



Регламент Європейського парламенту і Ради (ЄС)
№2018/848
про органічне виробництво і маркування органічних
продуктів

ОФІЦІЙНІ РОЗСЛІДУВАННЯ, ЩО ПРОВОДЯТЬСЯ ОРГАНАМИ КОНТРОЛЮ



Сергій Галашевський

Органік Стандарт
2025

НОРМАТИВНА БАЗА



Регламент
Європейського
Парламенту і Ради (ЄС)
№2018/848

Імплементативний
Регламент Комісії (ЄС)
№2021/279

Регламент
Європейського
Парламенту і Ради (ЄС)
№2021/1698

Регламент
Європейського
Парламенту і Ради (ЄС)
№2017/625



ОПЕРАТОРИ

ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ ОПЕРАТОРІВ



Оператори несуть основну відповідальність за оцінку підозрілих випадків можливих невідповідностей вимогам Регламенту щодо органічного виробництва та маркування органічної продукції.



Новий Регламент ЄС 2018/848 посилює цю відповідальність операторів



Він також чітко розмежовує обов'язки між органами контролю та самими операторами



У разі виявлення підозрілих випадків, першим кроком має бути власне оцінювання, яке повинен провести сам оператор

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 28

ДІЇ ОПЕРАТОРІВ У РАЗІ ПІДОЗРИ НЕВІДПОВІДНОСТІ

01 ПЕРЕВІРКА ІНФОРМАЦІЇ

- Встановіть обставини, задокументуйте випадок.
- Перевірте достовірність і актуальність інформації: аналіз, відбір зразків, виключення хибнопозитивних результатів. Перевірте дотримання MRL
- Якщо дані підтверджуються — підстава для підозри

02 ІЗОЛЯЦІЯ ПРОДУКТУ

- Ідентифікуйте та відокремте продукт (якщо не зроблено раніше).
- Враховуйте термін придатності, щоб уникнути втрат.

03 ОЦІНЮВАННЯ ВИПАДКУ

- Визначте, чи є порушення: заборонені речовини, недотримання вимог, відсутність реагування або чи можна порушення виключити.
- Дії повинні бути пропорційними серйозності ситуації.

04 ВИСНОВКИ ТА ПОДАЛЬШІ КРОКИ

- Рішення щодо продукту: зняття органічного статусу / дозволена реалізація / подальші розслідування.

РОЗСЛІДУВАННЯ ВИПАДКІВ ВИЯВЛЕННЯ НЕДОЗВОЛЕНИХ РЕЧОВИН



У конкретному випадку підозри щодо невідповідності через наявність недозволених продуктів або речовин, розслідування повинно визначити **джерело та причину** наявності таких продуктів або речовин, щоб переконатися, що оператори дотримуються вимог з органічного виробництва і, зокрема, не використовували продукти або речовини, які не дозволені для використання в органічному виробництві.



Розслідування повинно переконатися, що ці оператори вжили **пропорційних та належних запобіжних заходів** задля уникнення забруднення органічного виробництва такими продуктами та речовинами.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848, преамбула (whereas) п. 68 та 69



ОРГАНИ КОНТРОЛЮ

РОБОЧИЙ ПРОЦЕС РОЗСЛІДУВАННЯ ОРГАНАМИ КОНТРОЛЮ





**БУДЬТЕ
ПІДГОТОВЛЕНИМИ!**

OrganicStandard.ua

ДОКУМЕНТАЦІЯ ЩОДО СЕРТИФІКОВАНИХ ОПЕРАТОРІВ



Опис виробничого підрозділу оператора (Опис оператора, План управління оператором), з описом ризиків і пропорційних та відповідних запобіжних заходів, які впроваджує оператор; геолокація виробничих підрозділів і приміщень.



