

委员会实施条例 (EU) 2021/279 2021 年

2 月 22 日。

规定了欧洲议会和欧盟理事会关于控制和其他措施的第 2018/848 号条例的实施细则，以确保有机生产的可追溯性和合规性以及有机产品的标签。

(欧洲经济区相关文本)。

欧盟委员会 好

考虑到《欧洲联盟运作条约》、

~~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第 2018/848 号条例 (EU)，废止了理事会第 834/2007 号条例 (EC)，特别是其第 28(3)(a)、29(8)(a)、30(8)、32(5)、32(5)、43(5)、36(4)、38(9)、41(5) 和 43(7) 条。36(4)、38(9)、41(5) 和 43(7) 条、~~

然而

考虑到欧洲议会和理事会 2018 年 5 月 30 日第 2018/848 号条例 (欧盟) (关于有机农业和有机产品的标签，废除理事会第 834/2007 号条例 (EC) (1))，特别是其中第 28(3)(a)、29(8)(a)、30(8)、32(5) 条、(废除其中的第 36(4)、38(9)、41(5) 和 43(7) 条)，修改

- (1) 第 2018/848 号法规 (欧盟) 第 4 章规定了操作人员的一般生产规则，包括避免出现非授权产品-物质的预防措施和出现非授权产品-物质时应采取的措施。为确保上述规则的实施条件协调一致，应制定一些补充规则。
- (2) 鉴于操作员必须采取预防措施以避免出现法规 (欧盟) 2018/848 第 28 条中提及的非授权产品和物质的重要性，应宜规定在怀疑产品不符合 (欧盟) 2018/848 号法规时应遵循的程序步骤和应提供的相关文件。
- (3) 法规 (EU) 2018/848 第 29(1) 条，当有机产品或转换中产品中存在非授权产品或物质时
(为了确保整个欧盟在(a)项所述的公开调查方面采取统一的方法，应制定进一步的规则，涵盖开展公开调查时应确定的要素、公开调查的预期结果以及最低报告义务。
- (4) 第 2018/848 号法规 (欧盟) 第 4 章规定了与有机产品和转换中产品的标签有关的具体条款
.为确保《条例》的统一实施，关于标签上某些标识的位置和外观的规定如下
并应制定一些补充规则。
- (5) 第 2018/848 号条例 (欧盟) 第 5 章规定了运营商和运营商集团的认证规则。该条例。
关于运营商集团认证的一些补充规则，以确保《公约》实施条件的统一。

应制定规则。

- (6) 考虑到内部控制系统（ICS）的效率和可承受的运营成本，规定运营商集团的最大规模是合适的。通过设定这一限额，内部控制系统有望通过内部控制和必要的培训，确保集团所有成员都能遵守第 2018/848 号法规（欧盟）。此外，主管当局或在适当情况下，对该集团进行认证的监管当局或理事机构可以重新检查合理数量的成员。限制规模可进一步确保更新成员名单，与监管机构或理事机构迅速定期交流信息，并采取适当措施。不过，在确定最大规模时，应考虑到经营者群体能够产生足够的资源，以建立一个依靠合格工作人员的有效综合监控系统。

(1) OJ L 150, 14.6.2018, 第 1 页。

- (7) 应制定企业集团必须为综合监控系统目的保存的文件和记录清单，以提供合规证据，并促进信息交流和知识共享。
- (8) 综合服务社应成为对经营者群体进行认证的基础。因此，应要求国际证书系统的管理部门向主管当局报告最重要的问题，如涉嫌违规、暂停或撤销成员资格、禁止将产品作为有机产品或转型产品投放市场等，或酌情向提供证书的管理当局或管理机构报告。
- (9) 第 2018/848 号条例（欧盟）第六章规定了公共行政和其他公共活动的规则。为了确保上述条例实施的统一条件，应制定一些补充规则。
- (10) 为确保会员国现有国家控制系统的连续性，应制定关于公共控制和抽样最低百分比的规则。
- (11) 为了消除会员国在适用现行措施目录方面的巨大差异，应建立措施目录的共同模板，并应具体规定关于违规行为分类和适当措施的进一步准则。
- (12) 关于在有机或转化过程中影响产品完整性的可疑或已确定的不符合项的信息
在成员国和欧盟委员会之间直接并尽可能有效地共享，以便所有相关主管当局能够根据（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，并采取必要措施。应尽可能有效地共享。此外。
宜具体规定共享此类信息的细节和程序，包括有机农业信息系统的功能。在此背景下，本条例还应明确，在管制当局或管理机构发现影响有机产品或转换中产品完整性的可疑或已确定的不合规情况时，应毫不拖延地将此类信息转发给这些主管当局。最后，本条例应规定管制当局和管理机构有义务至少确定与其他管制当局和管理机构及其主管当局共享的信息，并规定主管当局有义务采取适当措施和制定记录在案的程序，以便在其境内交流此类信息。
OEIS
证书
不兼容
证书
证书
- (13) ²³⁴ 欧盟理事会条例 (EC) No 834/2007 () 和欧盟委员会条例 (EC) No 889/2008 () 和 (EC) No 1235/2008 (运作的第三国运营商集团，其成员数量可能远远超过本条例规定的最大规模。符合这一新要求的新经营者团体可能需要采取具体行动，以建立相应的法律实体、综合控制系统和管理机构认证所需的要素。因此，从 2022 年 1 月 1 日起设立了最长三年的过渡期，以便新的最高分摊比例表应允许经营者群体实施必要的变革，以符合新的最高分摊比例表。
- (14) 国家措施目录的要求符合 (EC) No 834/2007 和 (EC) No 889/2008 法规。

