



**ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΕΛΕΓΧΩΝ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΕΩΝ Α.Ε**  
**EUROPEAN INSPECTION AND CERTIFICATION COMPANY S.A**

ΧΛΟΗΣ 89 & ΛΥΚΟΒΡΥΣΕΩΣ - 14452 ΜΕΤΑΜΟΡΦΩΣΗ  
ΤΗΛΕΦΩΝΑ: +30 210 6253927, 6252495  
INTERNET SITE: [www.eurocert.gr](http://www.eurocert.gr)  
e-mail: [eurocert@otenet.gr](mailto:eurocert@otenet.gr)  
FAX: +30 210 6203018

**ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

**ΔΠ13.50/Ε01/2022-03-08**  
ΕΚΔΟΣΗ 2<sup>η</sup> / ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ 0

**ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΟ ΕΓΓΡΑΦΟ**

**ΜΕΤΑΜΟΡΦΩΣΗ 2022**

**ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΙΟΝΤΩΝ****ΙΣΤΟΡΙΑ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΕΩΝ**

<u>ΑΡ.ΣΕΛΙΔΑΣ</u>	<u>ΑΡΙΘΜΟΣ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗΣ</u>	<u>ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗΣ</u>	<u>ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ</u>
5-9, 11-12, 14, 15, 16, 19-21, 24	1	Διαγραφή σημείων 1.4, 4.2, 4.3, 4.11.3, 5.7 και 6.7, 9.3	23.2.2018
10, 13, 14, 15, 17, 19, 23, 24, 25-31	1	Τροποποίηση σημείων 1.5, 1.6, 4.6, 5.1, 5.4, 5.10, 5.16, 6.1, 7.3 και άρθρο 10	23.2.2018
9	2	Τροποποίηση σημείου 5.4	14.3.2018
11	3	Τροποποίηση σημείου 5.13	27.3.2018
	4	Τροποποίηση σημείου 10	15.05.2020
5-9, 11-12, 14, 15, 16, 19-21, 24	1	Διαγραφή σημείων 1.4, 4.2, 4.3, 4.11.3, 5.7 και 6.7, 9.3	23.2.2018
10, 13, 14, 15, 17, 19, 23, 24, 25-31	1	Τροποποίηση σημείων 1.5, 1.6, 4.6, 5.1, 5.4, 5.10, 5.16, 6.1, 7.3 και άρθρο 10	23.2.2018
ΟΛΕΣ	Έκδοση 3/ Τροποποίηση 0	Όλες οι παράγραφοι βάσει Καν. 848/2018 (κατάργηση 834/007)	03-01-2022

**ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ****ΕΙΣΑΓΩΓΗ**

- ΑΡΘΡΟ 1 : ΣΚΟΠΟΣ ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ**  
**ΑΡΘΡΟ 2 : ΣΧΕΤΙΚΑ**  
**ΑΡΘΡΟ 3 : ΟΡΙΣΜΟΙ**  
**ΑΡΘΡΟ 4 : ΑΡΜΟΔΙΟΤΗΤΕΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 5 : ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 6 : ΚΑΤΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΔΙΕΚΠΕΡΑΙΩΣΗ ΤΗΣ ΑΙΤΗΣΗΣ ΓΙΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ**  
**ΑΡΘΡΟ 7 : ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΕΓΓΡΑΦΗ ΣΤΟ ΜΗΤΡΩΟ**  
**ΑΡΘΡΟ 8 : ΕΠΙΤΗΡΗΣΗ ΚΑΙ ΑΝΑΝΕΩΣΗ**  
**ΑΡΘΡΟ 9 : ΕΠΕΚΤΑΣΗ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 10 : ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ, ΔΙΑΚΟΠΗ ΚΑΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 11 : ΚΥΡΩΣΕΙΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 12 : ΜΕΤΑΒΟΛΕΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΕΙΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 13 : ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ**  
**ΑΡΘΡΟ 14 : ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

**ΕΙΣΑΓΩΓΗ**

1. **Η EUROCERT ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΕΛΕΓΧΩΝ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΕΩΝ Α.Ε.**, είναι μία Ανώνυμη Εταιρεία ιδιωτικού δικαίου που δραστηριοποιείται σε Εθνικό, σε Πανευρωπαϊκό και σε Διεθνές επίπεδο.
2. Η EUROCERT δεν εμπλέκεται καθ' οιονδήποτε τρόπο στην παροχή συμβουλευτικών υπηρεσιών για τον σχεδιασμό, την παραγωγή, την εγκατάσταση και τη διάθεση των προϊόντων τα οποία πιστοποιεί.
3. Η Ανεξαρτησία της EUROCERT διασφαλίζεται από το Καταστατικό της, την Οργανωτική της διάρθρωση και τη λειτουργία της Επιτροπής Πιστοποίησης.
4. Όλες οι Γεωργικές Εκμεταλλεύσεις/Επιχειρήσεις αντιμετωπίζονται ισότιμα από την EUROCERT και αυτή συνεργάζεται μαζί τους με αντικείμενο αποκλειστικά την ορθή ερμηνεία των Κανονισμών Βιολογικής Παραγωγής και την ορθή εφαρμογή αυτών και του παρόντος κανονισμού.

**ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΜΕΝΕΣ ΣΥΝΤΜΗΣΕΙΣ**

- Ε.Α.** : European Cooperation for Accreditations  
**Ο.Ε.** : Ομάδα Επιθεώρησης  
**Μ.Π.Γ.Ε.** : Μητρώο Πιστοποιημένων Γεωργικών Εκμεταλλεύσεων

**ΑΡΘΡΟ 1 : ΣΚΟΠΟΣ ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ**

- 1.1 Το παρόν έγγραφο έχει γραφτεί υπό μορφή Κανονισμού σύμφωνα με τις εσωτερικές διαδικασίες που εφαρμόζει η EUROCERT που είναι συμμορφούμενες προς τις απαιτήσεις του προτύπου EN 17065:2012, του Κανονισμού 848/2018, των Εκτελεστικών Κανονισμών (2020/464, 2021/279, 2021/1378, 2021/1165, 2021/2119 και 2021/2307), των Κατ' Εξουσιοδότηση Κανονισμών (2020/2146, 2021/771, 2021/1189, 2021/1342, 2021/1698, 2021/2304 και 2021/2306) και των τροποποιήσεων αυτών, τις απαιτήσεις της Εθνικής και Κοινοτικής Νομοθεσίας. Ο παρόν Κανονισμός καθορίζει τις υποχρεώσεις των Επιχειρήσεων καθώς και της EUROCERT και τις διαδικασίες για την χορήγηση, επιτήρηση, επέκταση, διακοπή, ανανέωση και ανάκληση του Πιστοποιητικού. Η Πιστοποίηση μιας Επιχείρησης αποφέρει την άμεση καταχώρησή της στο Μητρώο των Πιστοποιημένων Γεωργικών Εκμεταλλεύσεων (Μ.Π.Γ.Ε).
- 1.2 Την εφαρμογή του παρόντος Κανονισμού επιτηρεί η Επιτροπή Πιστοποίησης. Είναι μία Ανεξάρτητη από την EUROCERT Επιτροπή, στην οποία εκπροσωπούνται, αντιπροσωπευτικά, οι προς πιστοποίηση ενδιαφερόμενες εταιρείες ανά κλάδο προϊόντων / υπηρεσιών.

1.3 Συνθήκη αναγκαία για να πιστοποιηθεί μία Γεωργική Εκμετάλλευση/Επιχείρηση είναι να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του παρόντος Κανονισμού, τις απαιτήσεις του Κανονισμού 848/2018, των Εκτελεστικών Κανονισμών (2020/464, 2021/279, 2021/1378, 2021/1165, 2021/2119 και 2021/2307), των Κατ' Εξουσιοδότηση Κανονισμών (2020/2146, 2021/771, 2021/1189, 2021/1342, 2021/1698, 2021/2304 και 2021/2306) και των τροποποιήσεων αυτών και της ΥΑ 2543 103240/ΦΕΚ Β' 3529/9.10.2017

Χρήση όρων που αναφέρονται στη βιολογική παραγωγή

Ένα προϊόν θεωρείται ότι φέρει ενδείξεις σχετικές με τη βιολογική παραγωγή όταν, στην επισήμανση, στο διαφημιστικό υλικό ή στα εμπορικά έγγραφα, το προϊόν, τα συστατικά του ή οι πρώτες ύλες ζωοτροφών που χρησιμοποιούνται για την παραγωγή του περιγράφονται με όρους που υπονοούν για τον αγοραστή ότι το προϊόν, τα συστατικά του ή οι πρώτες ύλες ζωοτροφών έχουν παραχθεί σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό. Ειδικότερα, οι όροι που απαριθμούνται στο παράρτημα IV του Καν 848/2018, και τα παράγωγα ή τα υποκοριστικά τους, όπως «βιο» («bio») και «οικο» («eco»), μπορούν να χρησιμοποιούνται, μόνα ή σε συνδυασμό, στο σύνολο της Ένωσης και σε οποιαδήποτε γλώσσα περιλαμβάνεται στο εν λόγω παράρτημα για την επισήμανση και τη διαφήμιση προϊόντων που αναφέρονται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 και πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού.

Για τα προϊόντα που αναφέρονται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 του 848/2018, οι όροι που αναφέρονται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου δεν χρησιμοποιούνται πουθενά στην Ένωση και σε καμία γλώσσα που περιλαμβάνεται στο παράρτημα IV για την επισήμανση, το διαφημιστικό υλικό ή τα εμπορικά έγγραφα προϊόντων που δεν πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού.

Επιπλέον, στην επισήμανση ή τη διαφήμιση προϊόντος δεν χρησιμοποιούνται όροι, συμπεριλαμβανομένων όρων που χρησιμοποιούνται σε εμπορικά σήματα ή εταιρικές επωνυμίες, ή πρακτικές που υπάρχει πιθανότητα να παραπλανήσουν τον καταναλωτή ή τον χρήστη υπονοώντας ότι ένα προϊόν ή τα συστατικά του πληρούν τις απαιτήσεις του Καν 848/2018.

Τα προϊόντα που παράγονται κατά την περίοδο μετατροπής δεν επισημαίνονται ούτε διαφημίζονται ως βιολογικά προϊόντα ούτε ως προϊόντα υπό μετατροπή. Ωστόσο, το φυτικό αναπαραγωγικό υλικό, τα προϊόντα τροφίμων φυτικής προέλευσης και ζωοτροφών φυτικής προέλευσης που παράγονται κατά τη διάρκεια της περιόδου μετατροπής, που συμμορφώνονται προς το άρθρο 10 παράγραφος 4 του Καν 848/2018 μπορούν να επισημαίνονται και να διαφημίζονται ως προϊόντα υπό μετατροπή, με τη χρήση του όρου «υπό μετατροπή», ή αντίστοιχου όρου, μαζί με τους όρους που αναφέρεται στην παράγραφο 1.

Οι όροι που αναφέρονται στις παραγράφους 1 και 3 δεν χρησιμοποιούνται για προϊόν για το οποίο η νομοθεσία της Ένωσης απαιτεί να δηλώνεται στην επισήμανση ή στη διαφήμιση ότι το προϊόν περιέχει ΓΤΟ, αποτελείται από ΓΤΟ ή παράγεται από ΓΤΟ.

Όσον αφορά τα μεταποιημένα τρόφιμα, οι όροι που αναφέρονται στην παράγραφο 1 μπορούν να χρησιμοποιούνται:

α) στην περιγραφή πώλησης και στον κατάλογο των συστατικών, εφόσον ο εν λόγω κατάλογος είναι υποχρεωτικός σύμφωνα με τη νομοθεσία της Ένωσης, υπό την προϋπόθεση ότι:

το μεταποιημένο τρόφιμο τηρεί τους κανόνες παραγωγής που καθορίζονται στο μέρος IV του παραρτήματος II και τους κανόνες που θεσπίζονται σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 3 του Καν 848/2018

τουλάχιστον το 95 % τα γεωργικά συστατικά του προϊόντος κατά βάρος είναι βιολογικά· και  
iii) στην περίπτωση αρωματικών υλών, χρησιμοποιούνται μόνο για φυσικές αρωματικές ουσίες ή φυσικά αρωματικά παρασκευάσματα των οποίων η επισήμανση γίνεται σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφοι 2, 3 και 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1334/2008 και εφόσον όλα τα αρωματικά συστατικά και οι φορείς αρωματικών συστατικών στο εν λόγω αρωματικό συστατικό είναι βιολογικά.

