

**欧盟委员会实施条例（欧盟）2021/279****2021年2月22日****为执行欧洲议会和理事会关于确保有机生产的可追溯性和合规性以及有机产品标签的控制和其他措施  
的第2018/848号条例（欧盟）制定详细规则****(与欧洲经济区有关的文本)**

欧洲委员会。

考虑到《欧洲联盟运作条约》，

考虑到欧洲议会和理事会2018年5月30日关于有机生产和有机产品标签并废除理事会第834/2007号条例<sup>(1)</sup>的(EU)2018/848号条例，特别是其中第28(3)(a)、29(8)(a)、30(8)、32(5)、36(4)、38(9)、41(5)和43(7)条，

鉴于此。

- (1) (欧盟)2018/848号条例第三章规定了经营者的一般生产规则，包括避免出现非授权产品和物质的预防措施以及出现非授权产品或物质时应采取的措施。为了确保执行该条例的统一条件，应规定一些补充规则。
- (2) 考虑到经营者必须采取的预防措施的重要性，以避免（欧盟）2018/848号法规第28条中提到的非授权产品和物质的存在，在经营者怀疑由于非授权产品或物质的存在，打算作为有机产品或转换产品使用或销售的产品不符合（欧盟）2018/848号法规时，制定应遵循的程序步骤和提供相关文件是适当的。
- (3) 为了确保在有机产品或转换产品中存在非授权产品或物质的情况下，整个欧盟对（欧盟）2018/848号法规第29(1)(a)条所述的官方调查采取统一的方法，应制定涵盖开展官方调查时应确定的要素、官方调查的预期结果以及最低报告义务等方面的进一步规则。
- (4) (欧盟)2018/848号条例第四章规定了与有机产品和转换产品的标签有关的具体规定。为了确保执行该条例的统一条件，应就标签上某些指示的位置和外观制定一些补充规则。
- (5) 条例（欧盟）2018/848第五章规定了运营商和运营商集团的认证规则。为了确保执行该条例的统一条件，应制定一些关于运营商集团认证的额外规则。
- (6) 为了提高内部控制（ICS）系统的效率和可负担的运营成本，规定一个运营商集团的最大规模是合适的。通过设定这一限制，预计ICS可以通过内部控制和必要的培训，确保集团所有成员遵守（欧盟）2018/848号条例。此外，主管当局或在适当情况下，对集团进行认证的控制当局或控制机构可以重新检查合理数量的成员。对规模的限制将为更新成员名单、迅速和定期与管制当局或管制机构交换信息提供额外保障，并确保实施适当的措施。然而，最大的规模应考虑到，一个运营商集团应该能够产生足够的资源，以建立一个高效的ICS，依靠合格的工作人员。

<sup>(1)</sup> OJ L 150, 14.6.2018, p. 1.

- (7) 为了提供遵守规定的证据，并允许交流信息和分享知识，应规定一组经营者为ICS目的必须保持的文件和记录清单。
- (8) 综合监控系统应构成对一组操作人员进行认证的基础。因此，应要求ICS管理人员将最重要的问题告知主管部门，或在适当情况下告知提供证书的控制部门或控制机构，如怀疑不符合规定、暂停或撤销成员资格以及任何禁止将产品作为有机产品或转换产品投放市场的规定。
- (9) 第2018/848号条例（欧盟）第六章规定了官方控制和其他官方活动的规则。为了确保执行该条例的统一条件，应制定一些补充规则。
- (10) 为了确保成员国当前国家控制体系的连续性，应制定关于官方控制和抽样的最低百分比的规则。
- (11) 为了消除成员国目前在应用国家措施目录方面的巨大差异，应建立一个共同的措施目录模板，并提供关于不合规行为分类和适当措施的进一步指导。
- (12) 关于任何影响有机产品或转换产品完整性的不合规嫌疑或任何已确定的不合规行为的信息应尽可能直接有效地在成员国和委员会之间共享，主要是为了让所有相关主管部门按照（欧盟）2018/848号条例第29（1）和（2）条、第41（1）、（2）和（3）条以及第42条的要求开展正式调查并适用必要的措施。此外，还应该规定分享该信息的细节和程序，包括有机农业信息系统的功能。在这种情况下，本条例还应该明确，如果控制当局或控制机构发现任何影响有机产品或转换产品完整性的怀疑或确定的不合规行为，应毫不拖延地将此类信息移交给其主管当局。最后，本条例应规定管制当局和管制机构至少应与其他管制当局和管制机构及其主管当局分享哪些信息，并规定主管当局有义务采取适当措施，建立成文程序，以便在其境内进行这种信息交流。
- (13) 在第三国经营的符合理事会条例（EC）No 834/2007<sup>(2)</sup>和委员会条例（EC）No 889/2008<sup>(3)</sup>和（EC）No 1235/2008<sup>(4)</sup>的经营者团体，其成员数量可能大大高于本条例规定的最大规模。建立符合这一新要求的运营商集团可能意味着要对建立相应的法律实体、综合监控系统和控制当局或控制机构认证的必要因素进行具体调整。因此，应该为这些经营者群体规定一个从2022年1月1日起最长3年的过渡期，以允许他们进行必要的调整，以符合新的最大规模。
- (14) 与国家措施目录有关的要求可能意味着要改变成员国迄今为止根据（EC）No 834/2007和（EC）No 889/2008条例制定的现有国家措施目录。因此，对于这些现有的国家措施目录，应该为所有成员国提供一个从2022年1月1日起最长1年的过渡期，以允许它们进行必要的改进或替换其国家措施目录，以符合新的要求。