Інспекційні звіти/записи, включаючи перевірку запобіжних заходів, вжитих оператором, і нотатки зі спостереженнями інспекторів щодо сільськогосподарських практик, наприклад індикаторів застосування профілактичних заходів, факторів, що стимулюють біорізноманіття, характеристик відповідного сорту, агрономічних методів, методів моніторингу, індикаторів хвороб/шкідників на рослині.



Записи про попередні невідповідності/санкції операторів за останні 3 роки.



Фотозвіти культур, підрозділів зберігання/переробки, маркування, процесу відбору зразків, партій, транспорту, насіння тощо; допомогти також можуть фотографії з датами та даними GPS.



Якщо стосується, звіти з відбору з примітками інспектора про можливі ризики та іншою корисною інформацією: наприклад щодо ризику перенесення/обприскування або будь-якого іншого забруднення, карта із зображенням сусідніх культур і напрямку вітру; визначення місць/точок відбору зразків; ідентифікація партії тощо.

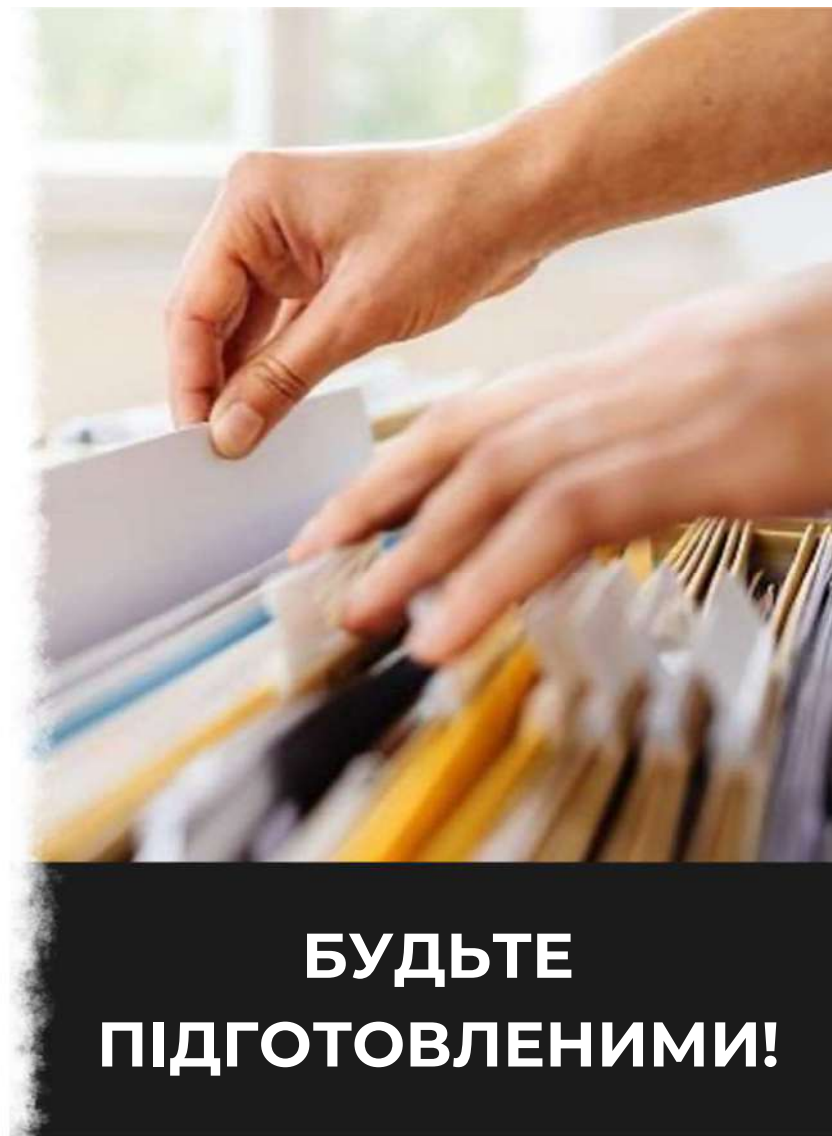


Якщо стосується, протоколи лабораторних досліджень.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 28 П. 1, СТАТТЯ 11 П.1, СТАТТЯ 38
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/1698 СТАТТЯ 11

