	หน่วยงานที่มีอำนาจ หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
3) ผู้นำเข้าในประเทศที่แจ้ง	–	รายละเอียดการติดต่อ	–	หน่วยงานที่มีอำนาจ หรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:

4)ผู้ค้าส่ง	-	รายละเอียดการติดต่อ	-	หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
5)ผู้ค้าปลีกหรือผู้ประกอบการรายอื่นในประเทศที่แจ้ง		ซึ่งตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม	-	หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมตามความเหมาะสม:
รายละเอียดการติดต่อ				
อำนาจหน้าที่:				
นักแสดงคนอื่นๆ:				
E. การไม่ปฏิบัติตาม, ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม, ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:				
*1) ลักษณะของการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น				
มีการระบุการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:				
*ในแง่มุมใดที่แสดงถึงการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นกับระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรี (ป)?:				
2)บริบทของการตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น – โปรดแนบสำเนาใบแจ้งหนี้หรือเอกสารประกอบอื่น ๆ :				
วันที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/สงสัยว่าไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น (วว/ดด/ปป):				
สถานที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:				
3) การวิเคราะห์ตัวอย่าง/การทดสอบ (ถ้ามี) – โปรดแนบสำเนารายงานการวิเคราะห์:				
วันที่สุ่มตัวอย่าง/ทดสอบ (วว/ดด/ปป):				
สถานที่สุ่มตัวอย่าง / การทดสอบ:				
วันที่วิเคราะห์ – รายงาน (วว/ดด/ปป):				
รายละเอียด (ชื่อห้องปฏิบัติการวิธีการที่ใช้ผลลัพธ์):				
ข้อสารที่พบ:				
ระดับของสารตกค้างที่ตรวจพบ:				
ระดับที่สูงกว่าเกณฑ์ที่อนุญาตในอาหาร (หรืออาหารสัตว์) โดยทั่วไปหรือไม่:				
ระดับสำหรับการติดฉลากเนื้อหาล้างโอเกินกว่าเหตุหรือไม่:				
F. อิทธิพลของตลาด:				
1) ผลิตภัณฑ์ถูกถอนออกจากตลาด ถูกบล็อก หรือวางตลาดหรือไม่:				
2) นักแสดงคนใดได้รับแจ้งแล้ว:				
3) ประเทศสมาชิกอื่น ๆ ได้รับผลกระทบหรือไม่? ถ้าเป็นเช่นนั้น ประเทศสมาชิกใดบ้าง:				
G. มาตรการที่ดำเนินการ:				
1) มีการใช้มาตรการโดยสมัครใจ (เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์/ผู้ประกอบการ/ตลาด)หรือไม่?:				
2) มีการใช้มาตรการบังคับหรือไม่:				
3) ขอบเขตของมาตรการ (ระดับชาติ ระดับภูมิภาค การส่งออก ฯลฯ) คืออะไร?:				

4) วันที่มีผลบังคับใช้: (ว/ดต/ป):
5) ระยะเวลา (เป็นเดือน):
6) เหตุผล/พื้นฐานทางกฎหมายของมาตรการ:
7 หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใดได้นำมาตรการนี้มาใช้ตามความ) เหมาะสม:
H. ข้อมูลอื่น ๆ / การประเมินผล:
ผม ภาคผนวก:
คัดลอกหรือสแกนเอกสารของผลิตภัณฑ์ (ตราประทับ ฉลาก ฯลฯ) สำเนาใบแจ้งหนี้ เอกสารบัญชี หรือเอกสารการขนส่งหรือใบส่งจัดส่ง รายงานการวิเคราะห์ และ/หรือเอกสารอื่นใดที่เกี่ยวข้อง

2. เพลตสำหรับการตอบกลับมาตรฐานต่อการแจ้งเตือนมาตรฐานเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่น่าสงสัย
หรือกำหนดไว้