(2) 2007年6月28日理事会条例（EC）第834/2007号，关于有机生产和有机产品的标签，并废除条例（EEC）第2092/91号（OJ L 189, 20.7.2007, 第1页）。

(3) 2008年9月5日的委员会条例（EC）No 889/2008规定了关于有机生产和有机产品标签的理事会条例（EC）No 834/2007在有机生产、标签和控制方面的实施细则（OJ L 250, 18.9.2008, p. 1）。

(4) 2008年12月8日欧盟委员会第1235/2008号条例规定了执行理事会第834/2007号条例的详细规则，涉及从第三国进口有机产品的安排（OJ L 334, 12.12.2008, 第25页）。

(15) 为保证清晰度和法律确定性，本条例应自第2018/848号条例（欧盟）适用之日起适用。

(16) 本条例中规定的措施符合有机生产委员会的意见。

已通过该条例。

## 第一条

### 在怀疑存在非授权产品或物质而导致不符合规定的情况下，经营者应采取的程序步骤

1. 为了检查该怀疑是否可以根据（欧盟）2018/848号条例第28(2)(b)条得到证实，经营者应考虑到以下因素。
  - (a) 如果怀疑不符合规定的情况涉及进厂的有机产品或转换产品，操作者应检查是否：
    - (i) 有机产品或转换产品的标签上的信息与所附文件上的信息相一致。
    - (ii) 供应商提供的证书上的信息与实际购买的产品有关。
  - (b) 如果怀疑非授权产品或物质存在的原因在经营者的控制之下，经营者应检查非授权产品或物质存在的任何可能原因。
2. 当经营者根据（欧盟）2018/848号法规第28条第2款（d）项的规定向主管部门或适当情况下的管制部门或管制机构通报已证实的怀疑或无法消除的怀疑时，经营者应在相关情况下提供以下内容。
  - (a) 关于供应商的信息和文件（送货单、发票、供应商的证书、有机产品的检验证书（COI））。
  - (b) 产品的可追溯性，包括批次标识、库存数量和销售产品的数量。
  - (c) 实验室结果，在相关和可用的情况下，由经认可的实验室提供。
  - (d) 采样表，详细说明取样的时间、地点和方法。
  - (e) 关于以前对该特定非授权产品或物质的任何怀疑的信息。
  - (f) 澄清案件的每一份其他相关文件。

## 第二条

### 官方调查的方法

1. 在不影响（欧盟）2018/848号条例第38条第2款的情况下，在进行该条例第29条第1款(a)项所述的正式调查时，主管当局或在适当情况下，控制机构或控制当局应至少确定以下内容。
  - (a) 有关有机产品或转换产品的名称、批次标识、所有权和实际位置。
  - (b) 有关产品是否仍作为有机产品或转换产品投放市场或用于有机生产。
  - (c) 目前非授权产品或物质的类型、名称、数量和其他相关信息。