ОРГАНІЗАЦІЙНІ ЗАХОДИ

- ✓ Розробка внутрішньої процедури (наприклад, процедури розслідування), яка також визначає чіткі обов'язки (визначена відповідальна особа/ролі щодо розслідування).
- ✓ Наявність відповідних ресурсів, у тому числі інспекторів, щоб мати можливість здійснювати додатково до офісної роботи також інспекцію та відбір зразків за короткий час. Як найкраща практика, може бути корисно мати більше ніж одну особу, відповідальну за розслідування.
- ✓ Наявність компетентного персоналу для проведення офіційних розслідувань та постійне підвищення його компетентності. Як найкраща практика, може бути корисним обмін досвідом між експертами/групами розслідування, запрошення зовнішніх експертів, також зі сфери неорганічного бізнесу тощо. Слід зазначити, що оцінка виявлених залишків вимагає високого рівня компетентності.



**БУДЬТЕ
ПІДГОТОВЛЕНИМИ!**

ОРГАНИ КОНТРОЛЮ ТРЕТІХ КРАЇН



СИСТЕМАТИЧНІ ДОКУМЕНТАЛЬНІ ПЕРЕВІРКИ

- ✓ простежуваність продукції та інгредієнтів: для продуктів, які підпадають під додаткові заходи контролю ЄС, у разі складного ланцюга постачання до документації має бути додана прозора блок-схема, яка однозначно відображає як товарний, так і фінансовий потоки. Усі учасники ланцюга постачання повинні бути сертифіковані та зазначені, включаючи фінансових трейдерів/агентів (щойно вони володіють продуктом на певному етапі) або інспектовані, якщо будь-яка підготовка відбувається субпідрядниками. Всі оператори, що залучені до ланцюга постачання, та їхні відповідні органи контролю повинні бути зазначені.
- ✓ обсяг продуктів, що входять до вантажу, відповідає перевіркам кількісного балансу відповідних операторів;
- ✓ відповідні транспортні та комерційні документи (включаючи рахунки) на продукцію;
- ✓ усі відповідні документи, включаючи сертифікати операторів, інспекційні записи, план виробництва відповідного продукту та записи, які зберігають оператори або групи операторів, доступні транспортні документи, комерційні та фінансові документи та будь-які інші документи, які вважаються доречними установи контролю/органи контролю.



ФІЗИЧНА ПЕРЕВІРКА ВАНТАЖУ

- ✓ відбір зразків з вантажів: як дієва практика, може бути корисним взяти зразки «безпосередньо перед доставкою» та/або «після виконання останньої діяльності (наприклад, підготовки)» і зберігати такі «контрольні зразки» для аналізу в рамках подальшого розслідування, у разі надання підтвердженої інформації про залишки.



ІНФОРМАЦІЯ ЩОДО НАЯВНОСТІ НЕДОЗВОЛЕНИХ РЕЧОВИН

OrganicStandard.ua

РОЗСЛІДУВАННЯ ОРГАНІВ КОНТРОЛЮ

ОРГАНИ КОНТРОЛЮ ПОВИННІ НЕГАЙНО ПОЧАТИ ОФІЦІЙНЕ
РОЗСЛІДУВАННЯ, КОЛИ:



отримують підтверджену інформацію про присутність продуктів або речовин, які не дозволені згідно з першим підпараграфом ст. 9 (3) до використання в органічному виробництві (наприклад: через OFIS, від компетентних органів, інших УК/ОК, споживачів/імпортерів тощо);



або були поінформовані оператором згідно з пунктом (d) ст. 28 (2);



або виявили такі продукти чи речовини в органічному продукті чи продукті перехідного періоду.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 29 П. 1

АЛГОРИТМ РОЗСЛІДУВАННЯ

А Перевірити, чи є отримана **інформація підтвердженою**, достовірною, шляхом верифікації, як не вичерпний приклад, наступних пунктів:

1) чи достовірний результат аналізу?