这可能意味着要对该国迄今已制定的现有措施的国家目录进行修改。因此应
应为所有会员国提供自 2022 年 1 月 1 日起最长一年的过渡期，使其能够对本国的措施目录进行必要的改
进或替换，以符合新的要求。

-
- (2) 理事会 2007 年 6 月 28 日关于有机生产和有机产品标签的 (EC) 第 834/2007 号条例和 (EEC) 第 2092/91 号条例
OJ L 189, 2007 年 7 月 20 日, 第 1 页)。
- (3) 委员会 2008 年 9 月 5 日第 889/2008 号条例 (EC), 规定了关于有机产品生产、标签和控制的理事会第 834/2007 号条例
(EC) 的实施细则 (OJ L 250, 2008 年 9 月 18 日, 第 1 页)。
- (4) 委员会 2008 年 12 月 8 日第 1235/2008 号条例 (EC), 规定了关于从第三国进口有机产品安排的第 834/2007 号理事会条
例 (EC) 的实施细则 (OJ L 334, 2008 年 12 月 12 日, 第 25 页)。

(15) 为明确性和法律确定性起见，本条例应自（欧盟）第 2018/848 号条例适用之日起适用。

(16) 本条例规定的措施符合有机生产委员会的意见、

鉴于上述情况，委员会

已通过该规则：

第1条

当出现非授权产品或物质并怀疑有违规行为时，操作人员应遵循的程序步骤。

(混合
物)

1. 根据（欧盟）2018/848 号法规第 28(2)(b)条，为确定怀疑是否成立，运营商必须考虑以下因素^{不兼容}
 - (a) 如果可疑的不符合项与进货的有机物或正在进行转换的产品有关，经营者应确保^(混合物)
 - (i) 有机产品或正在进行转换的产品标签上的信息应与随附文件上的信息一致；
 - (ii) 供应商提供的证书上的信息与实际购买的产品有关；
 - (b) 如果怀疑出现违禁产品或物质的原因在经营者的控制范围之内，经营者必须调查出现违禁产品或物质的可能原因。
2. 在根据（欧盟）第 2018/848 号法规第 28 (2) (d) 条通知主管当局或适当情况下通知管制当局或管理机构已证明的怀疑或无法排除怀疑时，经营者应在相关和可获得的情况下提供以下内容：
 - (a) 有关供应商的信息和文件（送货单、发票、供应商证书、有机产品检验证书 (COI)）；^{证书}
 - (b) 通过批次标识、库存数量和销售数量对产品进行追溯；^{统一发票}
 - (c) 在相关和可获得的情况下，由认可实验室提供测试结果；
 - (d) 取样 - 该表详细说明了取样的时间、地点和方法；
^{采样记录，说明采集样本的时间、地点和方法。}
 - (e) 关于以前对某种未经批准的产品或物质的疑虑的信息；
 - (f) 提交所有其他相关文件，以澄清案件。
^{澄清不符合项或疑似不符合项、}

第2条

官方调查方法

公

1. 在不影响第 2018/848 号条例（欧盟）第 38(2)条的情况下，在进行该条例第 29(1)(a)条所述的公开查询时，主管机关或在适当情况下，管理机构或控制机关应至少确定