- (d) 在生产、准备、储存或销售的哪个阶段，以及在哪些地方检测到了非授权产品或物质，特别是对于植物生产，样品是在收获前还是收获后采集的。
  - (e) 供应链上的其他经营者是否受到影响。
  - (f) 以前对有关的有机产品或转换产品和经营者进行的官方调查的结果。
2. 应采用适当的方法和技术进行正式调查，包括欧洲议会和理事会第2017/625号条例（欧盟）第14条和第137条第3款中提到的方法和技术<sup>(5)</sup>。
3. 正式调查至少应在以下方面得出结论：
- (a) 有机和转换产品的完整性。
  - (b) 非授权产品或物质的来源和存在的原因。
  - (c) (欧盟)2018/848号条例第29(2)(a)、(b)和(c)条中规定的内容。
4. 主管当局或在适当情况下，管制当局或管制机构应就每项正式调查起草一份最后报告。该最后报告应包括：
- (a) 根据本条要求的具体内容的记录。
  - (b) 与主管当局、其他管制当局和管制机构以及委员会就该正式调查交换信息的记录。

### 第三条

#### 某些适应症的使用条件

1. (欧盟)2018/848号法规第30(3)条中提到的为植物来源的转化产品提供的说明应出现在。
- (a) 颜色、大小和字体风格不比产品的销售说明更突出，而整个指示应具有相同大小的字母。
  - (b) 与(欧盟)2018/848号条例第32(1)(a)条中提及的管制机构或控制机构的代码号在同一视场。
2. (欧盟)2018/848号条例第32条第1款(a)项中提到的管制机构或控制机构的代码编号指示应与欧盟的有机生产标识出现在同一视域中，在标签中使用该标识。
3. (欧盟)2018/848号法规第32条第2款中提到的产品组成的农业原料的养殖地说明，应紧接在本条第2款中提到的编码下面。

### 第四条

#### 算子群的组成和维度

一组经营者的成员应只登记到一个特定产品的经营者组中，如果该经营者从事与该产品有关的不同活动，也应如此。

经营者群体的最大规模应是2000名成员。

(5) 欧洲议会和理事会2017年3月15日第(EU)2017/625号条例，关于为确保食品和饲料法、动物健康和福利规则、植物健康和植物保护产品的应用而进行的官方控制和其他官方活动，修订欧洲议会和理事会第(EC)999/2001号、(EC)396/2005号、(EC)1069/2009号、(EC)1107/2009号、(EU)1151/2012号、(EU)652/2014号、(EU)2016/429和(EU)2016/2031号条例。欧洲理事会条例(EC)No 1/2005和(EC)No 1099/2009以及理事会指令98/58/EC、1999/74/EC、2007/43/EC、2008/119/EC和

2008/120/EC, 并废除欧洲议会和理事会的条例 (EC) No 854/2004和 (EC) No 882/2004。理事会指令89/608/EEC、89/662/EEC、90/425/EEC、91/496/EEC、96/23/EC、96/93/EC和97/78/EC以及理事会决定92/438/EEC (官方控制条例) (OJ L 95, 7. 4.2017, p. 1).

Translated by IBD Certifications

## 第五条

### 一组操作员的文件和记录

为了内部控制制度（ICS）的目的，运营商集团应保留以下文件和记录。

- (a) 运营商组的成员名单，基于他们对每个成员的注册，并由运营商组的每个成员的以下元素组成。
  - (i) 名称和标识（代码）。
  - (ii) 联系方式。
  - (iii) 登记的日期。
  - (iv) 成员管理的总土地面积，以及它是否是有机、转换或非有机生产单位的一部分。
  - (v) 关于每个生产单位和/或活动的信息：规模、位置，包括可用的地图、产品、转换期开始的日期和产量估计。
  - (vi) 最近一次内部检查的日期以及ICS检查员的姓名。
  - (vii) 主管当局或适当的管制当局或管制机构最后一次进行正式管制的日期，以及检查员的姓名。
  - (viii) 列表的日期和版本。
- (b) 会员与作为法人的运营商集团之间签署的会员协议，其中应包括会员的权利和责任。
- (c) 内部检查报告，由ICS检查员和被检查的经营者群体成员签署，至少包括以下内容。
  - (i) 成员的名称和生产单位或场所的位置，包括进行（欧盟）2018/848号条例第36(1)(a)条所述活动的购买和收集中心。
  - (ii) 内部检查的日期和开始和结束时间。
  - (iii) 检查的结果。
  - (iv) 审计范围/周长。
  - (v) 报告的发布日期。
  - (vi) 内部检查员的名字。
- (d) ICS检查员的培训记录，包括。
  - (i) 培训的日期。
  - (ii) 培训的主题。
  - (iii) 培训师的名字。
  - (iv) 受训者的签名。
  - (v) 在适当情况下，对所获得的知识进行评估。
- (e) 操作员小组成员的培训记录。
- (f) 在ICS管理人员不遵守规定的情况下所采取的措施的记录，其中应包括：
  - (i) 在不遵守规定的情况下应受措施约束的成员，包括那些被暂停、撤销或被要求遵守新转换期的成员。
  - (ii) 确定的不合规行为的文件。
  - (iii) 对措施的后续行动进行记录。