Чи акредитована лабораторія відповідно до стандарту ISO/IEC 17025?

Який виявлений рівень залишків >LOQ/LQ?

Чи можна відстежити шлях від результату лабораторних досліджень назад до відповідної партії /вантажу?

2) чи релевантний продукт або речовина для сфери дотримання правил органічного виробництва?

чи пов'язана природа недозволеної речовини у відібраній продукції з діяльністю оператора?

3) чи можна простежити відбір та покладатись на нього?

Чи можна відстежити походження зразка?

Чи доступна інформація про те, хто і коли здійснював відбір?

Б Якщо інформація є підтвердженою, орган контролю **інформує оператора та тимчасово забороняє** і введення в обіг відповідних продуктів як органічних або продуктів перехідного періоду, і використання їх в органічному виробництві до отримання результатів розслідування», якщо це можливо, оскільки в деяких випадках відповідні продукти/партії вже продані та/або спожиті;

В Орган контролю може здійснювати запити щодо необхідної інформації (наприклад, щодо простежуваності за допомогою підтверджуючих документів), і **попросити оператора розпочати власне розслідування** (не є обов'язковим кроком згідно з регламентом, але корисним) та надати результати якомога швидше.

ВИМОГИ ЩОДО ПРОЦЕСУ РОЗСЛІДУВАННЯ



Органи контролю «повинні негайно провести офіційне розслідування відповідно до Регламенту (ЄС) 2017/625 з метою **визначити джерело та причину**, щоб встановити відповідність першому підпараграфу ст. 9 (3) та ст. 28 (1).



Розслідування має розпочинатись **негайно, без будь-яких затримок**, того ж або наступного робочого дня після отримання інформації, з високим пріоритетом, має бути проведено **якомога швидше**, має бути **завершено якнайшвидше**, до 30 днів для OFIS, беручи до уваги **довговічність продукту** (термін придатності) і **складність випадку**, включаючи зовнішні комунікації, наприклад за участю інших органів контролю.



Офіційне розслідування проводять **із застосуванням відповідних методів і технік**, у тому числі згаданих у ст. 14 та ст. 137 (3) Регламенту (ЄС) 2017/625.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 29 П. 1 (а)
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 29 П. 2
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2017/625



**ПОЧАТОК
РОЗСЛІДУВАННЯ:
КОЛИ, ЩО, ЯК**

МЕТОДИ І ТЕХНІКИ КОНТРОЛЮ



Перевірка заходів контролю самих операторів, та отриманих результатів.



Інспекція:

- ✓ обладнання, транспортних засобів, приміщень та інших місць, що перебувають під контролем операторів і поблизу;
- ✓ тварин та товарів, включаючи напівфабрикати, сировину, інгредієнти, технологічні добавки, та інші продукти, які використовуються для підготовки і виробництва товарів або для годівлі чи лікування тварин;
- ✓ продуктів та процесів, що стосуються очищення та утримання (обслуговування);
- ✓ простежуваності, маркування, презентаційних, рекламних та відповідних пакувальних матеріалів, включаючи матеріали, які будуть контактувати з продуктами харчування.



Контроль гігієнічних умов в приміщеннях операторів.



Оцінка процедур, що стосуються кращих виробничих практик, кращих практик в області гігієни, кращих сільськогосподарських практик, та процедур, які базуються на принципах аналізу ризиків в критичних точках контролю (НАССР).



Перевірка документів, записів, що стосуються простежуваності, та інших записів, які можуть бути релевантними для оцінки відповідності правилам Статті 1 (2).



Інтерв'ю з операторами та персоналом операторів.



Верифікація вимірювань, проведених операторами, та інших результатів випробувань.



Відбір зразків, аналіз, діагностика та випробування.