证书

- (a) 有关有机产品或正在转化的产品的名称、批次标识、所有权和实际地点；
- (b) 有关产品是否仍作为有机产品在市场上销售，还是作为正在转换或用于有机生产的产品；
- (c) 当前未经授权产品或物质的类型、名称、数量和其他相关信息；

混杂

- (d) 在生产、制备、储存或销售的哪个阶段以及在哪里发现了未经授权的产品或未经授权的物质，特别是在植物生产中，是在收获前还是收获后采集的样品？
- (e) 供应链中的其他运营商是否受到影响；
- (f) 以前对所涉及的产品和经营者（有机的或正在转化的）进行官方调查的结果。
2. ⁵ 应使用适当的方法和技术，包括欧洲议会和欧洲理事会第 2017/625 号条例（欧盟）第 14 条和第 137(3)条提及的方法和技术，开展公众调查。
3. 正式调查至少应得出以下结论
- (a) 有机产品和转换中产品的完整性；
- (b) 非授权产品或物质存在的原因和来源；
污染原因和来源。
- (c) 第 2018/848 号条例（欧盟）第 29(2)(a)、(b)和(c)条规定的要素。
4. 主管当局或适当时监管当局或**管理机构**应编写每次**正式调查**的最后报告。最后报告应包括
- (a) 本条所要求的具体内容的记录；
管理 证书
- (b) 与主管当局、其他监管当局、监管机构和委员会就本次正式调查交换信息的记录。
管理 证书

第3条

某些适应症的使用条件。

展示

1. 第 2018/848 号条例（欧盟）第 30(3)条所述的植物源转化产品的标签应出现在以下文件中
转换中
- (a) 文字的颜色、大小和样式不应比产品的销售说明更突出，整个展示过程中文字的大小应保持一致；
文字的颜色、大小和样式不应比产品描述突出、
- (b) 与 (EU) 2018/848 号条例第 32(1)(a)条所述管理机构或管理机关的代码编号相同。
证书 展示面
2. 法规（欧盟）2018/848 第 32(1)(a)条中提及的控制机构或管理机构的代码编号在标签上使用时，应与欧盟有机生产标志出现在同一视觉区域。
证书
3. 第(EU)2018/848号条例第32条第(2)款所述的产品所含农业原材料的养殖地标识，应紧接在本条第2款所述的代码编号下方。

第4条

~~算子群的构成和维数~~

企业集团的组成和规模

第 4-7 条与不将企业集团纳入欧盟认证范围的 JONA 无关，因为 JONA 在申请注册时并未将企业集团纳入欧盟认证范围。

一个行业组织的成员只能在一个行业组织注册一种产品，即使他们从事与该产品有关的不同活动。

企业集团的最大规模为 2,000 名成员。

- (5) 2017年3月15日欧洲议会和欧盟理事会关于食品—饲料法、动物健康和福利条例、公共管制和为确保植物健康和植物保护产品应用而开展的其他公共活动的第(EU)2017/625号条例，欧洲议会和欧盟理事会第(EC)2017/625号条例(EC)No 999/2001、(EC)No 396/2005、(EC)No 1069/2009、(EC)No 1107/2009、(EU)No 1151/2012、(EU)No 652/2014，修订(欧盟)2016/429和(欧盟)2016/2031，理事会条例(EC)第1/2005和(EC)第1099/2009号，理事会指令98/58/EC、1999/74/EC、2007/43/EC、2008/119/EC和2008/120/EC以及欧洲议会和欧洲理事会第98/58/EC号条例。废除854/2004和(EC)No 882/2004，理事会指令89/608/EEC、89/662/EEC、90/425/EEC、91/496/EEC和96/23/EC、96/93/EC、97/78/EC和理事会第92/438/EEC号决定(《官方控制条例》)(OJ L 95，2017年4月7日，第1页)。