(g) 追踪记录，包括关于数量的信息，在相关的情况下，关于以下活动：

- (i) 购买和分配农业投入，包括小组的植物繁殖材料。
- (ii) 包括收获在内的生产。

Translated by IBD Certifications

- (iii) 储存。
- (iv) 准备。
- (v) 将每个成员的产品运送到联合营销系统。
- (vi) 运营商集团在市场上投放产品。
- (h) 运营商集团与分包商之间的书面协议和合同，包括关于分包活动性质的信息。
- (i) 任命ICS经理。
- (j) 任命ICS检查员以及ICS检查员的名单。

第一段(a)点提到的成员名单应在(a)(i)至(viii)点所列内容的任何修改后由ICS管理人员更新，并应说明是否有任何成员因内部检查或官方控制导致不遵守规定的情况而被暂停或退出。

## 第六条

### 来自ICS经理的通知

综合监控系统管理人应立即将下列信息通知主管部门，或在适当情况下通知控制部门或控制机构：

- (a) 任何可疑的重大和关键的不遵守行为。
- (b) 一个成员或一个生产单位或场所，包括采购和收集中心，暂停或退出集团。
- (c) 禁止将产品作为有机产品或转换产品投放市场的任何禁令，包括有关成员的名称、相关数量和批次标识。

## 第七条

### 控制和抽样的最低百分比

以下关于最低百分比的规则应适用于（欧盟）2018/848号条例第38(4)条所述的官方控制，由每个主管当局或适当的控制当局或控制机构根据不遵守的风险来进行。

- (a) 每年至少有10%的运营商或运营商集团的官方控制应在不事先通知的情况下进行。
- (b) 每年应在（欧盟）2018/848号条例第38(3)条提及的额外控制中至少进行10%的控制。
- (c) 每年应按照（欧盟）2018/848号条例第34（2）条和第35（8）条的规定，对至少5%的经营者（不包括按照该条例第14（h）条豁免的经营者）进行抽查。
- (d) 根据（欧盟）2017/625号条例第14(h)条的规定，每组经营者中至少有2%的成员应每年接受抽查。
- (e) 属于经营者集团成员的经营者中至少有5%，但不少于10个成员，应每年接受重新检查。如果经营者集团有10个或更少的成员，所有成员都应在（欧盟）2018/848号条例第38（3）条所述的合规性核查方面接受控制。



## 第八条

### 在确定不遵守规定的情况下的措施

主管部门可利用本条例附件一规定的统一安排，制定（欧盟）2018/848号条例第41条第4款所述的国家措施目录。

该国家措施目录应至少包括：

- (a) 不符合规定的清单，其中提到了（欧盟）2018/848号条例或根据该条例通过的委托或执行法案的具体规则。
- (b) 将不符合项分为三类：轻微、主要和关键，并至少考虑以下标准。
  - (i) 适用（欧盟）2018/848号条例第28（1）条提及的预防措施和（欧盟）2017/625号条例第9（1）（d）条提及的自身控制。
  - (ii) 对产品的有机或转换状态的完整性的影响。
  - (iii) 追踪系统在供应链中定位受影响产品的能力。
  - (iv) 对主管当局或适当时对管制当局或管制机构以前提出的要求的答复。
- (c) 与不同类别的不遵守行为相对应的措施。

## 第九条

### 信息交流

1. 为了（欧盟）2018/848号条例第43条第1款的目的，主管部门应使用有机农业信息系统（OFIS）和本条例附件二中规定的模板，按照以下规则与委员会和其他成员国交换信息。