Аудит операторів.



Будь-які інші **види діяльності, необхідні для виявлення випадків невідповідностей.**



ПОЧАТОК РОЗСЛІДУВАННЯ: КОЛИ, ЩО, ЯК

НЕОБХІДНИЙ МІНІМУМ ПІД ЧАС РОЗСЛІДУВАННЯ



найменування, ідентифікація партії, право власності та фізичне місцезнаходження відповідних органічних продуктів;



чи відповідні продукти досі **вводяться в обіг** як органічні **або використовуються** в органічному виробництві;



тип, найменування, кількість та інша відповідна інформація про присутні **недозволені продукти** або речовини;



на якому етапі виробництва, підготовки, зберігання або розповсюдження і де саме була **виявлена присутність недозволених продуктів** або речовин, для рослинництва, зокрема, коли відібрали зразок: до чи після збирання врожаю;



чи впливає це на **інших операторів** у ланцюгу постачання;



результати попередніх офіційних розслідувань щодо органічних продуктів або продуктів перехідного періоду та відповідних операторів.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 2 П. 1

ВАРІАНТИ ПРОВЕДЕННЯ РОЗСЛІДУВАННЯ



Лише документальна перевірка (віддалено), якщо всі необхідні дані вже доступні («використання будь-якої відповідної інформації, яка дозволить усунути або підтвердити будь-яку підозру щодо невідповідності без перевірки на місці»);



Фізична перевірка/інспекція на місці (анонсована або неанонсована), в тому числі перевірки документів, якщо є потреба:

- ✓ перевірити оригінальну документацію та записи;
- ✓ відібрати зразок (якщо продукт відсутній на складі або врожай продукту був зібраний, слід розглянути відбір зразків ґрунту та/або частинок пилу на складі);
- ✓ верифікувати на місці, чи запобіжні заходи є адекватними;
- ✓ провести інтерв'ю з персоналом;
- ✓ інше.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848

OrganicStandard.ua



**ПОЧАТОК
РОЗСЛІДУВАННЯ:
КОЛИ, ЩО, ЯК**



ОБМІН ІНФОРМАЦІЄЮ З ІНШИМИ ОРГАНАМИ КОНТРОЛЮ

Органи контролю розглядають необхідність обміну інформацією з іншими органами/установами контролю у випадку, якщо сам продукт/інгредієнти продукту були вироблені іншими операторами, сертифікованими іншим органами/установами контролю:



якнайшвидше, розпочати обмін інформацією з органами/установами контролю інших операторів, задіяних вище ланцюга (один крок назад), з метою інформування їх про поточне розслідування. Це первинний обмін інформацією. Важливо зазначити, що органи/установи контролю повідомляють їх про результати розслідування.



якщо за результатами розслідування було виключено, що забруднення відбулося на рівні оператора щодо якого здійснювалось розслідування, тоді органи контролю без будь-яких затримок інформує органи/установи контролю постачальника/постачальників, надаючи повну інформацію та наявні документи, включно щодо простежуваності, щоб дозволити попереднім органам контролю провести детальне розслідування у прийнятний строк.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 43 П. 2, СТАТТЯ 43 П. 3
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 9 П. 2
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/1698 СТАТТЯ 21 П.4, П.6

**ПОЧАТОК
РОЗСЛІДУВАННЯ:
КОЛИ, ЩО, ЯК**

РОБОЧИЙ ПРОЦЕС РОЗСЛІДУВАННЯ



Перевіряючи інформацію на її достовірність, установи контролю/органи контролю повинні вже верифікувати інформацію щодо відбору, лабораторних досліджень та виявленої речовини.



Як найкраща практика, для ефективного розслідування, збору інформації та ведення записів органи контролю можуть використовувати **документ/звіт/чекліст про процес розслідування**.