第5条

操作员小组文件和记录

经营者集团应为其内部控制系统（ICS）保存以下文件和记录

- (a) 根据操作员组每个成员的注册情况，操作员组的成员名单由操作员组每个成员的以下要素组成
- (i) 姓名和识别号（代码号）；
 - (ii) 联系方式
 - (iii) 注册日期
 - (iv) 成员管理的土地总面积，以及该土地是否属于有机、转型中或非有机生产单位；
 - (v) 每个生产单位和/或活动的信息：规模、位置（包括地图（如有））、产量、转换期开始日期、估计产量；
 - (vi) 上次内部检查的日期和 ICS 检查员的姓名；
 - (vii) 主管当局或（如有）管理当局或理事机构最后一次进行正式检查的日期，以及检查员的姓名；
 - (viii) 列名日期和版本；
- (b) 成员与作为法律实体的运营商集团之间的成员协议，包括成员的权利和责任；
- (c) 由综合服务社检查员和被检查企业集团的一名成员签署的内部检查报告，至少包含以下内容
- (i) 开展须接受检查的第 2018/848 号条例（欧盟）第 36(1)(a)条所述活动的生产单位或设施（包括采购收集中心）的成员名称和地点；
 - (ii) 内部检查的日期、开始和结束时间；
 - (iii) 检查结果。
 - (iv) 审计范围/周长；
 - (v) 报告发布日期。
 - (vi) 内部检查员姓名；
- (d) 综合控制系统检查员培训记录：
- (i) 培训日期
 - (ii) 培训主题
 - (iii) 培训员姓名；

- (iv) 学员签名。
- (v) 酌情对所学知识进行评估；
- (e) 操作员小组成员的培训记录；
- (f) 综合监控系统管理员在出现违规情况时所采取行动的记录：
 - (i) 在不遵守规定的情况下将采取行动的会员国，包括被 要求暂停成员资格、退出或遵守新的转换期的会员国；
 - (ii) 记录已查明的不合规情况；
 - (iii) 记录各项措施的落实情况；
- (g) 在相关情况下，溯源记录包含以下活动的量化信息：
 - (i) 各小组购买和分发农业投入，包括植物繁殖材料；
 - (ii) 生产，包括收获

(iii) 储存中；

(iv) 准备工作

(v) 各成员向联合营销系统交付货物；

(vi) 企业集团必须将产品推向市场；

(h) 运营商集团与分包商之间的协议和合同，包括有关分包活动性质的信息；

(i) 任命综合监控系统管理员；

(j) ICS 检查员的任命和 ICS 检查员名单。

如果 (a)(i)至(viii)点中提及的内容发生变化，国际商品安全署署长应更新第 1 段(a)点中提及的会员国名单，并应说明是否有会员国因内部检查或官方控制导致的不遵守措施而被暂停或撤销。应说明是否

第6条.....

来自 ICS 管理员的通知。

综合监控系统管理员必须立即将下列信息通知主管当局，或酌情通知管理当局或理事机构

(a) 怀疑存在严重的重大违规行为；

(b) 暂停或退出成员组、生产单位或设施（包括采购回收中心）；

(c) 如果产品被禁止作为有机产品或转换产品投放市场，应注明相关成员国或成员组织的名称以及相关数量和批次的标识。

第7条.....

最低控制和取样百分比。

以下关于最低百分比的规则适用于第 2018/848 号法规（欧盟）第 38(4)条所述的公共控制，并由相应的主管当局或在适当情况下由控制当局或管理机构执行，视违规风险而定

：

(a) 每年必须在不事先通知的情况下，对经营者或经营者团体进行至少 10%的正式检查；

- (b) 除第 2018/848 号法规（欧盟）第 38(3)条提及的控制措施外，每年还应实施至少 10%的额外控制措施；
- (c) 根据（欧盟）第 2017/625 号法规第 14(h)条，至少有 5%的经营者（不包括根据（欧盟）第 2018/848 号法规第 34(2)条和第 35(8)条获得豁免的经营者）需要接受年度抽样检查；
- (d) 根据（欧盟）第 2017/625 号法规第 14(h)条的规定，每个经营者集团中至少有 2% 的成员应接受年度抽样检查；
- (e) 作为经营者集团成员的经营者中，每年至少有 5%（但不少于 10 个）应接受重新检查。如果经营者群体的成员少于 10 个，则必须对所有成员进行与第 2018/848 号法规（欧盟）第 38(3)条所述合规性核查有关的控制。

本第 8 条适用于欧盟成员国，涵盖 JONA 参见欧盟委员会委托条例 (EU) 2021/1698 第 22(3) 条，其中对 JONA 等第三国认证机构做出了类似规定。

第8条.

如果证实存在违规行为，应采取的措施。
不兼容

主管当局可利用本条例附件一中规定的统一安排，以制定 2018/848 号条例（欧盟）第 41(4)条中提及的国家措施目录。

其国家措施目录至少应包括以下内容：

- (a) 涉及（欧盟）2018/848 号法规或根据该法规通过的授权法案或实施法案具体规则的不符合项清单；
- (b) 将不合规违规行为分为轻微、严重和重大三类，并至少考虑以下标准
 - (i) 第2018/848号条例（欧盟）第28（1）条和第2017/625号条例（欧盟）第9条提及的预防措施的应用第(1)(d)段中提及的自愿性规定；要命
 - (ii) 对产品有机或转换中状态完整性的影响；
 - (iii) 追溯系统识别供应链中受影响产品的能力；
 - (iv) 对主管当局或在适当情况下对管理当局或理事机构以前提出的要求的答复；认证机构
- (c) 针对不同类别罪行的措施。
不兼容

第9条.....