- (a) 成员国（通知成员国）应至少在以下情况下通知委员会和相关成员国（被通知的成员国）：1:
  - (i) 当怀疑或确定的不合规行为影响到来自另一成员国的有机产品或转换产品的完整性时。
  - (ii) 当怀疑或确定的不合规行为影响到根据（欧盟）2018/848号条例第45（1）条或第57条从第三国进口的有机或转换产品的完整性。
  - (iii) 当怀疑或确定的不合规行为影响到来自通知成员国的有机产品或转换产品的完整性时，因为它可能对一个或多个被通知的成员国产生影响（警报通知）。
- (b) 在(a)(i)和(ii)点提及的情况下，被通知的一个或多个成员国应在收到通知之日起30个日历日内作出答复，并应告知所采取的行动和措施，包括正式调查的结果，并提供通知成员国所掌握和/或要求的任何其他信息。
- (c) 发出通知的成员国可要求被通知的一个或多个成员国提供任何必要的补充信息。
- (d) 发出通知的成员国应尽快在OFIS中进行必要的登记和更新，包括与本国官方调查结果有关的更新。
- (e) 在(a)(ii)点提到的情况下，当委员会收到成员国的通知时，委员会应通知主管当局，或在相关情况下，通知第三

国的控制当局或控制机构。

Translated by IBD Certifications

2. 除了(欧盟)2017/625号条例第32(b)条提及的信息义务外, 控制当局或控制机构应毫不拖延地将任何影响到有机产品或转换中产品完整性的可疑情况或已确定的不符合规定的情况, 通知根据该条例第4(3)条和第28(1)条或第31条授予其或委托其承担某些官方控制任务或与其他官方活动有关的任务的主管当局。它还应提供该主管当局要求的任何其他信息。

3. 就(欧盟)2018/848号条例第43条第3款而言, 如果运营商或运营商集团和/或其分包商由不同的控制当局或控制机构控制, 这些控制当局和控制机构应交换关于其控制下的业务的相关信息。

4. 就(欧盟)2018/848号条例第43条第3款而言, 如果运营商或运营商集团和/或其分包商改变其控制机构或控制机构, 该运营商和/或有关控制机构或控制机构应毫不拖延地通知主管当局这一变化。

新的控制当局或控制机构应向以前的控制当局或控制机构索取有关经营者或经营者群体的控制文件。原控制机构或控制机构应毫不拖延地向新控制机构或控制机构移交有关经营者或经营者群体的控制档案, 包括(欧盟)2018/848号条例第38(6)条所述的书面记录、认证状况、不符合规定的清单以及原控制机构或控制机构采取的相应措施。

新的控制当局或控制机构应确保以前的控制当局或控制机构的记录中指出的不符合项已经或将由经营者解决。

5. 为了(欧盟)2018/848号条例第43条第3款的目的, 如果经营者或经营者群体接受可追溯性检查和质量平衡检查, 控制当局和控制机构应交换相关信息, 以便最终完成这些检查。

6. 主管当局应采取适当的措施并建立成文的程序, 以便在它们与它们授予或委托某些官方控制任务或与其他官方活动有关的某些任务的控制当局和/或控制机构之间, 以及在这些控制当局和/或控制机构之间交流信息。

## 第十条

### 过渡性规定

1. 第三国的经营者集团在本条例生效之日前遵守(EC)第834/2007号、(EC)第889/2008号和(EC)第1235/2008号条例, 并且在本条例第4条第2款规定的经营者集团的最大规模方面需要进行重要的行政、法律和结构上的改变, 最迟应从2025年1月1日起遵守该规定。

2. 根据第8条制定的国家措施目录最迟应从2023年1月1日起适用。

## 第十一条

### 生效和适用

本条例应在其在《欧洲联盟官方公报》上公布后的第二十天生效。

它将从2022年1月1日起适用。

本条例的全部内容具有约束力，并直接适用于所有成员国。2021年2月22日订于布鲁

塞尔。

*代表委员会 主席*

乌尔苏拉-冯-德尔-莱恩(Ursula VON DER LEYEN)