β) μόνον στον κατάλογο συστατικών, υπό την προϋπόθεση ότι:

i) λιγότερο από το 95 % των γεωργικών συστατικών του προϊόντος κατά βάρος είναι βιολογικά και υπό τον όρο ότι τα εν λόγω συστατικά είναι σύμφωνα με τους κανόνες παραγωγής που θεσπίζονται στον παρόντα κανονισμό· και

ii) το μεταποιημένο τρόφιμο πληροί τους κανόνες παραγωγής που καθορίζονται στο σημείο 1.5, στο σημείο 2.1 στοιχείο α), στο σημείο 2.1 στοιχείο β) και στο σημείο 2.2.1 του μέρους IV του παραρτήματος II, με εξαίρεση τους κανόνες για την περιορισμένη χρήση των μη βιολογικών γεωργικών συστατικών που αναφέρονται στο σημείο 2.2.1 του μέρους IV του παραρτήματος II, και πληροί τους ειδικούς κανόνες που θεσπίζονται σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 3·

γ) στην περιγραφή πώλησης και στον κατάλογο των συστατικών υπό την προϋπόθεση ότι:

i) το βασικό συστατικό είναι μη εκτρεφόμενα θηράματα ή ψάρια·

ii) ο όρος που αναφέρεται στην παράγραφο 1 αφορά σαφώς στην περιγραφή πώλησης άλλο συστατικό που είναι βιολογικό και διαφορετικό από το κύριο συστατικό·

όλα τα άλλα γεωργικά συστατικά είναι βιολογικά· και

το μεταποιημένο τρόφιμο πληροί τους κανόνες παραγωγής που καθορίζονται στα σημεία 1.5, 2.1 στοιχείο α), 2.1 στοιχείο β) και 2.2.1 του μέρους IV του παραρτήματος II, με εξαίρεση τους κανόνες για την περιορισμένη χρήση των μη βιολογικών γεωργικών συστατικών που αναφέρονται στο σημείο 2.2.1 του μέρους IV του παραρτήματος II, και πληροί τους ειδικούς κανόνες που θεσπίζονται σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 3

Στον κατάλογο των συστατικών που αναφέρεται στο πρώτο εδάφιο στοιχεία α), β) και γ) επισημαίνονται τα συστατικά που είναι βιολογικά. Η αναφορά στη βιολογική παραγωγή μπορεί να εμφανίζεται μόνο σε σχέση με τα βιολογικά συστατικά.

Στον κατάλογο συστατικών που αναφέρεται στο πρώτο εδάφιο στοιχεία β) και γ) περιλαμβάνεται ένδειξη του συνολικού ποσοστού βιολογικών συστατικών σε σχέση με τη συνολική ποσότητα γεωργικών συστατικών.

Οι όροι που αναφέρονται στην παράγραφο 1 όταν χρησιμοποιούνται στον κατάλογο συστατικών που αναφέρεται στο πρώτο εδάφιο στοιχεία α), β) και γ) της παρούσας παραγράφου και η ένδειξη του ποσοστού που αναφέρεται στο τρίτο εδάφιο της παρούσας παραγράφου εμφανίζονται στον κατάλογο συστατικών με το ίδιο χρώμα, το ίδιο μέγεθος και γραμματοσειρά με τις άλλες ενδείξεις.

6. Για τις μεταποιημένες ζωοτροφές, οι όροι που αναφέρονται στην παράγραφο 1 μπορούν να χρησιμοποιούνται στην περιγραφή πώλησης και στον κατάλογο συστατικών υπό την προϋπόθεση ότι:

- α) η μεταποιημένη ζωοτροφή πληροί τους κανόνες παραγωγής που καθρίζονται στα μέρη II, III και V του παραρτήματος II και τους ειδικούς κανόνες που θεσπίζονται σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 3·
- β) όλα τα συστατικά γεωργικής προέλευσης που περιέχει η μεταποιημένη ζωοτροφή είναι βιολογικά· και
- γ) τουλάχιστον το 95 % της ξηράς ουσίας του προϊόντος είναι βιολογικό.

Επισήμανση προϊόντων και ουσιών που χρησιμοποιούνται στη φυτική παραγωγή

Κατά παρέκκλιση από το πεδίο εφαρμογής του παρόντος κανονισμού όπως ορίζεται στο άρθρο 2 παράγραφος 1, ένα προϊόν και ουσίες που χρησιμοποιούνται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα ή λιπάσματα, βελτιωτικά του εδάφους ή θρεπτικές ουσίες που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με τα άρθρα 9 και 24 μπορεί να φέρει ένδειξη σύμφωνα με την οποία τα εν λόγω προϊόντα ή οι ουσίες έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό.

Υποχρεωτικές ενδείξεις

1. Εφόσον τα προϊόντα φέρουν ενδείξεις που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 1, συμπεριλαμβανομένων των προϊόντων που επισημαίνονται ως προϊόντα υπό μετατροπή σύμφωνα με το άρθρο 30 παράγραφος 3:

- α) εμφανίζεται επίσης στην επισήμανση ο κωδικός αριθμός της αρχής ή του φορέα ελέγχου στον οποίο υπάγεται η επιχείρηση που πραγματοποίησε την πλέον πρόσφατη εργασία παραγωγής ή παρασκευής· και
- β) στην περίπτωση των προσυσκευασμένων τροφίμων εμφανίζεται επίσης στη συσκευασία το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αναφέρεται στο άρθρο 33, εκτός από τις περιπτώσεις που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 3 και στο άρθρο 30 παράγραφος 5 στοιχεία β) και γ).

2. Όταν χρησιμοποιείται το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εμφανίζεται στο ίδιο οπτικό πεδίο με το λογότυπο, ένδειξη του τόπου όπου καλλιεργήθηκαν οι γεωργικές πρώτες ύλες από τις οποίες αποτελείται το προϊόν, η οποία λαμβάνει μία από τις ακόλουθες μορφές, κατά περίπτωση:

- α) «Γεωργία ΕΕ», εφόσον η γεωργική πρώτη ύλη έχει παραχθεί στην Ένωση·
- β) «Γεωργία εκτός ΕΕ», εφόσον η γεωργική πρώτη ύλη έχει παραχθεί σε τρίτες χώρες·
- γ) «Γεωργία ΕΕ/εκτός ΕΕ», όταν μέρος των γεωργικών πρώτων υλών έχει παραχθεί στην

Ένωση και μέρος τους έχει παραχθεί σε τρίτη χώρα.

Όσον αφορά την ένδειξη του τόπου παραγωγής των γεωργικών πρώτων υλών από τις οποίες αποτελείται το προϊόν, όπως αναφέρεται στο πρώτο και στο τρίτο εδάφιο, είναι δυνατόν να μη λαμβάνονται υπόψη μικρές ποσότητες κατά βάρος συστατικών εφόσον η συνολική ποσότητα των συστατικών που δεν λαμβάνονται υπόψη δεν υπερβαίνει το 5 % της συνολικής ποσότητας γεωργικών πρώτων υλών.

Οι λέξεις «ΕΕ» ή «εκτός ΕΕ» δεν εμφανίζονται με εμφανέστερο χρώμα, μέγεθος και γραμματοσειρά από την ονομασία του προϊόντος.

3. Οι ενδείξεις που αναφέρονται στις παραγράφους 1 και 2 του παρόντος άρθρου καθώς και στο άρθρο 33 παράγραφος 3 αναγράφονται σε εμφανές σημείο ώστε να είναι εύκολα ορατές, και είναι ευανάγνωστες και ανεξίτηλες

Λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης μπορεί να χρησιμοποιείται στην επισήμανση, την παρουσίαση και τη διαφήμιση προϊόντων που πληρούν τις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού.

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί για σκοπούς πληροφόρησης και εκπαίδευσης που αφορούν την ύπαρξη και τη διαφήμιση του ίδιου του λογοτύπου, υπό την προϋπόθεση η χρήση να μη μπορεί να παραπλανήσει τον καταναλωτή όσον αφορά τη βιολογική παραγωγή ειδικών προϊόντων και υπό τον όρο το λογότυπο να αναπαράγεται σύμφωνα με τους κανόνες που καθορίζονται στο παράρτημα V. Στην περίπτωση αυτή, οι απαιτήσεις του άρθρου 32 παράγραφος 2 και του σημείου 1.7 του παραρτήματος V δεν εφαρμόζονται.

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης δεν χρησιμοποιείται για τα μεταποιημένα τρόφιμα που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 5 στοιχεία β) και γ) ούτε για τα προϊόντα υπό μετατροπή που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 3.

2. Με εξαίρεση τις περιπτώσεις που χρησιμοποιείται σύμφωνα με το δεύτερο εδάφιο της παραγράφου 1, το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης αποτελεί επίσημη βεβαίωση σύμφωνα με τα άρθρα 86 και 91 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.

3. Η χρήση του λογοτύπου βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης είναι προαιρετική για προϊόντα που εισάγονται από τρίτες χώρες. Όταν το συγκεκριμένο λογότυπο εμφανίζεται στην επισήμανση τέτοιων προϊόντων, εμφανίζεται στην επισήμανση και η ένδειξη που αναφέρεται στο άρθρο 32 παράγραφος 2.

4. Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης ακολουθεί το πρότυπο που παρατίθεται στο παράρτημα V και είναι σύμφωνο με τους κανόνες που καθορίζονται στο εν λόγω παράρτημα.

5. Εθνικά λογότυπα και ιδιωτικά λογότυπα μπορούν να χρησιμοποιούνται στην επισήμανση, την παρουσίαση και τη διαφήμιση προϊόντων που είναι σύμφωνα με τον Καν. 848/2018.

Οι πιστοποιημένες Επιχειρήσεις μπορούν να χρησιμοποιούν τον Λογότυπο της EUROCERT και τον Κοινοτικό Λογότυπο, ως κάτωθι:



Κωδικός Πιστοποίησης: **CY-BIO-03**

**CMYK + RGB**



C = 90  
M = 0  
Y = 100  
K = 70  
R = 0  
G = 69  
B = 2



C = 90  
M = 0  
Y = 100  
K = 30  
R = 0  
G = 135  
B = 57



C = 50  
M = 0  
Y = 100  
K = 0  
R = 169  
G = 20  
B = 56

**PANTONE**



BLACK



PANTONE 356



PANTONE 376

**GRAY SCALE**

**BLACK AND WHITE**





1. Ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ είναι σύμφωνος με το ακόλουθο υπόδειγμα:
2. Το χρώμα αναφοράς Pantone είναι πράσινο Pantone αριθ. 376 και πράσινο [50 % κυανού + 100 % κίτρινο] όταν χρησιμοποιείται τετραχρωμία.



3. Ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ δύναται να χρησιμοποιείται σε μαυρόασπρο μόνον όταν δεν είναι δυνατόν να χρησιμοποιείται έγχρωμος, ως εξής



4. Εάν η συσκευασία ή η ετικέτα έχει σκοτεινόχρωμο φόντο, τα σύμβολα μπορούν να χρησιμοποιούνται σε αρνητικό ως προς το χρώμα της συσκευασίας ή της ετικέτας.
5. Εάν ένα σύμβολο χρησιμοποιείται έγχρωμο σε έγχρωμο φόντο, με αποτέλεσμα να καθίσταται δυσδιάκριτο, μπορεί να χρησιμοποιείται ένας εξωτερικός κύκλος γύρω από το σύμβολο, ώστε να επιτυγχάνεται εντονότερη αντίθεση με το φόντο.
6. Σε ορισμένες ειδικές περιπτώσεις, όταν μια συσκευασία φέρει ενδείξεις σε ένα μόνο χρώμα, ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ μπορεί να χρησιμοποιείται στο ίδιο χρώμα.
7. Ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ πρέπει να έχει ύψος 9 mm τουλάχιστον και πλάτος 13,5 mm τουλάχιστον· η αναλογία ύψους/πλάτους είναι πάντα 1:1,5. Κατ' εξαίρεση το ελάχιστο ύψος μπορεί να μειωθεί σε 6 mm για τις πολύ μικρές συσκευασίες.
8. Ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ μπορεί να συνδυαστεί με γραφικά στοιχεία ή στοιχεία κειμένου που αναφέρονται στη βιολογική γεωργία, υπό τον όρο ότι δεν τροποποιούν τον χαρακτήρα του λογότυπου βιολογικής παραγωγής της ΕΕ ή κάποιες από

τις ενδείξεις του άρθρου 58. Όταν συνδυάζεται με εθνικούς ή ιδιωτικούς λογότυπους πράσινου χρώματος διαφορετικού από το χρώμα αναφοράς που αναφέρεται στο σημείο 2, ο λογότυπος βιολογικής παραγωγής της ΕΕ μπορεί να χρησιμοποιείται στο εν λόγω χρώμα.

Παραδείγματα σωστής χρήσης λογότυπου



AB-ΓΔΕ-999  
Γεωργία της ΕΕ



AB-ΓΔΕ-999  
Γεωργία εκτός ΕΕ



AB-ΓΔΕ-999  
Γεωργία της ΕΕ / εκτός ΕΕ



AB-ΓΔΕ-999  
Γεωργία της Βέλγιο



AB-ΓΔΕ-999  
Γεωργία της Κόστα Ρίκα

Λανθασμένα παραδείγματα χρήσης

Μην προσθέτετε κείμενο εντός του λογότυπου.



Μην αλλάζετε το σχήμα του λογότυπου.



Το λογότυπο, μαζί με τον κενό χώρο, δεν πρέπει να παραβιάζονται.



Μην τροποποιείτε το οπτικό στοιχείο του λογότυπου.



Στις περιπτώσεις που το πεδίο εφαρμογής του Πιστοποιητικού δεν καλύπτει όλες τις δραστηριότητες της επιχείρησης τότε ο λογότυπος θα πρέπει να συνοδεύεται και από ένδειξη που θα προσδιορίζει τις ακριβείς δραστηριότητες που πιστοποιούνται.