信息交流

第 9 条涉及欧盟成员国内部的信息交换，而委员会授权条例 (EU) 2021/1698 第 20 条则规定了要求 JONA 等第三国认证机构交换信息的要求。根据第 9(1)(e)条，欧盟委员会可与第三国认证机构联系。

1. 为第2018/848号条例（欧盟）第43条第1款之目的，主管机关应使用有机农业信息系统（OFIS）和本条例附件二所列模板，按照以下规则与欧盟委员会和其他成员国交换信息

- (a) 要求会员国（被通知的会员国）至少在以下情况下向委员会和相关会员国（被通知的会员国）提交——
应通知的会员国 已通知。
 - (2) 当事人应通知
 - (i) 疑似或已确定的不合规行为影响到来自另一成员国的有机产品或正在转化的产品的完整性；不兼容
 - (ii) 根据第(EU) 2018/848 号法规第 45(1)条或第 57 条，被指控或已确定的不合规行为影响了从第三国进口或正在进行转换的有机产品的完整性；不兼容
 - (iii) 疑似或已确定的不合规行为可能会影响一个或多个已通知的成员国，从而影响从已通知的成员国发运的有机产品或正在转化的产品的完整性（通过警报）。不兼容
影响一个或多个被通知的会员国（警告通知）。

影响从被通报成员国运出的有机产品或正在进行转换的产品的完整性。

(知识) ；

- (b) (a) 在(i)和(ii)所述情况下，被通知的一个或多个会员国~~应在收到通知之日起 30 个历日内作出答复~~，向该一个或多个会员国通报已采取的措施和行动，包括正式 调查的结果，并提供被通知会员国所掌握和（或）要求的任何其他信息； (b) ~~在(i)和(ii)所述情况下~~，被通知的一个或多个会员国~~应在收到通知之日起 30 个历日内作出答复~~，向该一个或多个会员国~~通报已采取的措施和行动~~，包括正式调查的结果，并提供被通知会员国所掌握和（或）要求的任何其他信息~~会员国应~~
- (c) 发出通知的会员国可要求被通知的一个或多个会员国提供其所需的任何补充信息；
- (d) 发出通知的会员国应尽快在 OFIS 中进行必要的登录和更新，包括更新本国官方调查的结果；
- (e) 在(a)(ii)段提及的情况下，如果委员会收到成员国的通知，则应通知主管当局，或在相关情况下通知第三国管制当局或管制机构。

证书

2. 除第 2017/625 号条例（欧盟）第 32(h)条提及的信息义务外，根据该条例第 4(3)条和第 28(1)条或第 31 条，监管当局或监管机构应通知授予或委派某些官方监管任务或与其他官方活动相关的某些任务的主管当局应毫不迟延地将任何影响有机产品或转化中产品完整性的可疑或已确定的不合格情况告知主管当局。他们还必须提供主管当局要求的任何其他信息。

3. 就第 2018/848 号条例（欧盟）第 43(3)条而言，如果一个企业或企业集团和/或其分包商由不同的控制机关或控制机构控制，这些控制机关和控制机构应就其控制下的业务交换相关信息。

4. 就第 2018/848 号条例（欧盟）第 43(3)条而言，当企业或企业集团和/或其分包商变更管理机构或管理机构时，企业和/或相关管理机构或管理机构应毫不迟延地将此变更通知主管当局。

新控制机关或管理机构应要求前控制机关或管理机构提供有关经营者或经营者群体的控制档案。前控制机关或管理机构应毫不拖延地向新控制机关或管理机构移交有关经营者或经营者群体的控制档案，包括第(EU) 2018/848号条例第38(6)条提及的文件记录、认证状态、不符合项清单以及前控制机关或管理机构采取的应对措施应毫不延迟地移交给新的控制机构或管理机构

新的管理机构或理事机构必须确认，经营者已经或将要解决前管理机构或理事机构记录的任何不符合要求的问题。

5. 就第 2018/848 号法规（欧盟）第 43(3)条而言，如果经营者或经营者群体须接受可追溯性检查和质量平衡检查，则监管当局和监管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措施并制定有据可查的程序，以便在主管当局与管理当局和/或 管理机构之间交流信息，主管当局已将与某些公共行政任务或其他公共活动有关的具 体任务下放或委托给这些管理当局和/或管理机构，这些管理当局和/或管理机构应

第10条.