*ภาษาแม่:
ภาษาที่สอง:
เวอร์ชันของการตอบกลับ:
A. ประเทศสมาชิกที่ได้รับแจ้ง:
1) ประเทศ:
2) หน่วยงานที่มีอำนาจ - รายละเอียดการติดต่อ:
*3) วันที่ (DD/MM/YYYY):
*4) หนังสืออ้างอิง:
B. การแจ้งเตือน:
1) ประเทศ:
2) หน่วยงานที่มีอำนาจ - รายละเอียดการติดต่อ:
*3) วันที่แจ้ง (ว/ดต/ป):
*4) การอ้างอิงการแจ้ง (เช่นเดียวกับในข้อ A.4 ของประกาศ):
*5) ผลิตภัณฑ์:
6) การไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:
C. การสอบสวน
1 หน่วยงานผู้ที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมใดที่รับผิดชอบการสอบสวนดา) ความเหมาะสม:
2) อธิบายความร่วมมือระหว่างผู้ประกอบการต่างๆ และหน่วยงานที่มีอำนาจ หรือหน่วยงานควบคุม (- ies) และ/หรือหน่วยงานควบคุมที่เกี่ยวข้องในประเทศต่างๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) ตามความเหมาะสม?:
3) มีการใช้วิธีการ/ขั้นตอนการสืบสวนใดบ้าง:

ตัวอย่างเช่น ผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องถูกส่งไปยังการควบคุมเฉพาะหรือไม่:			
มีการเก็บตัวอย่างและวิเคราะห์หรือไม่:			
4) ผลการสอบสวนเป็นอย่างไร:			
ผลการตรวจสอบ/วิเคราะห์ (ถ้ามี) เป็นอย่างไร?:			
ที่มาของการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นได้รับการเคลียร์แล้วหรือยัง?:			
การประเมินของคุณเกี่ยวกับความร้ายแรงของการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นคืออะไร:			
5) มีที่มาของการปนเปื้อน/การไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ และมีการระบุและกำหนดความรับผิดชอบของผู้กระทำอย่างชัดเจนหรือไม่:			
ผู้ประกอบการที่ระบุมีส่วนเกี่ยวข้องกับการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นในช่วง 3 ปีที่ผ่านมาหรือไม่:			
D. มาตรการและบทลงโทษ:			
*1) มีการใช้มาตรการป้องกันและแก้ไขอะไรบ้าง (เช่น เกี่ยวกับการจัดจำหน่าย/การหมุนเวียนของผลิตภัณฑ์ในตลาดสหภาพและตลาดประเทศที่สาม)?:			
2) การดำเนินการใดในกรณีที่มีการไม่ปฏิบัติตาม/สงสัยว่ามีการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นกับผู้ปฏิบัติงานและ/หรือผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้อง (2):			
*โหมดการกระทำ (แบบฟอร์มเป็นลายลักษณ์อักษร ค่าเตือน ฯลฯ)?:			
การรับรองของผู้ผลิต/ผู้ประมวลผลถูกจำกัด ระบุ หรือถอนออกหรือไม่:			
วันที่มีผลบังคับใช้การกระทำ (ถ้ามี) (ว/ดด/ป):			
ระยะเวลาของการดำเนินการ (ถ้ามี) (เป็นเดือน):			
หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมและ/หรือหน่วยงานควบคุมที่นำมาใช้และดำเนินการ (ถ้ามี) ตามความเหมาะสม:			
3) มีการวางแผนการตรวจสอบเพิ่มเติมที่ผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องหรือไม่:			
4) หน่วยงานที่มีอำนาจหรือหน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมวางแผนเพื่อป้องกันการเกิดกรณีที่คล้ายคลึงกันตามความเหมาะสมมีมาตรการอื่นใด:			
E. ข้อมูลอื่นๆ:			
F. ภาคผนวก:			

3. เหมเพลตสำหรับการแจ้งเตือน

1. ที่มาและสถานะของการแจ้งเตือน			
ประเทศที่แจ้งเตือน:			
หน่วยงานที่มีอำนาจ:			
2. ประเทศหรือประเทศที่ได้รับการแจ้งเตือน			
ประเทศ	หน่วยงานที่มีอำนาจ	ผู้ประสานงาน	ขอบเขต