Деякі теми, які слід розглянути в ході робочого процесу розслідування:

- ✓ інформація про відбір;
- ✓ інформація про аналіз/лабораторні дослідження;
- ✓ інформація про виявлену речовину;
- ✓ інформація про відібраний/проаналізований продукт;
- ✓ інформація про оператора.



**ІНСТРУМЕНТ
РОЗСЛІДУВАННЯ: ЗБІР
ТА АНАЛІЗ ІНФОРМАЦІЇ**



ІНСТРУМЕНТ РОЗСЛІДУВАННЯ: ЗБІР ТА АНАЛІЗ ІНФОРМАЦІЇ

OrganicStandard.ua

ВІДБІР ТА АНАЛІЗ ЗРАЗКІВ



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ВІДБІР

- ✓ хто проводив відбір? Ця інформація дуже важлива для надійності відбору: зразок, відібраний в рамках офіційного контролю, є більш надійним, ніж зразок, відібраний самим оператором
- ✓ зразок репрезентативний? що він репрезентує?
- ✓ компетентність здійснення відбору?
- ✓ транспортування зразка офіційне?



ІНФОРМАЦІЯ ПРО АНАЛІЗ/ЛАБОРАТОРНІ ДОСЛІДЖЕННЯ

- ✓ лабораторія акредитована (ISO/IEC 17025:2005)?
- ✓ акредитація методу/матриці?
- ✓ LOQ визначений для залишків?
- ✓ MRL визначений для залишків?

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2013/691
ДИРЕКТИВА КОМІСІЇ ЄС 2002/63

НЕДОЗВОЛЕНІ ПРОДУКТИ АБО РЕЧОВИНИ



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ВИЯВЛЕНУ РЕЧОВИНУ

Метою є перевірка достовірності вхідної інформації та оцінка виявленої речовини, зокрема: **типу, найменування, кількості** та іншої відповідної інформації про присутні недозволені продукти або речовини, наприклад:

- ✓ **сферу та період можливого використання** (в неорганічному сільському господарстві);
- ✓ активну речовину, метаболіт або інше;
- ✓ волатильність у воді?
- ✓ системний чи контактний пестицид?
- ✓ заборонена чи дозволена для використання в неорганічному виробництві у відповідній країні та в ЄС?
- ✓ **стійкість** (швидкість розпаду: DT_{50} , DT_{90}).

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 2 П. 1

OrganicStandard.ua



ІНСТРУМЕНТ
РОЗСЛІДУВАННЯ: ЗБІР
ТА АНАЛІЗ ІНФОРМАЦІЇ

ВІДІБРАНИЙ АБО ПРОАНАЛІЗОВАНИЙ ПРОДУКТ



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ВІДІБРАНИЙ/ПРОАНАЛІЗОВАНИЙ ПРОДУКТ

- ✓ назва продукту;
- ✓ тип і характеристика продукту, напр. свіжий/сушений/заморожений продукт, сировина або перероблений продукт, моно- чи багатокомпонентний, зелена маса/листя, ґрунт, допоміжні продукти тощо;
- ✓ ідентифікація партії, якщо стосується;
- ✓ право власності на продукт та фізичне місцезнаходження (на стадії розслідування);
- ✓ чи відповідні продукти досі вводяться в обіг як органічні продукти або продукти перехідного періоду, або використовуються в органічному виробництві;
- ✓ визначення кількості продукції, яку стосуються залишки;
- ✓ чи вплинуло це на інші продукти?

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 2 П. 1

OrganicStandard.ua



**ІНСТРУМЕНТ
РОЗСЛІДУВАННЯ: ЗБІР
ТА АНАЛІЗ ІНФОРМАЦІЇ**

ОПЕРАТОР



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ОПЕРАТОРА

- ✓ Чи впливає це на інших операторів у ланцюгу постачання?
- ✓ Результати попередніх офіційних розслідувань щодо органічних продуктів або продуктів перехідного періоду та відповідних операторів (наприклад, випадки OFIS тощо);
- ✓ Чи були ідентифіковані оператори причетні до інших випадків невідповідності/підозр у невідповідності/інших порушень, проблем за останні 3 роки?
- ✓ Чи підлягали відповідні оператори під додаткові заходи контролю?
- ✓ Який рівень ризику оператора згідно з оцінкою ризику органу контролю?
- ✓ Оператор займається лише органічною діяльністю?