过渡措施

1. 在本条例开始实施之日前符合(EC) No 834/2007、(EC) No 889/2008和(EC) No 1235/2008条例的第三国经营者集团，如果需要在行政、法律和结构方面进行重大变更如需进行重大行政、法律和结构调整，最迟应于 2025 年 1 月 1 日起遵守上述规定。

2. 根据第 8 条制定的国家措施清单最迟应于 2023 年 1 月 1 日起适用。

第 11 条.

生效和适用

本条例自在《欧洲联盟公报》上公布后第 20 天起生效。

新法律自 2022 年 1 月 1 日起适用。

本条例具有全面约束力，直接适用于所有会员国；于 2021 年 2 月 22 日在布鲁塞尔生

效。

委员会主席
乌苏拉-冯德莱恩

本附件 I（附件 I）适用于欧盟成员国，不包括 JONA；
参见欧盟委员会委托条例 (EU) 2021/1698 的附件 I，其中
规定了 JONA 等第三国认证机构的类似内容。

附录 I

统一安排第 8 条所述国家措施清单的编制和应用。

1. 如果出现以下一种或多种情况，主管当局可根据第 8 条中的分类标准将不遵守情事分为轻微、严重或重大不遵守情事
- (a) 轻微违规：

(i) 预防措施适度、适当，操作人员实施的控制措施有效；

(ii) 不合格产品不会影响产品在有机或转换过程中的完整性；

(iii) 可追溯系统可以识别供应链中受影响的产品，并禁止将与有机生产有关的产品投放市场；

(b) 如果违规情况严重：

(i) 预防措施不相称、不适当，运营商实施的控制措施效率不高；

(ii) 不合格产品会影响产品在有机或转化过程中的完整性；

(iii) 操作员未能及时纠正小的不符合项；

(iv) 可追溯系统可以识别供应链中受影响的产品，并禁止与有机生产有关的产品投放市场；

(c) 在以下情况下，违规案例非常重要

(i) 预防措施不相称、不适当，运营商实施的控制措施效率不高；

(ii) 不合格产品会影响产品在有机或转化过程中的完整性；

(iii) 经营者未纠正以前的严重不符合项，或多次未纠正其他类别的不符合项；

(iv) 由于没有可追溯系统的信息来识别供应链中受影响的产品，因此无法禁止与有机生产有关的产品投放市场。
2. 对策
- 主管当局或在适当情况下，控制当局或管理机构可对不遵守所列举类别的情况适度采取下列一项或多项措施
- | 违规类别 | 测量 |
|------|-------------------|
| 辅修 | 经营者在规定的时限内纠正违规行为。 |

	提交行动计划的截止日期
专业	根据（欧盟）第 2018/848 号条例第 42(1)条，本批次或整个生产过程（受影响的作物或动物） ，并且在标签和广告中不提及有机生产。 需要新的转换期 证明。 本书范围的限制

	<p>改进预防措施的实施和操作人员为确保遵守这些措施而实施的控制。</p>
严重	<p>根据（欧盟）第 2018/848 号法规第 42(1)条，在相关批次或整个生产（受影响的作物或动物）的标签和广告中不得提及有机生产。</p> <p>根据（欧盟）第 2018/848 号法规第 42(2)条，在一定时期内禁止销售有机生产产品。</p> <p>证书有效期的限制 证书的吊销 证书的撤销</p>

本附件 II (附件 II) 是欧盟成员国交换信息的模板；JONA 等第三国认证机构交换不合格产品信息的 OFIS 模板载于欧盟委员会委托法规 (EU) 2021/1698 的附件 I，可在该附件中找到。

附录 II.