Ο Λογότυπος είναι αποκλειστική ιδιοκτησία της EUROCERT και αφορά αποκλειστικά την επιχείρηση στην οποία έχει χορηγηθεί και δεν επιτρέπεται η μεταβίβασή του για οποιοδήποτε λόγο . Το σήμα αυτό μπορεί να τοποθετείται μόνο σε πιστοποιημένα προϊόντα

- 1.4 Η γεωργική εκμετάλλευση/επιχείρηση θα πρέπει να συμμορφώνεται και με τις οδηγίες για την ορθή χρήση της σήμανσης και του Πιστοποιητικού που της έχουν χορηγηθεί, πριν και κατά την οποιαδήποτε χρήση αυτών.
- 1.5 Η Επιτροπή της ΕΕ έχει εκδώσει ένα εγχειρίδιο σχετικά με το σχεδιασμό και τη χρήση του λογότυπου. Το εγχειρίδιο είναι διαθέσιμο στην παρακάτω διεύθυνση:  
[http://ec.europa.eu/agriculture/organic/documents/logo/organic\\_logo-faq\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/agriculture/organic/documents/logo/organic_logo-faq_en.pdf)

**ΑΡΘΡΟ 2 : ΣΧΕΤΙΚΑ**

- 2.1 ΕΠ
- 2.2 Περί Βιολογικής Παραγωγής Νόμος 227(Ι)/2004
- 2.3 ΚΔΠ 666/2004 Κανονισμός για Υλικά Συσκευασίας
- 2.4 ΚΔΠ 667/2004 Κανονισμός για Εισαγωγές από Τρίτες Χώρες
- 2.5 ΚΔΠ 113/2007 Διάταγμα για τη Διαδικασία Προμήθειας Πολλαπλασιαστικού Υλικού, Σπόρων και Κονδύλων Πατάτας για χρήση στη Βιολογική Γεωργία.
- 2.6 ΚΔΠ 257/2007 Διάταγμα για το Καθορισμό Πυκνότητας Βλάστησης.
- 2.7 EN 17065:2012 – Conformity assessment -- Requirements for bodies certifying products, processes and services
- 2.8 ISO 19011 – Guidelines for Quality and/or Environmental Management System Auditing
- 2.9 ISO/IEC Guide 66 General requirements for bodies operating assessment and certification/registration of environmental management systems (EMS)
- 2.10 IAF GD 6: 2006 – ISSUE 4 Guidance on the application of ISO/IEC GUIDE 66
- 2.11 Κανονισμός (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 15ης Μαρτίου 2017, για τους επίσημους ελέγχους και τις άλλες επίσημες δραστηριότητες που διενεργούνται με σκοπό την εξασφάλιση της εφαρμογής της νομοθεσίας για τα τρόφιμα και τις ζωοτροφές και των κανόνων για την υγεία και την καλή μεταχείριση των ζώων, την υγεία των φυτών και τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, για την τροποποίηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 999/2001, (ΕΚ) αριθ. 396/2005, (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, (ΕΕ) αριθ. 652/2014, (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2016/2031, των κανονισμών του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 1/2005 και (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 και των οδηγιών του Συμβουλίου 98/58/ΕΚ, 1999/74/ΕΚ, 2007/43/ΕΚ, 2008/119/ΕΚ και 2008/120/ΕΚ και για την κατάργηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 882/2004, των οδηγιών του Συμβουλίου 89/608/ΕΟΚ, 89/662/ΕΟΚ, 90/425/ΕΟΚ, 91/496/ΕΟΚ, 96/23/ΕΚ, 96/93/ΕΚ και 97/78/ΕΚ και της απόφασης 92/438/ΕΟΚ του Συμβουλίου <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32017R0625&from=EL>
- 2.12 Κανονισμός (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 30ής Μαΐου 2018, για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών

προϊόντων και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου (<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:02018R0848-20220101&from=EN>)

- 2.13 Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/464 της Επιτροπής της 26ης Μαρτίου 2020 για τη θέσπιση ορισμένων κανόνων εφαρμογής του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα έγγραφα που απαιτούνται για την αναδρομική αναγνώριση περιόδων για σκοπούς μετατροπής, την παραγωγή βιολογικών προϊόντων και τις πληροφορίες που πρέπει να παρέχουν τα κράτη μέλη <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:02020R0464-20211125&qid=1641227163776&from=EN>
- 2.14 ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2020/2146 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 24ης Σεπτεμβρίου 2020 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά έκτακτους κανόνες παραγωγής στον τομέα της βιολογικής παραγωγής <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32020R2146&qid=1641227745990&from=EN>
- 2.15 ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2021/279 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 22ας Φεβρουαρίου 2021 για τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων εφαρμογής του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τους ελέγχους και άλλα μέτρα για την εξασφάλιση της ιχνηλασιμότητας και της συμμόρφωσης στη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση βιολογικών προϊόντων <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R0279&qid=1641228037913&from=EN>
- 2.16 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/771 της Επιτροπής της 21ης Ιανουαρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τον καθορισμό ειδικών κριτηρίων και προϋποθέσεων για τους ελέγχους των αποδεικτικών στοιχείων στο πλαίσιο των επίσημων ελέγχων στον τομέα της βιολογικής παραγωγής και για τους επίσημους ελέγχους των ομάδων επιχειρήσεων <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R0771&qid=1641228336002&from=EL>
- 2.17 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1189 της Επιτροπής της 7ης Μαΐου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά την παραγωγή και την εμπορία φυτικού αναπαραγωγικού υλικού από βιολογικό ετερογενές υλικό συγκεκριμένων γενών ή ειδών <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1189&from=EL>
- 2.18 Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/1165 της Επιτροπής της 15ης Ιουλίου 2021 για την έγκριση ορισμένων προϊόντων και ουσιών για χρήση στη βιολογική παραγωγή και την κατάρτιση των καταλόγων τους <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1165&qid=1641228336002&from=EL>

<content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1165&from=EL>

- 2.19 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1342 της Επιτροπής της 27ης Μαΐου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες για τις πληροφορίες που πρέπει να αποστέλλονται από τρίτες χώρες και από τις αρχές ελέγχου και τους φορείς ελέγχου για τους σκοπούς της εποπτείας της αναγνώρισής τους σύμφωνα με το άρθρο 33 παράγραφοι 2 και 3 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου για τα εισαγόμενα βιολογικά προϊόντα και τα μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται κατά την άσκηση της εν λόγω εποπτείας <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1342&from=EL>
- 2.20 Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/1378 της Επιτροπής της 19ης Αυγούστου 2021 για τη θέσπιση ορισμένων κανόνων σχετικά με το πιστοποιητικό που χορηγείται σε επιχειρήσεις, ομάδες επιχειρήσεων και εξαγωγείς τρίτων χωρών που δραστηριοποιούνται στις εισαγωγές βιολογικών και υπό μετατροπή προϊόντων στην Ένωση και για την κατάρτιση του καταλόγου των αναγνωρισμένων αρχών ελέγχου και φορέων ελέγχου σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1378&from=EL>
- 2.21 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1698 της Επιτροπής της 13ης Ιουλίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με διαδικαστικές απαιτήσεις για την αναγνώριση των αρχών ελέγχου και των φορέων ελέγχου που είναι αρμόδιοι να διενεργούν ελέγχους σε επιχειρήσεις και ομάδες επιχειρήσεων που έχουν λάβει πιστοποίηση βιολογικής παραγωγής και σε βιολογικά προϊόντα σε τρίτες χώρες, καθώς και με κανόνες για την εποπτεία τους και τους ελέγχους και τις λοιπές ενέργειες στις οποίες πρέπει να προβαίνουν οι εν λόγω αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R1698&from=EL>
- 2.22 Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/2119 της Επιτροπής της 1ης Δεκεμβρίου 2021 για τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων σχετικά με ορισμένα αρχεία ή μητρώα και δηλώσεις που απαιτούνται από τις επιχειρήσεις και τις ομάδες επιχειρήσεων και σχετικά με τα τεχνικά μέσα για την έκδοση πιστοποιητικών σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/1378 της Επιτροπής όσον αφορά την έκδοση του πιστοποιητικού για επιχειρήσεις, ομάδες επιχειρήσεων και εξαγωγείς τρίτων χωρών <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R2119&from=EL>
- 2.23 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/2304 της Επιτροπής της 18ης Οκτωβρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες για την έκδοση συμπληρωματικών πιστοποιητικών που πιστοποιούν ότι τα βιολογικά ζωικά προϊόντα

παράγονται χωρίς τη χρήση αντιβιοτικών για τον σκοπό της εξαγωγής <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R2304&from=EL>

2.24 Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/2306 της Επιτροπής της 21ης Οκτωβρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες σχετικά με τους επίσημους ελέγχους σε φορτία βιολογικών προϊόντων και προϊόντων υπό μετατροπή που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση και σχετικά με το πιστοποιητικό ελέγχου <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R2306&from=EL>

2.25 Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/2307 της Επιτροπής της 21ης Οκτωβρίου 2021 για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με τα έγγραφα και τις κοινοποιήσεις που απαιτούνται για τα βιολογικά και τα υπό μετατροπή προϊόντα που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32021R2307&from=EL>

### **ΑΡΘΡΟ 3 : ΟΡΙΣΜΟΙ**

Όλοι οι όροι και κανονισμοί που χρησιμοποιούνται στον παρόντα Κανονισμό είναι σύμφωνοι με τα Ελληνικά πρότυπα ΕΛΟΤ EN ISO 9000:2000, ΕΛΟΤ EN 14050:2009, του Κανονισμού 848/2018, των Εκτελεστικών Κανονισμών (2020/464, 2021/279, 2021/1378, 2021/1165, 2021/2119 και 2021/2307), των Κατ' Εξουσιοδότηση Κανονισμών (2020/2146, 2021/771, 2021/1189, 2021/1342, 2021/1698, 2021/2304 και 2021/2306) και των τροποποιήσεων αυτών

### **ΑΡΘΡΟ 4 : ΑΡΜΟΔΙΟΤΗΤΕΣ**

Η EUROCERT A.E. έχει την αρμοδιότητα:

4.1 Της ένταξης των επιχειρήσεων που παράγουν, παρασκευάζουν, αποθηκεύουν, εισάγουν, εξάγουν ή διαθέτουν προϊόντα βιολογικής παραγωγής, στο σύστημα ελέγχου καθώς και της έκδοσης των Πιστοποιητικών σύμφωνα με το Παράρτημα VI του Καν. ΕΕ 848/2018

4.2 Της διενέργειας των ελέγχων σε όλες τις συμβεβλημένες με αυτήν επιχειρήσεις που παράγουν, παρασκευάζουν, αποθηκεύουν, εισάγουν, εξάγουν ή διαθέτουν προϊόντα βιολογικής παραγωγής.

4.3 Της τήρησης ανά ελεγχόμενο επιχειρηματία φακέλου ελέγχου, ο οποίος είναι διαθέσιμος όποτε αυτός ζητηθεί από την Αρμόδια Αρχή.

4.4 Της έκδοσης και χορήγησης του Πιστοποιητικού σύμφωνα με το Παράρτημα VI του Καν. ΕΕ 848/2018

4.5 Της επιβολής στους συμβεβλημένους με αυτούς επιχειρήσεις των μέτρων που περιγράφονται στο Παράρτημα I του Καν. ΕΕ 2021/279 και σε αναμονή της εφαρμογής του άρθρου 41 του Καν. 848/2018 από την Αρμόδια Αρχή

4.6 Της διαβίβασης στην Αρμόδια Αρχή τεκμηριωμένης έκθεσης ενεργειών σχετικά με την

υλοποίηση της διαδικασίας αφαίρεσης ενδείξεων περί του βιολογικού τρόπου παραγωγής από προϊόντα στα οποία έχει διαπιστωθεί μη συμμόρφωση που επηρεάζει τη βιολογική ιδιότητα τους.

4.7 Της αποστολής, μέχρι την 31η Μαρτίου κάθε έτους, όλων των δεδομένων και των στατιστικών βάσει του άρθρου 40 σημείο 10 του Καν. 848/2018 καθώς και κάθε άλλων στοιχείων που τους ζητείται από την Αρμόδια Αρχή εντός της τεθείσας κάθε φορά προθεσμίας.

4.8 Της αποστολής, μέχρι την 31η Ιανουαρίου κάθε έτους καταλόγου με τους επιχειρηματίες που έχουν ελεγχθεί καθώς και των κυρώσεων που επιβλήθηκαν στις διαπιστωθείσες μη συμμορφώσεις.

4.9 Της εφαρμογής του άρθρου 1 του Καν. 279/2021 σε περίπτωση που υπάρξουν βάσιμες υπόνοιες για κάποιον επιχειρηματία ότι προτίθεται να διαθέσει στην αγορά προϊόν που δεν είναι σύμφωνο με τους κανόνες βιολογικής παραγωγής αλλά φέρει ένδειξη βιολογικού τρόπου παραγωγής.

4.10) Την υποβολή στην Αρμόδια Αρχή τεκμηριωμένης εισήγησης προκειμένου οι επιχειρηματίες να εγκριθούν για:

4.10.1) το σχέδιο μετατροπής και τα μέτρα ελέγχου για τις περιπτώσεις των εκμεταλλεύσεων που δραστηριοποιείται με παράλληλη παραγωγή.

4.10.2) την αναδρομική αναγνώριση της περιόδου μετατροπής αγροτεμαχίων.