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 2 П. 1
РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/1698 ДОД. III

OrganicStandard.ua



**ІНСТРУМЕНТ
РОЗСЛІДУВАННЯ: ЗБІР
ТА АНАЛІЗ ІНФОРМАЦІЇ**

АЛГОРИТМ ПРИЙНЯТТЯ РІШЕННЯ

А Орган контролю **оцінює всю наявну інформацію** (вхідні дані) і формулює гіпотези. Наприклад, виходячи з джерела та причини, можливими гіпотезами можуть бути:

- ✓ недозволена речовина (пестицид, добриво, ...) застосована під час вирощування;
- ✓ органічний продукт змішаний з неорганічним продуктом («часткове змішування»);
- ✓ забруднення від обладнання оператора (під час збирання чи переробки);
- ✓ забруднення навколишнього середовища спадковими хімікатами в ґрунті;
- ✓ природна присутність речовини в рослинах або навколишньому середовищі;
- ✓ речовина, що утворюється під час дозволених процесів (наприклад, використання дозованих допоміжних продуктів).

Б Орган контролю **перевіряє/оцінює гіпотези**, якщо необхідно, з аргументами «за» і «проти» кожної гіпотези.

В Орган контролю **визначає пріоритет гіпотез** (деякі гіпотези необхідно виключити), приділяючи особливу увагу гіпотезі «використання недозволених речовин» як першій гіпотезі, яку необхідно перевірити.

Г Орган контролю **робить висновки** на основі найбільш вірогідної (ймовірної) та аргументованої гіпотези про джерело та причину присутності недозволених речовин.

БРОМІДИ В ОЗИМІЙ ПШЕНИЦІ (15 мг/кг)

ГІПОТЕЗА	АРГУМЕНТИ «ЗА»	АРГУМЕНТИ «ПРОТИ»
Використання недозволеної речовини (ЗЗР) (обробіток ґрунту)		✓ використання тільки для дрібних фермерських господарств, в основному для овочевих; ✓ оператор не має для цього обладнання; ✓ дуже рідкісна практика в регіоні.
Використання недозволеної речовини (ЗЗР) під час вирощування (гербіциди, десиканти)	✓ в регіоні дозволено 2 продукти з бромідом.	✓ виявлено в зеленій масі кількох культур цього оператора, ✓ зразки відібрано до можливого десикації; ✓ призвело б до збільшення залишків; ✓ була б знайдена інша діюча речовина (наприклад, дикват).
Перенесення/ обприскування недозволених речовин із сусідніх полів		✓ виявлено в зеленій масі кількох культур цього оператора / зразки відбиралися далеко від можливого дрейфу.
Недозволене використання під час зберігання (фумігація)		✓ виявлено в зеленій масі кількох культур цього оператора; ✓ призвело б до збільшення залишків; ✓ дуже рідкісна практика; ✓ заборонено використовувати в регіоні.
Перехресне забруднення під час зберігання або транспортування		✓ виявлено в зеленій масі кількох культур цього оператора; ✓ запобіжні заходи проти забруднення добре впроваджені.
Природна присутність речовини в навколишньому середовищі	✓ зустрічався багато разів у різних операторів з цього місця/регіону; ✓ виявлено в зеленій масі кількох культур цього оператора; ✓ є наукові дослідження, які підтверджують підвищений вміст бромідів у місцевих ґрунтах.	