第 9 条 OFIS 模板。

1. 涉嫌违规或已证实违规的标准通知模板

*第一语言

第二语言：

A. 应通知的会员国

1) 国家

2) 主管部门 - 详细联系方式

*3) 通知日期 (日/月/年)：

*4) 参考资料。

B. 已通知会员国。

*1) 国家。

2) 主管当局/主管部门--联系方式：

C. 产品

*1) 产品类别。

*2) 产品名称/商标名

*3) 原产国。

4) 产品描述 (如包装尺寸、形状) --附上贴纸或标签的复印件或扫描件：

23.2.2021

EN

欧洲联盟公报

L 62/17

5) 批次标识（如批号、交货编号、交货日期）：

6) 其他信息

D. 可追溯性：

请向我们详细介绍贵公司的供应链：

1) 制造商 - 详细联系信息 - 主管机构或（如适用）控制机构或管理机构：

2) 原产国的加工商/分销商 - 详细联系方式 - 主管机构或（如适用）控制机构或管理机构
：

3) 通知国的进口商 - 详细联系信息 - 主管当局或（如适用）控制当局或管理机构：

4) 批发商 - 详细联系信息 - 主管机构或（如适用）控制机构或管理机构：

5) 发现不符合要求的通知国的零售商或其他经营者 - 联系方式 - 主管当局或（如适用）控制当局或管理机构：
权力机构：其他行

动者

E. 违规、疑似违规或提出的其他问题：

*1) 犯罪/涉嫌犯罪/提出的其他问题的描述

发现了哪些不合规/疑似不合规/其他问题？

¹*针对欧洲议会和欧洲理事会第 2018/848 号条例（欧盟）提出了哪些方面的不合规/涉嫌不合规/其他问题
() ？

2) 发现违规/疑似违规/提出的其他问题的背景--附上发票或其他证明文件的副本：

已知提出违规/涉嫌违规/其他问题的日期（日/月/年）：违规/涉嫌违规/其他问题

发现提出了其他问题：

3) 样品/检测分析（如有）- 附上分析报告副本：取样/检测日期（日/月/年）：

取样/测试地点

分析 - 报告日期（日/月/年）：

详细信息（实验室名称、使用的方法、结

果）：发现的物质名称

检测到的残留水平：

是否超过了普通食品（或饲料）的允许标准值？

转基因生物含量标签的水平是否被夸大了？

F. 市场影响

1) 该产品是否已从市场上撤下、禁售或出售？

2) 已经通知了哪些行为者？

3) 其他会员国是否受到影响？如果有，是哪些会员国？

G. 采取的措施

1) 是否已采取自愿措施（针对产品/经营者/市场）？

2) 是否采取了执法措施？

3) 措施的范围是什么（国家、地区、出口等）？

4) 生效日期：（日/月/年）：

5) 周期（月）：

6) 措施的理由/法律依据：

7) 由哪个主管当局或在适当情况下由哪个管理当局或理事机构采取了该措施：

H. 其他信息/评价。

I. 附件

产品文件（如贴纸、标签）的复印件或扫描件。发票、报表、运输或交货说明的复印件。分析报告和/或其他相关文件。

(1) 欧洲议会和欧盟理事会 2018 年 5 月 30 日关于有机生产和有机产品标签的第 2018/848 号条例（EU），废止第 834/2007 号理事会条例（EC）（OJ L 150, 14.6.2018, 第 1 页）。