3.การไม่ปฏิบัติตาม การฉ้อโกง ประเด็นอื่น ๆ และข้อสงสัย (ต่อไปนี้จะเรียกว่า "การไม่ปฏิบัติตาม")
ชื่อเรื่อง:
คำอธิบาย: คุณประเมินความร้ายแรงของการไม่ปฏิบัติตามคืออะไร?
นักแสดงคนใดได้รับแจ้งแล้ว?
บริบทการตรวจจับ
วันที่:
ที่:
บุคคล/ร่างกายที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม:
กฎหมายสหภาพแรงงานที่เป็นเดิมพัน (ข้อมูลอ้างอิง):
4. การตรวจสอบย้อนกลับของผลิตภัณฑ์
คำอธิบาย:
ชื่อ:
ยี่ห้อ / ชื่อทางการค้า:
ด้านอื่น ๆ :
ฝากขาย
สินค้าฝากขาย/ล็อต/หมายเลขการจัดส่ง:
ประเทศต้นกำเนิด:
น้ำหนักสุทธิ / รวมรวมปริมาตร:
ข้อมูลอื่นๆ:
ห่วงโซ่อุปทาน - คำอธิบายของผู้ประกอบการ (ชื่อ - ประเภท - รายละเอียดการติดต่อ - หน่วยงานควบคุม/หน่วยงานควบคุม (พร้อมรายละเอียดการติดต่อ))
5. มาตรการที่ใช้
0. ยังไม่มีการดำเนินการใดๆ (โปรดอธิบายเหตุผล)
1. ห้ามวางสินค้าในตลาด (พื้นฐาน - วันที่ - ปริมาณ)
2. การลดระดับผลิตภัณฑ์เป็นแบบธรรมดา (พื้นฐาน - วันที่ - ปริมาณ - จาก/ถึง)
3. การระงับใบรับรองของผู้ประกอบการ (จาก/ถึง - ขอบเขต)
4. การยกเลิกการรับรองผู้ประกอบการ (ตั้งแต่)
5. มาตรการอื่นๆ (โปรดอธิบาย)
6. ข้อมูลอื่น ๆ
7. แพ้ผม

4. เหมเพลตสำหรับประกาศระหว่างประเทศมาตรฐานเกี่ยวกับการไม่ปฏิบัติตามที่น่าสงสัยหรือจัดตั้งขึ้น

ประเทศที่แจ้ง:	
ประเทศ:	
รายละเอียดนักแสดงที่ได้รับแจ้ง:	
ประเภทนักแสดงที่ได้รับแจ้ง:	
รหัสนักแสดง:	
เวอร์ชันนักแสดง:	
ชื่อ:	
ถนน:	
รหัสไปรษณีย์:	
ท้องถิ่น:	
โทรศัพท์:	
ไปรษณีย์:	
แฟกซ์	
ลิงค์เว็บไซต์:	
เว็บไซต์ URL:	
ความคิดเห็น:	
A. ผลิตภัณฑ์:	
*1)	ประเทศต้นกำเนิด:
*2)	หมวดหมู่ของผลิตภัณฑ์:
*3)	สินค้า/ชื่อทางการค้า:
4)	คำอธิบายของผลิตภัณฑ์ (ขนาดและรูปแบบบรรจุภัณฑ์ ฯลฯ) – โปรดแนบตราประทับหรือฉลากที่คัดลอกหรือสแกน:
5)	การระบุล็อต (เช่น หมายเลขล็อต หมายเลขการจัดส่ง วันที่จัดส่ง ฯลฯ):
6)	ข้อมูลอื่นๆ:
B. การตรวจสอบย้อนกลับ:	
โปรดอธิบายรายละเอียดห่วงโซ่อุปทานทั้งหมด:	
1)	ผู้ผลิต – รายละเอียดการติดต่อ – ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
2)	ผู้ประมวลผล/ผู้ขาย/ผู้ส่งออกในประเทศต้นทาง – รายละเอียดการติดต่อ หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
3)	ผู้นำเข้าในประเทศที่แจ้ง – รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
4)	ผู้ค้าส่ง – รายละเอียดการติดต่อ – ผู้มีอำนาจควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
5)	ผู้ค้าปลีกหรือผู้ประกอบการรายอื่นในประเทศที่แจ้ง ซึ่งตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม รายละเอียดการติดต่อ – หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุม:
อำนาจหน้าที่:	