Висновки:

Джерело: природна присутність речовини в навколишньому середовищі (ґрунті)

Причина: зовнішні чинники (не під контролем оператора)

ВИСНОВКИ



Органи контролю роблять висновки, які повинні включати:

- ✓ статус щодо «справжності органічних продуктів», що відповідає статусу відповідної партії;
- ✓ інформацію про «джерело та причину наявності недозволених продуктів або речовин»;
- ✓ оператор **використовував чи ні** продукти чи речовини, не дозволені для використання в органічному виробництві;
- ✓ оператор **вжив чи ні** запобіжні заходи;
- ✓ оператор **вжив чи ні** заходи у відповідь на відповідні попередні запити з боку компетентних органів, установ контролю або органів контролю (якщо стосується).



Розслідування-без-висновку щодо джерела та причини присутності недозволених продуктів або речовин **може бути закрито у виняткових випадках**, якщо це чітко доведено органами контролю і оцінено як задовільне оцінюючою компетентною установою: незалежно від міркувань щодо часу, усі можливі засоби розслідування були вичерпані.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2021/279 СТАТТЯ 2, СТАТТЯ 3

OrganicStandard.ua



ВИСНОВКИ ТА РЕКОМЕНДАЦІЇ

ПІДСУМКИ ТА РЕКОМЕНДАЦІЇ



Коригувальні заходи або рекомендації для оператора, напр. щодо профілактичних/запобіжних заходів, впровадження плану управління органічними ризиками тощо, якщо стосується.



Комунікація з оператором(и) щодо висновків
Важливо пам'ятати, що відповідному оператору необхідно надати можливість прокоментувати результати розслідування.



Повідомлення щодо результатів розслідування іншим залученим сторонам для зовнішніх випадків (наприклад, органам контролю постачальника/покупця, OFIS, компетентному органу), якщо стосується.



Оцінка відповіді оператора (якщо доступна):

- ✓ якщо оператор не погоджується з висновками: оператор повинен надати додаткову інформацію та/або подати апеляцію до органу контролю;
- ✓ якщо оператор погоджується, він: інформує орган контролю про заходи, які будуть вжиті/запроваджені (план дій) щодо будь-якої невідповідності



Ведення хронології та записів розслідування (для подальших розслідувань або контролю з боку органів влади). Такий фінальний звіт повинен містити:

- ✓ записи щодо конкретних елементів;
- ✓ записи інформації, якою обмінювалися з компетентним органом, іншими установами контролю та органами контролю, та Комісією, пов'язані з цим офіційним розслідуванням.



**ПОДАЛЬШІ ДІЇ
З ОПЕРАТОРОМ**

OrganicStandard.ua

ФІНАЛЬНІ КРОКИ



Переоцінка рівня ризику оператора (та ризику продукту, якщо стосується), на основі результатів розслідування, оскільки можливо, що рівень ризику оператора буде підвищений, тоді план контролю також потрібно відкоригувати відповідно;



Перевірка під час наступного фізичного контролю та/або документального контролю, **які дії були вжиті** щодо операторів та/або відповідної продукції, зокрема:

- ✓ перевірити, чи видалив оператор посилання на органічну продукції/продукцію перехідного періоду у разі десертифікації/пониження статусу;
- ✓ верифікувати, чи вжив оператор коригувальних заходів, необхідних для уникнення забруднення в майбутньому;
- ✓ верифікувати, чи повідомив оператор у письмовій формі та без невинуватного зволікання покупців продуктів (якщо стосується), у випадку встановлення невідповідності, яка впливає на справжність певних продуктів.

РЕГЛАМЕНТ ЄС 2018/848 СТАТТЯ 29 П.3, СТАТТЯ 39 (d) (III)



РЕГЛАМЕНТ ЄВРОПЕЙСЬКОГО ПАРЛАМЕНТУ І РАДИ (ЄС)
№2018/848
ПРО ОРГАНІЧНЕ ВИРОБНИЦТВО І МАРКУВАННЯ
ОРГАНІЧНИХ ПРОДУКТІВ

ДЯКУЮ ЗА УВАГУ!