4.11) Της ανταλλαγής πληροφοριών με άλλους ΟΕΠ καθώς και με την Αρμόδια Αρχή, βάσει του άρθρου 29 του Καν. 848/2018

4.12) Της εισήγησης προς στην Αρμόδια Αρχή, για την έκδοση απόφασης απαγόρευσης της εμπορίας προϊόντων με μνεία περί της βιολογικής μεθόδου παραγωγής, στην επισήμανση και στη διαφήμιση τους, για τις συμβεβλημένες με αυτούς επιχειρήσεις.

## **ΑΡΘΡΟ 5 : ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ**

5.1 Όλες οι επιχειρήσεις (φυσικό πρόσωπο, ομάδα παραγωγών, συνεταιρισμός, εταιρία ή κάθε νομικό πρόσωπο) ανεξαρτήτως μεγέθους μπορούν να υποβάλλουν Αίτηση για Πιστοποίηση στην EUROCERT.

5.2 Οι επιχειρήσεις πρέπει να εντάξουν το σύνολο των εγκαταστάσεών τους στην πιστοποίηση βιολογικών προϊόντων.

1. Οι επιχειρήσεις τηρούν τους γενικούς κανόνες παραγωγής που προβλέπει το παρόν άρθρο.

2. Η διαχείριση ολόκληρης της εκμετάλλευσης ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού που ισχύουν για τη βιολογική παραγωγή.

3. Για τους σκοπούς και τις χρήσεις που αναφέρονται στα άρθρα 24 και 25 και στο παράρτημα II του Καν. 848/2018, μόνο προϊόντα και ουσίες που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με τις παρούσες διατάξεις μπορούν να χρησιμοποιούνται στη βιολογική παραγωγή, υπό τον όρο η χρήση τους στη μη βιολογική παραγωγή να έχει επίσης εγκριθεί σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις της ενωσιακής νομοθεσίας και, όποτε συντρέχει περίπτωση, σύμφωνα με τις εθνικές διατάξεις που βασίζονται στην ενωσιακή νομοθεσία.

Τα ακόλουθα προϊόντα και ουσίες που αναφέρονται στο άρθρο 2 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 επιτρέπονται για χρήση στη βιολογική παραγωγή υπό τον όρο να έχουν εγκριθεί δυνάμει του εν λόγω κανονισμού:

α) αντιφυτοτοξικά, συνεργιστικά, βοηθητικά ως συστατικά φυτοπροστατευτικών προϊόντων·

β) πρόσθετα που προορίζονται να αναμειχθούν με φυτοπροστατευτικά προϊόντα· Η χρήση στη βιολογική παραγωγή προϊόντων και ουσιών για σκοπούς άλλους από αυτούς που καλύπτονται από τον παρόντα κανονισμό επιτρέπεται υπό τον όρο να συμμορφώνεται με τις αρχές που ορίζονται στο κεφάλαιο II.

4. Δεν χρησιμοποιείται ιοντίζουσα ακτινοβολία για την επεξεργασία βιολογικών τροφίμων ή ζωοτροφών και για την επεξεργασία πρώτων υλών που χρησιμοποιούνται σε βιολογικά τρόφιμα ή ζωοτροφές.

5. Η χρήση της κλωνοποίησης των ζώων και της εκτροφής ζώων με τεχνητή πολυπλοειδία απαγορεύεται.

6. Προληπτικά μέτρα και μέτρα προφύλαξης λαμβάνονται, κατά περίπτωση, σε κάθε στάδιο παραγωγής, παρασκευής και διανομής.

7. Παρά την παράγραφο 2, μια εκμετάλλευση μπορεί να διαχωριστεί σε σαφώς και αποτελεσματικώς διαχωρισμένες παραγωγικές μονάδες για βιολογική, υπό μετατροπή και μη βιολογική παραγωγή, υπό τις ακόλουθες προϋποθέσεις για τις μη βιολογικές μονάδες παραγωγής:

α) όσον αφορά τα ζώα, χρησιμοποιούνται διαφορετικά είδη

β) όσον αφορά τα φυτά, χρησιμοποιούνται διάφορες ποικιλίες που μπορούν να διαφοροποιηθούν εύκολα. Όσον αφορά τα φύκη και τα ζώα υδατοκαλλιέργειας, μπορούν να περιλαμβάνονται τα ίδια είδη, υπό τον όρο να υπάρχει σαφής και αποτελεσματικός διαχωρισμός των χώρων ή μονάδων παραγωγής.

8. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 7 στοιχείο β), σε περίπτωση πολυετών καλλιεργειών, για τις οποίες απαιτείται περίοδος καλλιέργειας τουλάχιστον τριών ετών, οι διάφορες ποικιλίες που δεν μπορούν εύκολα να διακριθούν μπορούν να περιληφθούν υπό την προϋπόθεση η εν λόγω παραγωγή να πραγματοποιείται στο πλαίσιο σχεδίου μετατροπής, και υπό την προϋπόθεση ότι η μετατροπή του τελευταίου μέρους των εν λόγω εκτάσεων σε βιολογική παραγωγή αρχίζει το συντομότερο δυνατό και να έχει ολοκληρωθεί σε πέντε έτη κατ' ανώτατο όριο. Στις περιπτώσεις αυτές:

α) ο γεωργός ενημερώνει την αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου για την έναρξη της συγκομιδής εκάστου των εν λόγω προϊόντων, τουλάχιστον 48 ώρες πριν·

β) όταν ολοκληρωθεί η συγκομιδή, ο γεωργός ενημερώνει την αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου για τις ακριβείς ποσότητες της συγκομιδής στις εν λόγω μονάδες και τα μέτρα που ελήφθησαν για το διαχωρισμό των προϊόντων·



γ) το σχέδιο μετατροπής και τα μέτρα που πρέπει να ληφθούν για να εξασφαλιστεί ο αποτελεσματικός και σαφής διαχωρισμός επιβεβαιώνεται κάθε χρόνο από την αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου μετά την έναρξη του σχεδίου μετατροπής.

9. Οι απαιτήσεις σχετικά με τα διάφορα είδη και ποικιλίες, όπως ορίζονται στην παράγραφο 7 στοιχεία α) και β), δεν εφαρμόζονται στην περίπτωση ερευνητικών και εκπαιδευτικών κέντρων, φυτωρίων, παραγωγών σπόρων και επιχειρήσεων αναπαραγωγής.

10. Όταν, στις περιπτώσεις που αναφέρονται στις παραγράφους 7, 8 και 9 δεν χρησιμοποιούνται όλες οι μονάδες μιας εκμετάλλευσης σύμφωνα με τους κανόνες της βιολογικής παραγωγής, οι επιχειρήσεις: α) διαχωρίζουν τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται για τις μονάδες βιολογικής παραγωγής και τις μονάδες παραγωγής υπό μετατροπή από τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται για τις μονάδες μη βιολογικής παραγωγής· β) διαχωρίζουν τα προϊόντα που παράγονται από τις μονάδες βιολογικής, υπό μετατροπή και μη βιολογικής παραγωγής· γ) τηρούν κατάλληλα μητρώα στα οποία εμφανίζεται ο διαχωρισμός των μονάδων παραγωγής και των προϊόντων.

5.3 Όταν μία επιχείρηση διατηρεί περισσότερες μονάδες παραγωγής στην ίδια περιοχή, οι μονάδες παραγωγής μη βιολογικών προϊόντων και οι χώροι αποθήκευσης των εισροών πρέπει επίσης να υπόκεινται στις ελάχιστες απαιτήσεις ελέγχου.

5.4 Όλες οι Αιτήσεις αξιολογούνται, αλλά για να γίνουν δεκτές και να αρχίσει η διαδικασία Αξιολόγησης και Πιστοποίησης θα πρέπει να πληρούνται τα κάτωθι:

Η επιχείρηση θα πρέπει να διαθέτει και να έχει υποβάλλει την απαιτούμενη από την EUROCERT τεκμηρίωση, η οποία θα περιλαμβάνει τουλάχιστον τα στοιχεία της επιχείρησης, τα πρακτικά μέτρα και μέτρα προφύλαξης (μαζί με την απαραίτητη τεκμηρίωση, όπου υπάρχει δυνατότητα) μαζί με την υπεύθυνη δήλωση του επιχειρηματία.

5.5 Η επιχείρηση, όταν απαιτείται από την ισχύουσα Νομοθεσία (Εθνική και Κοινοτική), θα πρέπει να έχει ενσωματώσει τις απαιτήσεις, που προέρχονται από αυτήν.

Η επιχείρηση οφείλει να εφαρμόζει πλήρως τις απαιτήσεις των Κανονισμών που διέπουν την βιολογική γεωργία, καθώς επίσης και να τηρεί :

- ημερολόγιο εργασιών σύμφωνα με το πρόγραμμα καλλιεργειών κατά αγροτεμάχιο/εκτροφής ανά κατηγορία ζώων/παρασκευής
- βιβλίο αγοράς εισροών
- βιβλίο παραγωγής και πώλησης προϊόντων ανά αγροτεμάχιο/ανά εκτροφή/ανά παρασκευή.
- λεπτομερές πρόγραμμα παραγωγής
- σχέδιο διασποράς κόπρου

Όλα τα ανωτέρω υπογράφονται από την EUROCERT, κατά τη διάρκεια της επιθεώρησης.

Όλα τα τηρούμενα αρχεία θα πρέπει να τηρούνται τουλάχιστο για πέντε έτη.

- 5.6 Ο επιχειρηματίας καταθέτει στην EUROCERT λεπτομερές πρόγραμμα παραγωγής φυτικών προϊόντων ανά αγροτεμάχιο ή λεπτομερές πρόγραμμα εκτροφής των ζώων και σχέδιο διασποράς της κόπρου στα αγροτεμάχια που διαθέτει και έχουν ενταχθεί στο σύστημα ελέγχου ή λεπτομερές πρόγραμμα παρασκευής/παραγωγής. Τα προγράμματα αυτά κατατίθενται όσον αφορά την φυτική παραγωγή ένα μήνα πριν την έναρξη της καλλιεργητικής περιόδου, όσον δε αφορά την ζωική παραγωγή ένα μήνα τουλάχιστον πριν την λήξη της παραγωγικής περιόδου που αρχίζει από την ημερομηνία της σύμβασης ελέγχου, για δε την παρασκευή προϊόντων βιολογικής γεωργίας ένα μήνα πριν την ημερομηνία έναρξης των σχετικών εργασιών παρασκευής.
- 5.7 Σε περίπτωση επιβολής κυρώσεων στους επιχειρηματίες, αυτοί οφείλουν:
1. να αποδέχονται σε περιπτώσεις μη συμμορφώσεων: ήσσονος σημασίας, μείζονος σημασίας και κρίσιμη, στην επιβολή των κυρωτικών μέτρων.
  2. να ενημερώνουν άμεσα και εγγράφως τους αγοραστές των προϊόντων τους και να εξασφαλίζουν ότι αφαιρούνται από αυτά οι ενδείξεις όροι, σήματα, λογότυποι κλπ.
  3. να αποστέλλουν εντός το αργότερο 5 ημερών από τη λήψη της σχετικής εντολής απόσυρσης γραπτή δέσμευση προς την Αρμόδια Αρχή σχετικά με την υλοποίηση της διαδικασίας απόσυρσης.
- 5.8 Τόσο η Διοίκηση όσο και το προσωπικό (μόνιμοι και εξωτερικοί συνεργάτες ) της EUROCERT χειρίζονται όλες τις πληροφορίες που περιέρχονται στην κατοχή τους κατά την διενέργεια των διαδικασιών πιστοποίησης ως άκρως εμπιστευτικές και τηρούν το επαγγελματικό απόρρητο.
- 5.9 Η επιχείρηση πρέπει να γνωρίζει ότι όλα τα έντυπα που χορηγούνται από την EUROCERT παραμένουν ιδιοκτησία της δεύτερης και απαγορεύεται η αναπαραγωγή και διανομή τους σε Τρίτους άνευ της άδειας της EUROCERT.
- 5.10 Η επιχείρηση πρέπει να γνωρίζει ότι κατά τη διάρκεια της επιθεώρησης πρέπει να αποδέχεται τους Φορείς Διαπίστευσης (ΕΣΥΔ), την Αρμόδια Αρχή καθώς και μέλος της Επιτροπής Πιστοποίησης.
- 5.11 Εισαγωγή βιολογικών προϊόντων από τρίτες χώρες μέσω έκδοσης Ηλεκτρονικού πιστοποιητικού μέσω του συστήματος TRACES

**ΑΡΘΡΟ 6 : ΚΑΤΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΔΙΕΚΠΕΡΑΙΩΣΗ ΤΗΣ ΑΙΤΗΣΗΣ ΓΙΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ**

- 6.1 Η επιχείρηση πρέπει να υποβάλλει την Αίτηση στην EUROCERT σύμφωνα με το ειδικό έντυπο αιτήσεων καθώς επίσης και την υπεύθυνη δήλωση από τον επιχειρηματία, με την οποία δεσμεύεται για την τήρηση, όσων αναφέρονται στο άρθρο 39, παρ. 1 σημείο δ του ΚΑΝ. 848/2018 και να δηλώσει αν υπάρχουν υπεργολάβοι και αν παραμένει υπεύθυνη όσο αφορά τη βιολογική παραγωγή, ή μεταβιβάζουν την ευθύνη αυτή στους υπεργολάβους, σ' εφαρμογή του άρθρου 34, παράγραφος 3, του Καν. 848/2018
- Σε περίπτωση που η επιχείρηση επιθυμεί την αναδρομική αναγνώριση οποιασδήποτε προηγούμενης χρονικής περιόδου ως μέρος της περιόδου μετατροπής σε αγροτεμάχια, υποβάλλει το αίτημα, σ' εφαρμογή του άρθρου 10, παράγραφος 3, του Καν. 848/2018 και θα πρέπει να τεκμηριώσει ότι:
- στα αγροτεμάχια της επιχείρησης εφαρμόστηκαν μέτρα που προσδιορίστηκαν σε ένα πρόγραμμα που εκτελέστηκε βάσει του Καν. 1305/2013, με σκοπό να εξασφαλίσουν ότι δεν έχουν χρησιμοποιηθεί στα εν λόγω αγροτεμάχια προϊόντα ή ουσίες που δεν έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή ή
  - η επιχείρηση μπορεί να αποδείξει ότι τα αγροτεμάχια ήταν φυσικές ή γεωργικές εκτάσεις στις οποίες, επί περίοδο τουλάχιστον τριών ετών, δεν είχαν γίνει επεμβάσεις με προϊόντα ή ουσίες που δεν έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή. Επίσης, θα πρέπει να προσκομίσει τα δικαιολογητικά που απαιτούνται βάσει του άρθρου 1 του εκτελεστικού Καν. ΕΕ 464/2020.