2. 对被指控或经证实的不遵守情事标准通知的标准答复模板

*第一语言

第二语言：

回复版本。

A. 已通知会员国：

1) 国家

2) 主管部门 - 详细联系方式

*3) 日期（日/月/年）：

*4) 参考资料。

B. 通知

1) 国家

2) 主管部门 - 详细联系方式

*3) 通知日期（日/月/年）：

*4) 《通函》中的参考资料（与《通函》A.4 相同）：

*5) 产品。

6) 违规/涉嫌违规/提出的其他问题

C. 调查

1) 哪个主管当局或管理当局或管理机构负责或曾经负责调查？

2) 说明不同运营商与有关国家（如有）主管当局或（如适当）主管当局和/或管理机构之间的合作情况：

3) 使用了哪些研究方法/程序？

例如，有关操作人员是否受到具体管制？是否进行了取样和分

析？

4) 调查结果如何？

(如果有) 测试/分析结果如何？

违规/涉嫌违规/提出的其他问题的原因是否已消除？您如何评价违规/涉嫌违规/提出

的其他问题的严重性？

5) 污染/不履约/疑似不履约/提出的其他问题的原因以及行为者的责任是否得到明确认定和确定？

在过去三年中，所确定的经营者是否涉及其他违规/涉嫌违规事件/提出的其他问题？

D. 措施和处罚

*1) 采取了哪些预防和纠正措施（例如在欧盟和第三国市场上销售产品）

(/ 分发)：

2) 如果提出了不合格/疑似不合格/其他问题，对操作者和/或有关产品采取了什么行动？²()：

*处理方式（如书面、警告）？

生产者/加工者的认证是否被限制、暂停或撤销？行动（如有）

的生效日期（日/月/年）：

措施持续时间（如有）（月）：

主管当局，或在适当情况下，通过并实施该措施的监管当局和/或监管机构（如有）：

3) 是否计划对相关运营商进行额外检查？

4) 主管当局或管理当局或理事机构计划采取哪些其他措施来防止类似事件的发生？

E. 其他信息

F. 附件

3. 警报通知模板。

1. 警报的来源和状态。

发出警告的国家。

主管部门：

2. 处于警戒状态的国家

国家主管部门

协调员

范围

3. 不合规、欺诈和其他问题以及对不合规的怀疑（"不合规"）。

标题说明。

如何评估违规行为的严重性，以及

是否已向当局报告？通知了哪些利益相关方？

检测上下文

日期

地点。

违规行为的发现者/团体 有关联合会。

法律（参考文献）：

4. 产品可追溯性

名称：

品牌名称/产品名称

及其他方面：

收据编号 收据/批次/交货编号

原产国

净重/毛重、体积和其他信息

(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 条采取的措施。

供应链 - 运营商描述 (名称 - 类型 - 详细联系信息 - 附有详细联系信息的理事机构/管理机构)

5. 对策

0. 尚未完成 (请说明原因)

1. 禁止将产品投放市场 (理由-日期-数量)

2. 降级为常规 (标准 - 日期 - 数量 - 原产地/进口商)

3. 吊销营业执照 (范围 ~)

4. 取消运营商认证 (从) 。

5. 其他措施 (请说明)

6. 其他信息

7. 文件

4. 关于被指控或经证实的不遵守情事的标准国际通知模板

通知国家

国家

被通知的行为者详细信息

被通知的行为者类型 行为

者代码

演员版本：姓名

街道：邮

编

区号电话

邮

电传

网站链接。

URL 网站

评论

A. 产品

*1) 原产国。

*2) 产品类别。

*3) 产品/贸易名称

4) 产品描述（如包装尺寸、形状）--附上贴纸或标签的复印件或扫描件：

5) 批次标识（如批号、交货编号、交货日期）：

6) 其他信息

B. 可追溯性：

能否向我们详细介绍一下贵公司的供应链？

1) 生产商 - 联系方式 - 监管当局或监管机构

2) 原产国的加工商/分销商/出口商 - 详细联系方式 - 管制当局或管制机构

3) 通知国的进口商 - 详细联系信息 - 管理当局或管理机构。

4) 批发商 - 联系方式 - 监督机构或监管机构

5) 发现违规行为的被通报国家的零售商或其他经营者 - 详细联系信息 - 管控机构或管控机构主管部门：

其他表演者

C. 违规、疑似违规或提出的其他问题：

*1) 犯罪/涉嫌犯罪/提出的其他问题的描述

发现了哪些不合规/疑似不合规/其他问题？

³*针对欧洲议会和欧洲理事会第 2018/848 号条例（欧盟）提出了哪些方面的不合规/涉嫌不合规/其他问题（）？

2) 发现违规/疑似违规/提出其他问题的背景--请附上发票或其他证明文件的副本：

发现违规/疑似违规/其他问题的日期（日/月/年）：发现违规/疑似违规/其他问题的日期：

3) 样品/检测分析（如有）- 附上分析报告副本：取样/检测日期（日/月/

年）：

取样/测试地点

分析 - 报告日期（日/月/年）：

详细信息（实验室名称、所用方法、结

果）：发现的物质名称

检测到的残留水平：

是否超出了一般食品（或饲料）的允许限量？

D. 市场影响

1) 产品是否已退出市场？

2) 已经通知了哪些行为者？

3) 其他会员国是否受到影响？如果有，是哪些会员国？

E. 采取的措施

1) 是否已采取自愿措施（针对产品/经营者/市场）？

2) 是否采取了执法措施？

3) 措施的范围是什么（国家、地区、出口等）？

4) 生效日期：（日/月/年）：

5) 周期（月）：

(3) 欧洲议会和欧盟理事会 2018 年 5 月 30 日关于有机生产和有机产品标签的第 2018/848 号条例（EU），废止第 834/2007 号理事会条例（EC）（OJ L 150, 14.6.2018, 第 1 页）。

6) 措施的理由/法律依据：

7) 哪个监管机构或理事机构通过了该措施？

F. 其他信息/评价。

G. 附件

产品文件（如贴纸、标签）的复印件或扫描件。发票、报表、运输或交货说明的复印件。分析报告和/或其他相关文件。

(*) 必填字段。