นักแสดงคนอื่นๆ:
C. การไม่ปฏิบัติตาม, ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม, ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:
*1) ลักษณะของการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น มีการระบุการไม่ปฏิบัติตาม/ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:
*ในแง่มุมใดที่แสดงถึงการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้นกับกฎระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและของคณะมนตรี (3)?:
2) บริบทของการตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น – โปรดแนบสำเนาใบแจ้งหนี้หรือเอกสารประกอบอื่น ๆ :
วันที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม/สงสัยว่าไม่ปฏิบัติตาม/ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น (วว/ดด/ปป):
สถานที่ตรวจพบการไม่ปฏิบัติตาม / ข้อสงสัยของการไม่ปฏิบัติตาม / ปัญหาอื่น ๆ ที่เกิดขึ้น:
3) การวิเคราะห์ตัวอย่าง/การทดสอบ (ถ้ามี) – โปรดแนบสำเนารายงานการวิเคราะห์:
วันที่สุ่มตัวอย่าง/ทดสอบ (วว/ดด/ปป):
สถานที่สุ่มตัวอย่าง / การทดสอบ:
วันที่วิเคราะห์ – รายงาน (วว/ดด/ปป):
รายละเอียด (ชื่อห้องปฏิบัติการวิธีการที่ใช้ผลลัพธ์):
ข้อสารที่พบ:
ระดับของสารตกค้างที่ตรวจพบ:
ระดับที่สูงกว่าเกณฑ์ที่อนุญาตในอาหาร (หรืออาหารสัตว์) โดยทั่วไปหรือไม่:
ระดับสำหรับการติดฉลากเนื้อหาล้างมือเกินกว่าเหตุหรือไม่:
D. อิทธิพลของตลาด:
1) ผลิตภัณฑ์ถูกถอนออกจากตลาด ถูกบล็อกหรือไม่:
2) นักแสดงคนใดได้รับแจ้งแล้ว:
3) ประเทศสมาชิกอื่น ๆ ได้รับผลกระทบหรือไม่? ถ้าเป็นเช่นนั้น ประเทศสมาชิกใดบ้าง:
E. มาตรการที่ดำเนินการ:
1) มีการใช้มาตรการโดยสมัครใจ (เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์/ผู้ประกอบการ/ตลาด)หรือไม่?:
2) มีการใช้มาตรการบังคับหรือไม่:
3) ขอบเขตของมาตรการ (ระดับชาติ ระดับภูมิภาค การส่งออก ฯลฯ) คืออะไร?:
4) วันที่มีผลบังคับใช้: (วว/ดด/ปป):
5) ระยะเวลา (เป็นเดือน):
6) เหตุผล/พื้นฐานทางกฎหมายของมาตรการ:
7) หน่วยงานควบคุมหรือหน่วยงานควบคุมใดได้นำมาตรการนี้มาใช้:
F. ข้อมูลอื่น ๆ / การประเมินผล:

G. ภาคผนวก:
คัดลอกหรือสแกนเอกสารของผลิตภัณฑ์ (ตราประทับ ฉลาก ฯลฯ) สำเนาใบแจ้งหนี้ เอกสารบัญชี หรือเอกสารการขนส่งหรือใบสั่งจัดส่ง รายงานการวิเคราะห์ และ/หรือเอกสารอื่นใดที่เกี่ยวข้อง

(*)

ฟิลด์บังคับ

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

(²) มาตรการตามมาตรา 29(1) และ (2), 41(1) ถึง (4) และ 42 ของระเบียบ (EU) 2018/848

(³) ระเบียบ (EU) 2018/848 ของรัฐสภายุโรปและคณะมนตรีเมื่อวันที่ 30 พฤษภาคม 2018 ว่าด้วยการผลิตออร์แกนิกและการติดฉลากผลิตภัณฑ์ออร์แกนิกและการยกเลิกระเบียบของสภา (EC) No 834/2007 ([OJ L 150, 14.6.2018, p. 1](#))