Ταυτόχρονα, απαραίτητη προϋπόθεση είναι η επιχείρηση να έχει υπογράψει και υποβάλλει στην EUROCERT και το έντυπο προσφορά/σύμβαση (ΔΠ13.50/Ε15.СΥ). Στη σύμβαση αυτή καθορίζονται: α) η Εθνική και Κοινοτική Νομοθεσία σύμφωνα με τα οποία θα γίνει η αξιολόγηση και πιστοποίηση, β) το γεγονός ότι η χρήση του Πιστοποιητικού περιορίζεται αποκλειστικά στην επιχείρηση στην οποία χορηγήθηκε και στις διαδικασίες και τομείς που αυτό καλύπτει και ότι η χορήγηση του δικαιώματος χρήσης του δεν υποκαθιστά σε καμία περίπτωση την ευθύνη που έχει η επιχείρηση απέναντι στον νόμο για τα προϊόντα που παράγει και τις υπηρεσίες που παρέχει, γ) το κόστος πιστοποίησης.

Η σύμβαση έχει ισχύ για επτά χρόνια και δύναται να ανανεωθεί.

Η κατάθεση της σύμβασης γίνεται το αργότερο ένα μήνα από την κατάθεση της αίτησης. Η ημερομηνία υπογραφής της εν λόγω σύμβασης θεωρείται ως έναρξη δραστηριότητας της παραγωγής προϊόντων βιολογικής γεωργίας.

Κάθε επιχείρηση μπορεί να συνάψει σύμβαση με ένα μόνο οργανισμό Πιστοποίησης.

6.2 Η Αίτηση πρέπει να είναι πλήρως συμπληρωμένη.

6.3 Αμέσως μετά την κατάθεση της Αίτησης αρχίζει η διαδικασία αξιολόγησης κατά την οποία ελέγχεται το περιεχόμενο της Αίτησης καθώς επίσης και η συνημμένη τεκμηρίωση. Επίσης κατατίθενται συμπληρωμένα και τα αντίστοιχα Προληπτικά Μέτρα και Μέτρα Προφύλαξης για κάθε δραστηριότητα σε όλα τα στάδια παραγωγής, παρασκευής και διανομής, βάσει του άρθρου 28 του Καν. ΕΕ 2018/848. Έπειτα διενεργείται από την EUROCERT έλεγχος επαλήθευσης των δηλωθέντων στοιχείων της

εκμετάλλευσης στον οποίο προσδιορίζονται οι τυχόν ελλείψεις και τα μέτρα που πρέπει να ληφθούν.

Έπειτα εκδίδεται σύμβαση και η επιχείρηση εντάσσεται στην εκτίμηση κινδύνου για τον προσδιορισμό του χρόνου και του είδους επιθεώρησης (αιφνιδιαστική, συμπληρωματική, ετήσια, δειγματοληψία). Με την ολοκλήρωση των παραπάνω, συγκροτείται η ομάδα επιθεώρησης που θα διενεργήσει την επιθεώρηση της Επιχείρησης.

6.4 Η EUROCERT αποστέλλει/ενημερώνει την εταιρία για το πρόγραμμα επιθεώρησης, που περιγράφει την σύσταση της ομάδας επιθεώρησης, το χρόνο και τόπο της επιθεώρησης. Η εταιρία οφείλει να αποδεχτεί το πρόγραμμα ή να ζητήσει την τροποποίησή του εγγράφως. Η μη έγγραφη απάντηση εντός πέντε (5) ημερών θεωρείται ως σιωπηλή αποδοχή.

6.5 Η Ομάδα Επιθεώρησης (Ο.Ε) αποτελείται από έναν ή περισσότερους Επιθεωρητές, μόνιμους ή εξωτερικούς συνεργάτες, εγκεκριμένους από το Διοικητικό Συμβούλιο της EUROCERT με βάση τις απαιτήσεις που καθορίζονται στα Διεθνή Πρότυπα ISO 19011 και κατά περίπτωση από τεχνικούς εμπειρογνώμονες. Η συγκρότηση της Ομάδας γίνεται κατά τέτοιο τρόπο ώστε αυτή να είναι σε θέση να αξιολογήσει την καταλληλότητα και επάρκεια της προς πιστοποίηση επιχείρησης, δηλαδή να διαθέτει την γενική αντίληψη και τις γνώσεις που αντιστοιχούν σε κάθε γεωργικό κλάδο.

6.6 Οι τεχνικοί εμπειρογνώμονες μπορεί να προέρχονται από Δημόσιες Υπηρεσίες, ΝΠΔΔ, ΝΠΙΔ, Εκπαιδευτικά Ιδρύματα, Τεχνολογικά/Ερευνητικά Κέντρα, Επιχειρήσεις κ.λ.π. Όταν δεν είναι δυνατόν να ευρεθούν οι κατάλληλοι εμπειρογνώμονες η επιχείρηση ενημερώνεται. Σε κάθε περίπτωση η σύνθεση και οι ημερομηνίες επιθεώρησης ανακοινώνονται στην επιχείρηση και ζητείται η επιβεβαίωσή τους.

6.7 Όταν χρησιμοποιούνται εξωτερικοί συνεργάτες η EUROCERT λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα για να διασφαλισθεί η αμεροληψία, η εχεμύθεια και η αντικειμενικότητά τους. Σε κάθε περίπτωση η επιχείρηση έχει το δικαίωμα να ζητήσει την αντικατάσταση μέλους της Ομάδας Επιθεώρησης.

Η επιχείρηση οφείλει να επιτρέψει την πρόσβαση των επιθεωρητών σε όλα τα μέρη της μονάδας και σε όλες τις εγκαταστάσεις (χώροι παραγωγής, αποθήκευσης και παρασκευής), να διαθέσει όλα τα σχετικά αποδεικτικά έγγραφα, λογαριασμούς και αρχεία, να διαθέσει κατάλληλο χώρο για τις συνεδριάσεις της Ο.Ε., να διευκολύνει τους επιθεωρητές στο έργο τους παρέχοντάς τους όλα τα έντυπα ή έγγραφα που θα κρίνουν αναγκαία καθώς και τα αποτελέσματα των δικών της προγραμμάτων διασφάλισης της ποιότητας και θέτοντας στην διάθεσή τους προσωπικό της εταιρείας για εξηγήσεις, επεξηγήσεις και για ξενάγηση στους χώρους της. Η επιχείρηση επιτρέπει τη λήψη δειγμάτων. Επίσης να διασφαλίσει ότι θα παρευρίσκονται κατά την διάρκεια της επιθεώρησης στις επιθεωρούμενες εγκαταστάσεις, ο νόμιμος εκπρόσωπός της και το κατάλληλο υπεύθυνο προσωπικό.

6.8 Κατά την Επιθεώρηση εξετάζεται, αν η επιχείρηση συμμορφώνεται με τους κανόνες βιολογικής παραγωγής, αν γίνεται σωστή και πλήρης εφαρμογή αυτών και εάν αυτοί είναι κατάλληλοι και αποτελεσματικοί ώστε να καλύπτουν τους στόχους και την Πολιτική της επιχείρησης.

Η επιθεώρηση περιλαμβάνει τον πλήρη έλεγχο και την επαλήθευση των αποδεικτικών εγγράφων (σύμφωνα με το άρθρο 2, παρ. 2 του Καν. ΕΕ 2021/279 και το άρθρο 14 του Καν. 2017/625) που τηρούνται στη μονάδα παραγωγής/ ή στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης καθώς και τον έλεγχο των στοιχείων ως προς ισοσκελισμό εισροών και εκροών. (σύμφωνα με το άρθρο 1 παρ. 5 στοιχεία α) έως θ) του Καν. 2021/771)

Η επιθεώρηση περιλαμβάνει πλήρη επί τόπου έλεγχο όλων των εγκαταστάσεων, με ιδιαίτερη προσοχή στα κρίσιμα σημεία ελέγχου .

Στο τέλος της επιθεώρησης ο επιχειρηματίας συνυπογράφει την έκθεση επιθεώρησης.

6.9 Στην περίπτωση που παρουσιαστούν μη συμμορφώσεις είτε με τις απαιτήσεις των Κανονισμών, είτε με τις απαιτήσεις των σχετικών διαδικασιών και του παρόντος Κανονισμού, τότε ισχύουν οι κατάλογοι κυρώσεων, και αναλόγως η EUROCERT δεν προβαίνει στην απονομή/χορήγηση Πιστοποιητικού και η επιχείρηση απαγορεύεται να κάνει χρήση οποιουδήποτε σήματος, που αφορά την βιολογική παραγωγή.

6.10 Η επιχείρηση οφείλει να εξαλείψει τα ευρήματα του ελέγχου προκειμένου να χορηγηθεί Πιστοποιητικό. Εφόσον απαιτείται κατά περίπτωση, η άρση των ευρημάτων διαπιστώνεται με επιτόπια επίσκεψη της Ο.Ε. στην εγκατάσταση.

6.11 Το επιπλέον κόστος της ειδικής επιθεώρησης, εάν υπάρξει, επιβαρύνει τον πελάτη.

6.12 Ο Διευθυντής Πιστοποίησης με βάση τα αποτελέσματα του ελέγχου και τα αποτελέσματα των εργαστηριακών δοκιμών (εφόσον υπάρχουν) και μετά την επαλήθευση των διορθωτικών ενεργειών από την Ομάδα Επιθεώρησης εξετάζει αν το προϊόν συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του παρόντος Κανονισμού, των Κανονισμών βιολογικής παραγωγής και των σχετικών διαδικασιών και ανάλογα αποφασίζει για την χορήγηση ή μη του, αποδεικτικού εγγράφου πιστοποίησης μέσω της ΗΒΔ. Επίσης κατόπιν αίτησης του επιχειρηματία, μπορεί να εκδοθεί βεβαίωση, η οποία δηλώνει ότι είναι ενταγμένος στο σύστημα ελέγχου και τηρεί τις απαιτήσεις του Κανονισμού 848/2018., άρθρο 35.

6.13 Η Επιτροπή Πιστοποίησης επικυρώνει τις αποφάσεις του Διευθυντή Πιστοποίησης. Η Επιτροπή Πιστοποίησης αν αρνηθεί την επικύρωση, διενεργείται Ειδική Επιθεώρηση με ευθύνη της EUROCERT για να εξετασθούν οι παρατηρήσεις της Επιτροπής. Σε περίπτωση που διαπιστωθούν μη συμμορφώσεις ισχύει το άρθρο 7 του παρόντος Κανονισμού. Το κόστος αυτής της ειδικής επιθεώρησης επιβαρύνει τη EUROCERT.

6.14 Η EUROCERT δεν ευθύνεται στην περίπτωση που εγερθούν απαιτήσεις λόγω μη τήρησης διατάξεων που απορρέουν από την ισχύουσα νομοθεσία. Σε περίπτωση που εγείρονται τέτοιου είδους απαιτήσεις η επιχείρηση είναι υποχρεωμένη να ενημερώσει αμέσως και γραπτώς την EUROCERT.

**6.15 Αποχώρηση γεωργικής εκμετάλλευσης/επιχείρησης από την πιστοποίηση**

Μια πιστοποιημένη γεωργική εκμετάλλευση, δύναται να αποχωρήσει από την EUROCERT, ακόμα και κατά τη διάρκεια ισχύος του Πιστοποιητικού Προϊόντος και να συμβληθεί με άλλο Φορέα.

1. Για την εφαρμογή της παραγράφου 4, του άρθρου 9 του Καν. 279/2021 οποίος επιχειρηματίας επιθυμεί να αλλάξει ΟΕΠ, υποβάλλει αίτηση σε έναν εκ των υπολοίπων εγκεκριμένων ΟΕΠ της επιλογής του και καταγγέλλει εγγράφως την ισχύουσα σύμβαση με τον αρμόδιο για τον έλεγχο του ΟΕΠ, ενημερώνοντάς τον για τα στοιχεία του νέου ΟΕΠ, στον οποίο υποβλήθηκε η αίτηση.