—

Translated by IBD Certifications

## 附件一

## 为制定和应用第8条所述的国家措施目录作出统一安排

1. 当出现以下一种或多种情况时，主管部门可根据第8条的分类标准，将不遵守规定的情况分为轻微、重大或严重。

(a) 在以下情况下，不遵守规定的情况是轻微的。

(i) 预防措施是相称的和适当的，而且经营者所采取的控制措施是有效的。

(ii) 不符合规定的情况不影响有机产品或转换产品的完整性。

(iii) 追踪系统可以在供应链中找到受影响的产品，并且可以禁止在市场上投放与有机生产有关的产品。

(b) 在以下情况下，不遵守规定的情况就很严重。

(i) 预防措施不相称和不适当，而且经营者所采取的控制措施也不有效。

(ii) 违规行为影响到有机产品或转换产品的完整性。

(iii) 经营者没有及时纠正一个轻微的不合规行为。

(iv) 追踪系统可以在供应链中找到受影响的产品，并且可以禁止在市场上投放与有机生产有关的产品。

(c) 在以下情况下，不遵守规定的情况是至关重要的。

(i) 预防措施不相称和不适当，而且经营者所采取的控制措施也不有效。

(ii) 违规行为影响到有机产品或转换产品的完整性。

(iii) 经营者未能纠正之前的主要不符合项，或多次未能纠正其他类别的不符合项。

(iv) 追踪系统中没有任何信息可以在供应链中找到受影响的产品，因此不可能禁止将产品投放到有机生产的市场。

## 2. 措施

主管当局或在适当情况下，管制当局或管制机构可对所列的各类不遵守规定的情况适度地采取下列一项或多项措施。

不符合规定的类别	衡量标准
小型	经营者在规定的时限内提交关于纠正不遵守行为的行动计划

主要的

根据（欧盟）2018/848号法规第42条第1款，在有关整个批次或生产运行（受影响的作物或动物）的标签和广告中没有提及有机生产

需要新的转换期 证书范围的限

制

Translated by IBD Certifications

	改进预防措施的执行情况以及经营者为确保遵守规定而采取的控制措施
关键	<p>根据（欧盟）2018/848号法规第42条第1款，在有关整个批次或生产运行（受影响的作物或动物）的标签和广告中没有提及有机生产</p> <p>根据（欧盟）2018/848号条例第42（2）条，禁止在特定时期内销售提及有机生产的产品</p> <p>需要新的转换期 对证书范围的限制 暂停证书 撤销证书</p>

Translated by IBD Certifications

## 附件二

## 第9条中提到的OFIS模板

## 1. 疑似或已确定的不遵守行为的标准通知模板

\*第一语言。

第二语言。

**A. 发出通知的成员国。**

1) 国家。

2) 主管部门 - 联系方式。

\*3)通知日期(DD/MM/YYYY)。

\*4)参考资料

**B. 被通知的一个或多个成员国。**

\*1)国家/国家。

2) 主管部门/当局--联系细节。

**C. 产品。**

\*1) 产品的类别。

\*2) 产品/贸易名称。

\*3)原产国。

4) 产品的描述（包装尺寸和形式等）--请附上复印或扫描的封条或标签。

5) 批量的标识（如批号、交货号、交货日期等）。

6) 其他信息。



**D. 可追溯性。**

---

请详细描述完整的供应链。

---

---

1) 生产者--联系方式--主管部门，或在适当情况下，控制部门或控制机构。

2) 原产国的处理器/销售商--联系方式--主管部门，或在适当情况下，控制部门或控制机构。

---

3) 通知国的进口商--联系方式--主管部门或适当的控制部门或控制机构。

---

4) 批发商--联系方式--主管部门，或在适当的情况下，控制部门或控制机构。

---

5) 通知国的零售商或其他经营者，在那里发现了不符合规定的情况 - 联系方式 - 主管部门，或在适当情况下，控制当局或控制机构。

---

权力机构(ies)。

---

其他行为者。



**E. 不遵守规定，怀疑不遵守规定，提出其他问题。**

\*1) 不遵守的性质/怀疑不遵守的性质/提出的其他问题。  
确定了哪些不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出的其他问题？