2. Η EUROCERT οφείλει να κάνει αποδεκτή τη καταγγελία της ισχύουσας σύμβασης του αιτούμενου επιχειρηματία, το αργότερο, εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από την υποβολή της, εφόσον:

α) έχουν εξοφληθεί οι οικονομικές υποχρεώσεις του επιχειρηματία που απορρέουν από τους σχετικούς όρους της καταγγελλόμενης Σύμβασης,

β) ο επιχειρηματίας δεν περιλαμβάνεται σε προγραμματισμένο έλεγχο του ΟΕΠ,

γ) Η EUROCERT δεν βρίσκεται σε διαδικασία αξιολόγησης τυχόν ευρημάτων που προέκυψαν από έλεγχο του επιχειρηματία πριν από την ημερομηνία καταγγελίας της σύμβασης από αυτόν.

3. Ο ΟΕΠ, ο οποίος έχει δεχτεί αίτημα ένταξης από έναν επιχειρηματία, ζητά εγγράφως από την EUROCERT με την οποία ήταν συμβεβλημένη ο εν λόγω επιχειρηματίας, αντίγραφο του τηρούμενου ατομικού φακέλου ελέγχου. Η EUROCERT οφείλει να αποστείλει τους ανωτέρω φακέλους στον νέο ΟΕΠ εντός, το αργότερο, δύο (2) εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία καταγγελίας της Σύμβασης.

4. Αν υφίστανται μια ή περισσότερες εκκρεμότητες της παρ. 2, η EUROCERT ενημερώνει σχετικά την επιχείρηση και τον νέο ΟΕΠ εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την καταγγελία της Σύμβασης. Αν υπάρχει διαφωνία ως προς τις οικονομικές υποχρεώσεις μεταξύ της EUROCERT και του επιχειρηματία, η EUROCERT οφείλει να αποδέχεται την καταγγελία της σύμβασης εφόσον ο επιχειρηματίας έχει προβεί σε προσφυγή στα αρμόδια διοικητικά δικαστήρια.

5. Αφού παρέλθει η αποκλειστική προθεσμία των (10) εργάσιμων ημερών της παρ. 2, εφόσον η EUROCERT δεν βεβαίωσε εγγράφως τον αιτούντα επιχειρηματία ότι συντρέχει κώλυμα των περ. (α'), (β') και (γ') της παρ. 2 του άρθρου 10, η μεταξύ τους σύμβαση λύεται αυτοδικαίως. Στην περίπτωση αυτή η EUROCERT υποχρεούται να διαβιβάσει τον τηρούμενο σε αυτόν φάκελο του επιχειρηματία στο «νέο» ΟΕΠ εντός δύο (2) εργάσιμων ημερών.

6. Μετά την τεκμηριωμένη ημερομηνία άρσης των τυχόν εκκρεμοτήτων της παρ. 2, η EUROCERT οφείλει να κάνει αποδεκτή την καταγγελία της Σύμβασης, το αργότερο, εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών. Αφού παρέλθει η προθεσμία των πέντε (5) εργάσιμων ημερών και η EUROCERT δεν αποστείλει το φάκελο, λύεται αυτοδίκαια η μεταξύ τους σύμβαση.

7. Οι ανωτέρω αναφερόμενες διαδικασίες αλληλογραφίας/επικοινωνίας μεταξύ των εμπλεκόμενων μερών πρέπει να γίνονται με τεκμηρίωση, ειδικότερα όσον αφορά στις ημερομηνίες διεκπεραίωσης για την τήρηση των προβλεπόμενων προθεσμιών.
8. Μετά τη διαβίβαση του φακέλου στον νέο ΟΕΠ, αυτός ελέγχει τα στοιχεία και συνάπτει νέα Σύμβαση με τον επιχειρηματία, το αργότερο, εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών από την αποστολή του φακέλου σε αυτόν.
9. Αν στην επιχείρηση έχουν επιβληθεί κυρώσεις για διαπιστωμένες μη συμμορφώσεις από την EUROCERT, αυτές εξακολουθούν να ισχύουν και μετά την αλλαγή του ΟΕΠ και η εφαρμογή τους επιβλέπεται από τον νέο ΟΕΠ.
10. Μετά την ολοκλήρωση της μεταγραφής, ο επιχειρηματίας, βάσει των παραστατικών εγγράφων που τηρεί στον φάκελο ελέγχου (τιμολόγια, δελτία αποστολής κλπ.) υπολογίζει και καταγράφει τις συγκεκριμένες παρτίδες ή/και ποσότητες των βιολογικών προϊόντων που έχουν ήδη διατεθεί στην αγορά. Στη συνέχεια υπολογίζει τα αδιάθετα αποθέματα, εάν υπάρχουν, έως την ημερομηνία υπογραφής της Σύμβασης με τον νέο ΟΕΠ. Τα αποτελέσματα του παραπάνω υπολογισμού καταγράφονται στο τηρούμενο σχετικό αρχείο και ελέγχονται για την ορθότητά τους κατά τον έλεγχο σύμφωνα με τη παρ. 10 του παρόντος άρθρου.
11. Μετά την υπογραφή της νέας Σύμβασης, ο νέος ΟΕΠ προβαίνει εντός τριάντα (30) ημερών από την ημερομηνία υπογραφής της, στη διενέργεια φυσικού πλήρους ελέγχου, προκειμένου να εκδοθεί νέο Πιστοποιητικό. Έως την έκδοση του νέου Πιστοποιητικού εξακολουθεί να ισχύει το Πιστοποιητικό του προηγούμενου ΟΕΠ.
12. Η Αρμόδια Αρχή ενημερώνεται για την αλλαγή ΟΕΠ από ενταγμένες στο σύστημα ελέγχου επιχειρήσεις.

6.16 Η επιχείρηση οφείλει κάθε έτος, πριν από την ημερομηνία ελέγχου, να γνωστοποιεί στην EUROCERT το λεπτομερές πρόγραμμά του, όσον αφορά την παραγωγή φυτικών προϊόντων, ανά αγροτεμάχιο.

## **ΑΡΘΡΟ 7 : ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ ΚΑΙ ΕΓΓΡΑΦΗ ΣΤΟ ΜΗΤΡΩΟ**

- 7.1 Εφ' όσον έχει καταβληθεί το προβλεπόμενο ποσό χορηγείται το Πιστοποιητικό για τις επιχειρήσεις σύμφωνα με το υπόδειγμα VI του Καν. 848/2018, στο οποίο αναγράφονται τα στοιχεία της επιχείρησης, το πεδίο εφαρμογής της, τα προϊόντα, και η χρονική διάρκεια ισχύος του κα.
- 7.2 Το Πιστοποιητικό πιστοποιεί ότι η Επιχείρηση έχει εγκαταστήσει, διατηρεί και εφαρμόζει τους κανόνες βιολογικής παραγωγής το οποίο συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις των Κανονισμών και ότι αυτή διαθέτει τις οργανωτικές δομές, τα μέσα, καθώς και το εκπαιδευμένο προσωπικό για να εξασφαλίζεται μια σταθερή βελτίωση.
- 7.3 Το Πιστοποιητικό έχει διάρκεια ισχύος 1 έτους και κάθε έτος επιθεωρούνται όλες οι παραγωγικές μονάδες. Η επιθεώρηση αυτή γίνεται τουλάχιστον μία φορά το έτος, για

τις μεν μονάδες φυτικής παραγωγής εντός της καλλιεργητικής περιόδου των καλλιεργούμενων ειδών, για τις δε μονάδες ζωικής παραγωγής, εντός του έτους εκτροφής ή εφόσον πρόκειται για μονάδες παρασκευής, εντός της παρασκευαστικής περιόδου.

Σε περίπτωση που μία μονάδα παρασκευάζει για δικό της λογαριασμό ή για λογαριασμό τρίτου, συμπεριλαμβανομένων ιδίως μονάδων που ασκούν δραστηριότητες συσκευασίας ή/και ανασυσκευασίας παρόμοιων προϊόντων ή μονάδων που συμμετέχουν στη σήμανση ή/και εκ νέου σήμανση αυτών των προϊόντων, πρέπει να παρουσιάζει τις εγκαταστάσεις που χρησιμοποιούνται για την παραλαβή, τη μεταποίηση, τη συσκευασία, τη σήμανση και την αποθήκευση γεωργικών προϊόντων πριν και μετά την πραγματοποίηση των εργασιών καθώς και τις διαδικασίες μεταφοράς των προϊόντων.

#### **ΑΡΘΡΟ 8 : ΕΠΙΤΗΡΗΣΗ ΚΑΙ ΑΝΑΝΕΩΣΗ**

- 8.1 Η EUROCERT πραγματοποιεί κατά την περίοδο ισχύος του Πιστοποιητικού κι εντός της καλλιεργητικής περιόδου, επιτήρηση της πλήρους και συνεχούς εφαρμογής των κανόνων βιολογικής παραγωγής της πιστοποιημένης επιχείρησης για να διασφαλίσει την συνεχή συμμόρφωση στους Κανονισμούς.
- 8.2 Η επιτήρηση, σε όλες τις περιπτώσεις, εξαιρουμένων των επιχειρήσεων χονδρικής πώλησης που διακινούν μόνο προσυσκευασμένα προϊόντα και των επιχειρήσεων που πωλούν στον τελικό καταναλωτή ή χρήστη, γίνεται με την διενέργεια ετήσιων Επιθεωρήσεων Επιτήρησης, και η ημερομηνία πραγματοποίησής της γίνεται εντός μηνός από την πρώτη ενημέρωση του πελάτη.
- 8.3 Η πιστοποιημένη επιχείρηση οφείλει να ενημερώσει εγγράφως όταν υπάρχουν αλλαγές στην οργανωτική της δομή ή στην τεκμηρίωση (αλλαγές στην οργανωτική δομή, αλλαγή εκπροσώπου για θέματα πιστοποίησης, αλλαγή τοποθεσίας εγκατάστασης, επέκταση δραστηριοτήτων ή παύση παραγωγής, αλλαγή στον κύριο μηχανολογικό εξοπλισμό κ.λ.π), που θα μπορούσαν να αλλάξουν την δομή και τις διαδικασίες της που ήταν σε εφαρμογή κατά την διάρκεια της τελευταίας επιθεώρησης.
- Επίσης η γεωργική εκμετάλλευση πρέπει να ενημερώνει την EUROCERT σε περίπτωση μη εγκεκριμένων προϊόντων σε προϊόντα βιολογικής καλλιέργειας της από την πιστοποίηση.

Η EUROCERT βάσει της διαδικασίας ανάλυσης κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 38, παράγραφος 2. στοιχεία α) έως και ι) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 εκτελεί πρόσθετες επιθεωρήσεις ελέγχου, σε ποσοστό 10% επί των συμβεβλημένων επιχειρηματιών, αιφνιδιαστικές επιθεωρήσεις ελέγχου, σε ποσοστό 10% επί του συνόλου των ετήσιων ελέγχων και των πρόσθετων επιθεωρήσεων και προβαίνει



στη λήψη δείγματος στο 5% των ελεγχόμενων επιχειρήσεων. Η πραγματοποίηση των αιφνιδιαστικών ελέγχων γίνεται χωρίς προειδοποίηση

Η EUROCERT αν συντρέχουν οι παρακάτω λόγοι προβαίνει σε Συμπληρωματικές Επιθεωρήσεις:

- *αν υπάρχει έγγραφη καταγγελία ότι γίνεται κακή χρήση του πιστοποιητικού ή παράπονο από πελάτη*
- *αν συντρέχουν λόγοι επαλήθευσης μη-συμμορφώσεων*
- *αν η εταιρεία με Αίτησή της ζητήσει επέκταση ή αλλαγή του πεδίου του πιστοποιητικού*
- *ενημέρωση από τρίτους ότι υπάρχουν υπολείμματα*
- *αν διαπιστωθεί μη-συμμόρφωση μεμονωμένου παραγωγού ή επιχείρησης με τις απαιτήσεις των Κανονισμών 848/2018 ή του Κανονισμού της EUROCERT.*
- *αν υπάρχει έκτακτη ανάγκη (έκρηξη, πυρκαγιά κλπ) που επηρεάζει την εφαρμογή του συστήματος*
- *αν απαιτηθεί από την επιτροπή πιστοποίησης της EUROCERT, του ΕΣΥΔ ή της Αρμόδιας Αρχής, η επιχείρηση οφείλει να αποδεχτεί την επιθεώρηση από την EUROCERT*

8.4 Η EUROCERT διενεργεί δειγματοληψίες σε ζωικούς και φυτικούς ιστούς, για τον έλεγχο των προϊόντων, την ανίχνευση απαγορευμένων για τη βιολογική παραγωγή προϊόντων κι αν εφαρμόζονται μέθοδοι παραγωγής ασυμβίβαστες με τους κανόνες της βιολογικής παραγωγής βάσει της οδηγίας 2000/63/ΕΚ και του προτύπου ISO EN/IEC 17025. Τα δείγματα αποστέλλονται σε διαπιστευμένο εργαστήριο. Ο πελάτης μπορεί να παρευρίσκεται στην λήψη δείγματος ή όχι. Τα αποτελέσματα κοινοποιούνται στον πελάτη.

Οι αναλύσεις αυτές πραγματοποιούνται σε ποσοστό 5% των ελεγχόμενων επιχειρηματιών και βασίζεται σε ανάλυση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 38, παράγραφος 2. στοιχεία α) έως και ι) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848

Τα κριτήρια, βάσει των οποίων καταρτίζεται το πρόγραμμα των δειγματοληψιών είναι 1) Τα αποτελέσματα των προηγούμενων ελέγχων, 2) Την ποσότητα των παραγόμενων προϊόντων, 3) Τον κίνδυνο ανάμειξης προϊόντων, 4) Νέες εντάξεις παραγωγών στο σύστημα ελέγχου, 5) Τύπος και αξία προϊόντων, 6) Απότομη αύξηση παραγωγής, 7) Παράπονα/καταγγελίες, 8) Υποψίες για παραβάσεις και παρατυπίες, (εγχειρίδιο ανάλυσης επικινδυνότητας για συμπληρωματικές επιθεωρήσεις και δειγματοληψίες)

8.5 Η επιχείρηση δύο μήνες πριν την λήξη του Πιστοποιητικού Προϊόντος μπορεί να ζητήσει την μη ανανέωσή του.

8.6 Στην αντίθετη περίπτωση και εφόσον δεν έχει ζητηθεί η διακοπή του Πιστοποιητικού διενεργείται πάντα η Επιθεώρηση Επιτήρησης πριν από το τέλος της περιόδου ισχύος του πιστοποιητικού. Η διαδικασία που τηρείται κατά την ανανέωση είναι η ίδια με αυτή της πρώτης επιθεώρησης. Γίνεται πλήρης έλεγχος

της τεκμηρίωσης και της εφαρμογής στις εγκαταστάσεις και στα αγροτεμάχια της επιχείρησης.

**ΑΡΘΡΟ 9 : ΕΠΕΚΤΑΣΗ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ**

9.1 Για την επέκταση του πεδίου εφαρμογής, η επιχείρηση θα πρέπει να υποβάλλει Αίτηση και την σχετική τεκμηρίωση στην EUROCERT. Ανάλογα με την περίπτωση διενεργείται είτε έκτακτη Επιθεώρηση είτε συνδυάζεται μαζί με την ετήσια επιθεώρηση επιτήρησης.

9.2 Η διεκπεραίωση της υπόθεσης ακολουθεί το άρθρο 7 και εκδίδεται νέο Πιστοποιητικό.

**ΑΡΘΡΟ 10 : ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ, ΔΙΑΚΟΠΗ ΚΑΙ ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ**

10.1 Η Επιχείρηση μπορεί να ζητήσει να αποποιηθεί την χρήση του Πιστοποιητικού με έγγραφη ειδοποίηση. Σε αυτήν την περίπτωση επιστρέφει τα πρωτότυπα πιστοποιητικά και διακόπτει την χρήση του Λογότυπου της EUROCERT.

10.2 Μετά την ανάκληση της πιστοποίησης υποχρεούται να διακόψει εντός το πολύ μίας εβδομάδας κάθε χρήση και διαφήμιση του πιστοποιητικού και του λογότυπου.

10.3 Στην περίπτωση της οριστικής ανάκλησης η επιχείρηση διαγράφεται από το Μ.Π.Γ.Ε, και ανακοινώνεται η διαγραφή στην Αρμόδια Αρχή.

10.4 Η Επιχείρηση δεσμεύεται να διακόψει την χρήση του Λογότυπου εάν λήξει ο χρόνος ισχύος του Πιστοποιητικού.

10.5 Η Επιχείρηση υποχρεούται να ζητά την σύμφωνη γνώμη της EUROCERT για τον τρόπο που θα χρησιμοποιήσει τον Λογότυπο σε έγγραφα ή έντυπα ή διαφημιστικό υλικό.

**ΑΡΘΡΟ 11 : ΚΥΡΩΣΕΙΣ**

Η EUROCERT σε εφαρμογή του Παραρτήματος Ι του ΚΑΝ. ΕΕ 2021/279 μπορεί να προβεί σε αναστολή ή/και οριστική ανάκληση των πιστοποιητικών που έχει χορηγήσει και να προβεί σε κυρώσεις.

Σε αναμονή της εφαρμογής του άρθρου 41 του Καν. 848/2018 από την Αρμόδια Αρχή και με βάση τα κριτήρια του άρθρου 8 του Καν. ΕΕ 2021/279 οι Μη Συμμορφώσεις κατατάσσονται ως εξής:

### Μη Συμμόρφωση Ήσσονος

Όταν

- τα μέτρα προφύλαξης είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση είναι αποδοτικοί
- η μη συμμόρφωση δεν θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος
- το σύστημα ιχνηλασιμότητας μπορεί να εντοπίσει το/τα επηρεαζόμενο/-α προϊόν/-τα στην αλυσίδα εφοδιασμού και είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής

### Μη Συμμόρφωση Μείζονος Σημασίας

Όταν

- τα μέτρα προφύλαξης δεν είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση δεν είναι αποδοτικοί
- η μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος
- η επιχείρηση δεν διόρθωσε εγκαίρως μη συμμόρφωση ήσσονος σημασίας
- το σύστημα ιχνηλασιμότητας μπορεί να εντοπίσει το/τα επηρεαζόμενο/-α προϊόν/-τα στην αλυσίδα εφοδιασμού και είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής

### Μη Συμμόρφωση Κρίσιμη

Όταν

- τα μέτρα προφύλαξης δεν είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση δεν είναι αποδοτικοί
- η μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος
- η επιχείρηση δεν διόρθωσε προηγούμενες μείζονος σημασίας περιπτώσεις μη συμμόρφωσης ή αμελεί κατ' επανάληψη να διορθώσει περιπτώσεις μη συμμόρφωσης άλλων κατηγοριών
- το σύστημα ιχνηλασιμότητας δεν παρέχει πληροφορίες για τον εντοπισμό του/των επηρεαζόμενου/-ων προϊόντος/-ων στην αλυσίδα εφοδιασμού και δεν είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής.

Τα μέτρα που επιβάλλονται στους επιχειρηματίες με την έκδοση απόφασης επιβολής κυρώσεων από την EUROCERT σε περιπτώσεις μη συμμορφώσεων έχουν ως εξής:

Για την Μη Συμμόρφωση **Ήσσονος** Σημασίας:

- Υποβολή, από την επιχείρηση, σχεδίου δράσης εντός καθορισμένης προθεσμίας για τη διόρθωση της μη συμμόρφωσης

Για την Μη Συμμόρφωση **Μείζονος** Σημασίας:

- Απαγόρευση μνείας βιολογικής παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου κύκλου παραγωγής (επηρεαζόμενη/-ες καλλιέργεια/-ες ή επηρεαζόμενο/-α ζώο/-α) σύμφωνα με το

άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

- Απαίτηση εφαρμογής νέας περιόδου μετατροπής.
- Περιορισμός του πεδίου εφαρμογής του πιστοποιητικού
- Βελτίωση της εφαρμογής των μέτρων προφύλαξης και των ελέγχων που έχει θέσει σε εφαρμογή η επιχείρηση ώστε να διασφαλιστεί η συμμόρφωση

Για την **Κρίσιμη** Μη Συμμόρφωση:

- Απαγόρευση μνείας βιολογικής παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου κύκλου παραγωγής (επηρεαζόμενη/-ες καλλιέργεια/-ες ή επηρεαζόμενο/-α ζώο/-α) σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.
- Απαγόρευση διάθεσης στο εμπόριο προϊόντων με μνεία βιολογικής παραγωγής για ένα συγκεκριμένο χρονικό διάστημα σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/84.
- Απαίτηση εφαρμογής νέας περιόδου μετατροπής.
- Περιορισμός του πεδίου εφαρμογής του πιστοποιητικού.
- Αναστολή του πιστοποιητικού.
- Ανάκληση του πιστοποιητικού

Στην περίπτωση που ανιχνεύονται μη επιτρεπόμενα προϊόντα και ουσίες σε ένα αγροτεμάχιο ενός επιχειρηματία, η EUROCERT προβαίνει σε έλεγχο προκειμένου να διερευνηθεί αν πρόκειται για χρήση από την πλευρά του επιχειρηματία ή επιμόλυνση. Αν από την αξιολόγηση προκύψει ότι η ανίχνευση οφείλεται σε χρήση μη επιτρεπόμενων ουσιών από τον επιχειρηματία, σε όλα τα αγροτεμάχια στα οποία καλλιεργείται το ίδιο φυτικό είδος. Ο επιχειρηματίας μπορεί να υποβάλει τεκμηριωμένη ένσταση στην EUROCERT κατά της απόφασης του προηγούμενου εδαφίου. Στην περίπτωση αυτή, δύναται να διενεργηθεί δειγματοληψία από την EUROCERT σε όλα τα αγροτεμάχια του επιχειρηματία στα οποία καλλιεργείται το ίδιο φυτικό είδος, με πληρωμή του κόστους των αναλύσεων από τον μη συμμορφούμενο επιχειρηματία, προκαταβολικά.

Προκειμένου η EUROCERT να αξιολογήσει εάν η ανίχνευση των απαγορευμένων προϊόντων οφείλεται σε επιμόλυνση αξιολογεί τα παρακάτω στοιχεία. α) Το είδος των γειτονικών καλλιεργειών β) Το είδος και την συγκέντρωση των ανιχνεύσιμων δραστικών ουσιών γ) Το χρόνο δειγματοληψίας δ) Την επαρκή αιτιολόγηση από τον επιχειρηματία και ε) Την επάρκεια των δηλωθέντων προληπτικών μέτρων αποφυγής κινδύνων επιμόλυνσης σύμφωνα άρθρο 9 παρ. 6 και άρθρο 28 του Καν. 848/2018

Στην περίπτωση που ανιχνεύονται σε ένα αγροτεμάχιο μη επιτρεπόμενα προϊόντα και ουσίες σε τιμές μεγαλύτερες των μεγίστων επιτρεπόμενων σε συμβατικές καλλιέργειες τιμών υπολειμμάτων (MRL) ή η χρήση τους απαγορεύεται στη συμβατική γεωργία για τη συγκεκριμένη καλλιέργεια, η EUROCERT ενημερώνει άμεσα και χωρίς καμία καθυστέρηση, μετά την έκδοση των εργαστηριακών αναλύσεων, με ταυτόχρονη κοινοποίηση στην Αρμόδια Αρχή.

Η EUROCERT μετά από κάθε έλεγχο: α) Συντάσσει έκθεση ελέγχου, στην οποία καταγράφονται τα αποτελέσματα του ελέγχου, οι διατάξεις του Καν. ΕΕ 848/2018 και τους εκτελεστικούς και κατ' εξουσιοδότηση Κανονισμούς του Καν. ΕΕ 848/2018 που τυχόν

παραβιάζονται και οι αντίστοιχες κυρώσεις. Στην έκθεση ελέγχου, ο επιχειρηματίας δύναται να διατυπώσει τις τυχόν αντιρρήσεις του για τα αποτελέσματα του ελέγχου, καθώς και τις τυχόν επιφυλάξεις του σχετικά με τις διαπιστωθείσες μη συμμορφώσεις και την συνυπογράφει. Η έκθεση ελέγχου τηρείται από την EUROCERT και ένα αντίγραφό της παραδίδεται στον ελεγχόμενο. β) Εξετάζει εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών από τη διενέργεια του ελέγχου, τις τυχόν διατυπωμένες αντιρρήσεις ή/και επιφυλάξεις του επιχειρηματία και τον καλεί εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών να καταθέσει τυχόν υποστηρικτικά έγγραφα και δικαιολογητικά. γ) Εκδίδει εντός δεκαπέντε (15) εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία διεξαγωγής των ελέγχων, απόφαση συμμόρφωσης/μη συμμόρφωσης με αναγραφή των διαπιστωμένων μη συμμορφώσεων, την οποία αποστέλλει στον επιχειρηματία. δ) Σε περίπτωση έκδοσης απόφασης μη συμμόρφωσης για ένα επιχειρηματία από την EUROCERT ή από την Αρμόδια Αρχή

Ο επιχειρηματίας εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από την ημέρα παραλαβής της απόφασης μη συμμόρφωσης αποστέλλει στην EUROCERT τις απαραίτητες διορθώσεις που πρόκειται να πραγματοποιήσει, καθώς και τις απαιτούμενες διορθωτικές ενέργειες που προτείνει με καθορισμένο χρονοδιάγραμμα υλοποίησης. Η EUROCERT αξιολογεί τις προτεινόμενες διορθώσεις και διορθωτικές ενέργειες εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από τη λήψη τους, και εφόσον αυτές κριθούν αποδεκτές, αναλαμβάνει την επίβλεψη υλοποίησής τους, εντός του καθορισμένου από τον επιχειρηματία χρονοδιαγράμματος υλοποίησης. Αν οι διορθώσεις και οι διορθωτικές ενέργειες δεν γίνουν αποδεκτές καθώς επίσης και στην περίπτωση που ο επιχειρηματίας δεν τις αποστείλει, η EUROCERT επιβάλλει στον επιχειρηματία τις απαραίτητες διορθώσεις, καθώς και τις κατάλληλες διορθωτικές ενέργειες και καθορίζει τον χρόνο υλοποίησής τους.