\*它在哪些方面代表了对欧洲议会和理事会第2018/848号条例（EU）提出的不遵守/怀疑不遵守/其他问题（<sup>1</sup>）？

2) 发现不符合规定/怀疑不符合规定/提出其他问题的背景 - 请附上发票或其他证明文件的副本。

发现不遵守情事/怀疑不遵守情事/提出其他问题的日期（日/月/年）。发现不遵守情事/怀疑不遵守情事/

提出其他问题的地点。

3) 样品/测试的分析（如果有的话）--请附上分析报告的副本。

采样/测试的日期（DD/MM/YYYY）。

采样/测试的地点。

分析-报告的日期（DD/MM/YYYY）。

细节（实验室名称、使用的方法、结果）。

发现的物质的名称。

检测到的残留物的水平。

含量是否高于一般食品（或饲料）允许的阈值？

标示转基因成分的水平是否超标？

**F. 市场影响。**

1) 该产品是否已退出市场，被封锁或被推销？

2) 哪些演员已经被告知？

3) 其他成员国是否受到影响？如果是的话，是哪些成员国？

**G. 采取的措施。**

1) 是否已经采取了任何自愿措施（关于产品/经营者/市场）？

2) 是否采取了任何强制措施？

3) 措施的范围是什么（国家、区域、出口等）？

4) 生效日期。(日/月/年)。

5) 持续时间（以月为单位）。

6) 措施的理由/法律依据。

7) 哪个主管部门或适当的控制部门或控制机构采取了这些措施？

**H. 其他信息/评价。**

**I. 附件。**

产品的复印件或扫描件（印章、标签等）。发票、单据账户或运输或交货单据的副本。分析报告和/或任何其他相关文件。

(1) 欧洲议会和理事会2018年5月30日关于有机生产和有机产品标签的(EU)2018/848号条例，并废除理事会(EC)第834/2007号条例(OJ L 150, 14.6.2018, p.1)。

Translated by IBD Certifications

## 2. 对涉嫌或已确定的不遵守情事的标准通知的标准答复模板

\*第一语言。

第二语言。

答复的版本。

### A. 被通知的成员国。

1) 国家。

2) 主管部门 - 联系方式。

\*3) 日期 (DD/MM/YYYY) 。

\*4) 参考资料。

### B. 通知。

1) 国家。

2) 主管部门 - 联系方式。

\*3) 通知日期(DD/MM/YYYY)。

\*4) 通知的参考资料 (与通知中的A.4点相同) 。

\*5) 产品。

6) 提出的不遵守/怀疑不遵守/其他问题。

### C. 调查

1) 哪个主管部门或适当的控制部门和/或控制机构正在/曾经负责调查？

2) 描述不同运营商和主管当局或适当的控制当局和/或控制机构之间在不同国家的合作 (如果有的话) ？

3) 使用了哪些调查方法/程序？

例如，有关的操作人员是否已提交给特定的控制？

是否已经取样并进行了分析？

4) 调查的结果是什么？

检查/分析的结果是什么（如果有的话）？

不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出的其他问题的根源是否已经清除？

你对不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出的其他问题的严重性有何评价？

5) 污染/不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出的其他问题的来源以及行为者的责任是否已明确查明并确定？

在过去3年中，所确定的经营者是否涉及其他不遵守规定/涉嫌不遵守规定/其他问题的案件？

**D. 措施和惩罚。**

\*1) 采取了哪些预防和纠正措施（例如，关于产品在联盟市场和第三国市场的分销/流通）？

Translated by IBD Certifications

2) 在出现不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出其他问题的情况下，对经营者和/或有关产品采取了什么行动？(2):