Αν ο επιχειρηματίας αποτύχει να υλοποιήσει τις διορθώσεις ή/και τις διορθωτικές ενέργειες εντός του καθορισμένου χρονικού διαστήματος, αυτό θεωρείται υποτροπή της συγκεκριμένης μη συμμόρφωσης

#### 11.1 Μέτρα που πρέπει να ληφθούν σε περιπτώσεις υποψίας για μη συμμορφώσεις

Όταν ο επιχειρηματίας πιστεύει ή έχει υπόνοιες ότι ένα προϊόν που έχει παραγάγει, παρασκευάσει, εισαγάγει ή παραλάβει από άλλον επιχειρηματία, δεν είναι σύμφωνο με τους κανόνες βιολογικής παραγωγής, κινεί διαδικασίες είτε για να αφαιρέσει από το εν λόγω προϊόν κάθε αναφορά στην μέθοδο βιολογικής παραγωγής είτε για να διαχωρίσει και να ταυτοποιήσει το προϊόν. Μπορεί να το μεταποιήσει ή να το συσκευάσει ή να το διαθέσει στην αγορά μόνον αφού εξαλειφθούν οι αμφιβολίες, εκτός εάν το προϊόν διατεθεί στην αγορά χωρίς αναφορά στη μέθοδο βιολογικής παραγωγής. Εάν υπάρχει παρόμοια αμφιβολία, ο επιχειρηματίας ενημερώνει άμεσα την EUROCERT ή την αρχή ελέγχου.

Έτσι σ' εφαρμογή των προβλεπόμενων του άρθρου 27 του Καν.(ΕΕ) 2018/848 η επιχείρηση: α) ταυτοποιεί και διαχωρίζει το οικείο προϊόν β) εξετάζει εάν η υπόνοια μπορεί να τεκμηριωθεί γ) δεν διαθέτει το εν λόγω προϊόν στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή και δεν το χρησιμοποιεί στη βιολογική παραγωγή, εκτός και εάν η υπόνοια μπορεί να εξαλειφθεί δ) εφόσον η υπόνοια τεκμηριώνεται ή δεν μπορεί να εξαλειφθεί, ενημερώνει

αμέσως την εκάστοτε αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την οικεία αρχή ελέγχου ή τον οικείο φορέα ελέγχου παρέχοντας τα κατά περίπτωση διαθέσιμα στοιχεία· ε) συνεργάζεται πλήρως με τη σχετική αρχή ή τον σχετικό φορέα ελέγχου κατά την επαλήθευση και τον προσδιορισμό των λόγων για την εικαζόμενη μη συμμόρφωση με την οικεία αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση.

Τα διαδικαστικά στάδια που πρέπει να ακολουθεί η επιχείρηση σε περίπτωση υπόνοιας μη συμμόρφωσης λόγω της παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών

1. Για να εξεταστεί κατά πόσον η υπόνοια μπορεί να τεκμηριωθεί σύμφωνα με το άρθρο 28 παράγραφος 2 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, η επιχείρηση λαμβάνει υπόψη τα ακόλουθα στοιχεία:

α) όταν η υπόνοια μη συμμόρφωσης αφορά εισερχόμενο βιολογικό ή υπό μετατροπή προϊόν, η επιχείρηση εξετάζει αν: i) οι πληροφορίες που περιλαμβάνονται στην ετικέτα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος συμφωνούν με τα στοιχεία των συνοδευτικών εγγράφων· ii) οι πληροφορίες που περιλαμβάνονται στο πιστοποιητικό που παρασχέθηκε από τον προμηθευτή αφορούν πράγματι το προϊόν που αγοράστηκε·

β) όταν υπάρχει υπόνοια ότι η παρουσία των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών οφείλεται σε αιτία για την οποία την ευθύνη έχει η επιχείρηση, η επιχείρηση εξετάζει κάθε πιθανή αιτία της παρουσίας των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών.

2. Όταν η επιχείρηση ενημερώνει κατά περίπτωση, την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου σύμφωνα με το άρθρο 28 παράγραφος 2 στοιχείο δ) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 σχετικά με τεκμηριωμένη υπόνοια ή όταν η υπόνοια δεν μπορεί να αποκλειστεί, η επιχείρηση παρέχει, κατά περίπτωση και εφόσον είναι διαθέσιμα, τα ακόλουθα στοιχεία:

α) πληροφορίες και έγγραφα σχετικά με τον προμηθευτή (δελτίο αποστολής, τιμολόγιο, πιστοποιητικό του προμηθευτή, πιστοποιητικό ελέγχου βιολογικών προϊόντων)

β) την ιχνηλασιμότητα του προϊόντος με την ταυτοποίηση παρτίδας, την ποσότητα των αποθεμάτων και την ποσότητα των προϊόντων που πωλήθηκαν

γ) εργαστηριακά αποτελέσματα, από διαπιστευμένο εργαστήριο κατά περίπτωση και εφόσον είναι διαθέσιμα

δ) το φύλλο δειγματοληψίας στο οποίο αναγράφονται ο χρόνος, ο τόπος και η μέθοδος που χρησιμοποιήθηκε για τη λήψη του δείγματος

ε) κάθε πληροφορία σχετικά με τυχόν υπόνοιες που είχαν ανακύψει στο παρελθόν σε σχέση με το συγκεκριμένο μη εγκεκριμένο προϊόν ή τη συγκεκριμένη μη εγκεκριμένη ουσία

στ) κάθε άλλο σχετικό έγγραφο για την αποσαφήνιση της υπόθεσης.

Η αρχή ελέγχου ή η EUROCERT μπορεί να απαιτήσει να μην διατεθεί το προϊόν στην αγορά με ενδείξεις βιολογικής παραγωγής μέχρι να βεβαιωθεί, βάσει των πληροφοριών που λαμβάνει από τον επιχειρηματία ή από άλλες πηγές, ότι δεν υπάρχουν πλέον αμφιβολίες.

Όταν η EUROCERT ή η αρχή ελέγχου έχει βάσιμες υπόνοιες ότι ένας επιχειρηματίας προτίθεται να διαθέσει στην αγορά προϊόν που δεν είναι σύμφωνο με τους κανόνες βιολογικής παραγωγής αλλά φέρει ένδειξη βιολογικού τρόπου παραγωγής, η αρχή ελέγχου ή η EUROCERT μπορεί να ζητήσει από τον επιχειρηματία να μην διαθέσει προσωρινά το προϊόν στην αγορά με αυτή την ένδειξη, για χρονικό διάστημα που ορίζει η εν λόγω αρχή ή η EUROCERT. Πριν λάβει αυτή την απόφαση, η αρχή ελέγχου ή η EUROCERT δίνει στον επιχειρηματία την δυνατότητα να διατυπώσει τις παρατηρήσεις του. Η απόφαση αυτή

συμπληρώνεται με την υποχρέωση να αφαιρεθεί από το προϊόν κάθε αναφορά στην βιολογική μέθοδο παραγωγή, εάν η αρχή ελέγχου ή η EUROCERT έχει τη βεβαιότητα ότι το προϊόν δεν ικανοποιεί τις απαιτήσεις της βιολογικής παραγωγής.

Εάν όμως η υπόνοια δεν επιβεβαιωθεί εντός της ορισθείσας προθεσμίας, η ανωτέρω απόφαση ακυρώνεται το αργότερο μέχρι τη λήξη της προθεσμίας. Ο επιχειρηματίας συνεργάζεται πλήρως με την αρμόδια αρχή ή την EUROCERT για να εξαλειφθεί η υπόνοια.

Όταν διαπιστώνεται μη συμμόρφωση όσον αφορά τις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού, η EUROCERT ή η αρχή ελέγχου μεριμνά ώστε να μη γίνεται μνεία της βιολογικής μεθόδου παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της παρτίδας ή του κύκλου παραγωγής που θίγονται από την παρατυπία αυτήν, εφόσον το μέτρο αυτό είναι ανάλογο με τη σημασία της παραβίασθεις υποχρέωσης και τη φύση και τις ιδιαίτερες περιστάσεις των παράτυπων δραστηριοτήτων. Όταν διαπιστώνεται μη συμμόρφωση με παρατεταμένο αποτέλεσμα, η EUROCERT ή η αρχή ελέγχου απαγορεύει στην ενεχόμενη επιχείρηση να εμπορεύεται προϊόντα με μνεία της βιολογικής μεθόδου παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση, για περίοδο που θα συμφωνείται με την αρμόδια αρχή του κράτους μέλους.

Τα στοιχεία που αφορούν μη συμμόρφωση οι οποίες θίγουν τη βιολογική ιδιότητα ενός προϊόντος γνωστοποιούνται πάραυτα μεταξύ των σχετικών φορέων ελέγχου, αρχών ελέγχου, αρμόδιων αρχών και κρατών μελών και, εφόσον ενδείκνυται, στην Επιτροπή. Το επίπεδο της κοινοποίησης εξαρτάται από τη σοβαρότητα και την έκταση της διαπιστούμενης μη συμμόρφωσης.

**11.2 Μέτρα που πρέπει να ληφθούν σε περιπτώσεις καταγγελιών από άλλα Κράτη Μέλη μέσω του συστήματος OFIS άρθρο 9 Καν. 279/2021**

Όταν η EUROCERT λάβει εντολή από την αρχή ελέγχου για τη διερεύνηση υπόθεσης Μη Συμμόρφωσης, που έχει προέλθει από καταγγελία μέσω του συστήματος OFIS, εντός 15 ημερών αποστέλλει έκθεση στην Αρμόδια Αρχή, με τις ενέργειες που έχει πραγματοποιήσει και τα κατάλληλα διορθωτικά μέτρα που έχει λάβει, σύμφωνα με το υπόδειγμα OFIS του Παραρτήματος II του Καν. 279/2021.

**ΑΡΘΡΟ 12 : ΜΕΤΑΒΟΛΕΣ - ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΕΙΣ**

12.1 Στην περίπτωση που υπάρχουν αλλαγές ή μεταβολές τόσο στους Κανονισμούς όσο και στην διαδικασία πιστοποίησης, η EUROCERT ενημερώνει αμέσως και εγγράφως την Επιχείρηση που έχει το δικαίωμα ή να αποποιηθεί το Πιστοποιητικό ή να συνεχίσει την χρήση του. Στην δεύτερη περίπτωση θα πρέπει να προσαρμοστεί στα νέα δεδομένα μέσα σε συγκεκριμένο χρονικό όριο που θα καθορίσει η EUROCERT. Η επαλήθευση της προσαρμογής της επιχείρησης στις νέες απαιτήσεις θα διαπιστωθεί με Ειδική Επιθεώρηση που θα γίνει και η επιχείρηση θα πρέπει να επωμισθεί το κόστος.

**ΑΡΘΡΟ 13 : ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ**

- 13.1 Η επιχείρηση μπορεί να προσφύγει κατά αποφάσεων των Οργάνων της EUROCERT εγγράφως μέσα σε τριάντα μέρες από την κοινοποίηση προς αυτήν της απόφασης. Η προσφυγή εξετάζεται και η απάντηση θετική ή αρνητική δίδεται εγγράφως και πλήρως αιτιολογημένη μέσα σε τρεις μήνες από την ημερομηνία λήψης της προσφυγής.
- 13.2 Κάθε διαφορά που θα προκύπτει θα λύνεται από διαιτητικό δικαστήριο σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις του Κώδικα Πολιτικής Δικονομίας. Η απόφαση του δικαστηρίου είναι οριστική δεν υπόκειται σε ένδικο μέσο και είναι αμέσως εκτελεστή.

**ΑΡΘΡΟ 14 : ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

- 14.1 Πριν από την χορήγηση του Πιστοποιητικού η επιχείρηση θα πρέπει να έχει καταβάλει το συνολικό κόστος της επιθεώρησης.
- 14.2 Μετά τη χορήγηση του Πιστοποιητικού και από το επόμενο της πιστοποίησης έτος, η Επιχείρηση θα πρέπει να καταβάλλει το συνολικό ετήσιο κόστος αμέσως πριν την επιθεώρηση επιτήρησης, το οποίο και περιλαμβάνει το ετήσιο κόστος και το κόστος της επιθεώρησης επιτήρησης.
- 14.3 Το συνολικό κόστος της επιθεώρησης λαμβάνεται ως το ποσό που έχει συμφωνηθεί με την εταιρία.
- 14.4 Η EUROCERT μπορεί να προβεί σε διακοπή της σύμβασης με τον επιχειρηματία αν αυτός δεν εκπληρώνει τις οικονομικές του υποχρεώσεις σύμφωνα με τους όρους της σύμβασης ελέγχου και πιστοποίησης μετά από δύο συνεχόμενες έγγραφες ειδοποιήσεις της EUROCERT που απέχουν η πρώτη από την δεύτερη τουλάχιστον δεκαπέντε (15) ημερολογιακές ημέρες και που έχουν γίνει με απόδειξη, η δεύτερη ειδοποίηση λαμβάνει χώρα τουλάχιστον εξήντα (60) ημερολογιακές ημέρες πριν την λήξη του Πιστοποιητικού του επιχειρηματία του Παραρτήματος VI του Κανονισμού Καν. 848/2018. Στην περίπτωση που η EUROCERT δεν προβεί στη διακοπή της σύμβασής της με τον επιχειρηματία, θεωρείται ότι αναλαμβάνει με ευθύνη της τη συνέχιση της παροχής των υπηρεσιών του ελέγχου και πιστοποίησης προς το εν λόγω επιχειρηματία, με ρύθμιση ή/και πίστωση του κόστους των παρεχόμενων υπηρεσιών της.