\*行动方式（书面形式、警告等）？

生产者/加工者的认证是否被限制、暂停或撤销？

行动的生效日期（如有）（日/月/年）。

行动的期限（如果有的话）（以月为单位）。

主管部门，或在适当情况下，采取和应用这些行动的控制部门和/或控制机构（如果有的话）。

3) 是否计划对相关运营商进行额外检查？

4) 主管部门或适当时控制部门或控制机构计划采取哪些其他措施来防止类似案件的发生？

**E. 其他信息。**

**F. 附件。**

3. 警报通知的模板

**1. 警报来源和状态**

提醒国家。

主管部门。

**2. 被警告的国家**

国家

主管部门协调人范围

**3. 违规、欺诈、其他问题以及对这些问题的怀疑（以下简称“违规”）。**

标题。

描述。

你对不遵守规定的严重性有何评估？哪些行为者已经被告知？

**探测背景**

日期。

地方。

发现违规行为的人/机构。所涉及的欧盟立法（

参考）。

**4. 产品的可追溯性说**

**明**

名称。

品牌/商号。

其他方面。

**托运人** 托运/批次/交货号。原产

国。

总净重/毛重，体积。其他信息。

---

(2) 根据（欧盟）2018/848号条例第29（1）和（2）条、第41（1）至（4）条和第42条的措施。

Translated by IBD Certifications



**供应链-运营商的描述**（名称--类型--联系方式--控制机构/控制部门（含联系方式））。

## 5. 采取的措施

0. 尚无行动（请解释原因

1. 禁止产品投放市场（依据-日期-数量）。

2. 将产品降级为常规产品（基础-日期-数量-从/到）。

3. 暂停经营者的证书（从/到 - 范围

4. 取消运营商的认证（从）。

5. 其他措施（请描述）。

## 6. 其他信息

## 7. 文件

4. 疑似或确定不遵守情事的标准国际通知模板

**通报国家。**

国家。

**被通知的行为人详情。**

被通知的行为人类型。

演员代码。

演员版本。

名字。

街道。

邮政编码。

地点：中国。

电话。

邮件。

传真。

网站链接。

URL站点。

评论。

## A. 产品。

\*1)原产国。

\*2) 产品的类别。

\*3) 产品/贸易名称。

4) 产品的描述（包装尺寸和形式等）--请附上复印或扫描的封条或标签。

5) 批量的标识（如批号、交货号、交货日期等）。

6) 其他信息。

B. 可追溯性。

请详细描述完整的供应链。

1) 生产者--联系方式--控制当局或控制机构。

2) 原产国的加工者/销售者/出口商--联系方式--管制部门或管制机构。

3) 通知国的进口商--联系方式--管制部门或管制机构。

4) 批发商--联系方式--管制部门或管制机构。

Translated by IBD Certifications

5) 在通知国的零售商或其他经营者，在那里发现了不符合规定的情况 - 联系方式 - 控制机构或控制机构。

权力机构(ies)。

其他演员。

**C. 不遵守规定，怀疑不遵守规定，提出其他问题。**

\*1)不遵守的性质/怀疑不遵守的性质/提出的其他问题。  
确定了哪些不遵守规定/怀疑不遵守规定/提出的其他问题？

\*它在哪些方面代表了对欧洲议会和理事会第2018/848号条例（欧盟）提出的不遵守/怀疑不遵守/其他问题（<sup>3</sup>）？

2) 发现不符合规定/怀疑不符合规定/提出其他问题的背景 - 请附上发票或其他证明文件的副本。

发现不遵守情事/怀疑不遵守情事/提出其他问题的日期（日/月/年）。发现不遵守行为/怀疑不遵守行为/

提出其他问题的地点。

3) 样品/测试的分析（如有）--请附上分析报告的副本。采样/测试日期（

DD/MM/YYYY）。

采样/测试的地点。

分析-报告的日期（DD/MM/YYYY）。

细节（实验室名称、使用的方法、结果）。

发现的物质的名称。

检测到的残留物的水平。

含量是否超过了一般食品（或饲料）中允许的阈值？

**D. 市场影响。**

1) 该产品是否已经退出市场，被封锁？

2) 哪些演员已经被告知？

3) 其他成员国是否受到影响？如果是的话，是哪些成员国？

**E. 采取的措施。**

1) 是否已经采取了任何自愿措施（关于产品/经营者/市场）？

---

2) 是否采取了任何强制措施？

3) 措施的范围是什么（国家、区域、出口等）？

---

4) 生效日期。（日/月/年）。

5) 持续时间（以月为单位）。

---

(3) 欧洲议会和理事会2018年5月30日关于有机生产和有机产品标签的(EU)2018/848号条例，并废除理事会(EC)第834/2007号条例(OJ L 150, 14.6.2018, p.1)。

Translated by IBD Certifications

---

6) 措施的理由/法律依据。

7) 哪个管制当局或管制机构采取了这些措施？

---

**F. 其他信息/评价。**

**G. 附件。**

产品的复印件或扫描件（印章、标签等）。发票、单据账户或运输或交货单据的副本。分析报告和/或任何其他相关文件。

---

-----

(\*) 必须填写。

\_\_\_\_\_