

Միջոցառումների կատալոգ, սերտիֆիկացման համար ըստ Ռեժ. (ԵՈՒ) 2018/848

Սույն փաստաթղթում նշվում են ընդհանուր դասակարգման չափանիշները եւ միջոցները: Մանրամասն ոչ համապատասխանությունը եւ համապատասխան միջոցառումները նշված են Intact տվյալների շտեմարանում նշված ուղեցույցներում:

Կատեգորիա ոչ կոմպիլիկացում	Դասակարգման չափանիշներ	Չափումներ	Ժամկետներ
Անչափահասի ոչ պարտադիր	<p>Ոչ համապատասխանությունը չի ազդում օրգանական կամ փոխակերպման արտադրանքի ամբողջականության վրա:</p> <p>Նախազգուշական միջոցները համաչափ են եւ տեղին, իսկ ինքնատիրապետումը՝ արդյունավետ:</p> <p>Գոյություն ունի հետքերության համակարգ:</p>	<p>Կախված իրավիճակից՝ կան հետեւյալ տարբերակները.</p> <p>Ուղղիչ գործողությունները պետք է իրականացվեն եւ գործողությունների պլանը պետք է ներկայացվի bio.inspecta-ին:</p> <p>Սովորաբար ստուգումը կկատարվի հաջորդ ամենամյա թարմացման ստուգման ընթացքում (կախված իրավիճակից, կարող է պահանջվել ավելի կարճ ժամկետ, օրինակ՝ տվյալների թերթիկի հաջորդ ներկայացումը եւ այլն):</p> <p>Շտկման գործողությունները պետք է իրականացվի եւ փաստերը բիո.ինսսպեկտային ներկայացվեն նախքան սերտիֆիկացումը:</p> <p>4. Ոչ համապատասխանության ուղղման վերաբերյալ գործողությունների ծրագիրը անհրաժեշտ է տրամադրել մինչեւ սահմանված ժամկետը:</p> <p>Ոչ համապատասխանության ուղղման վերաբերյալ գործողությունների պլանը անհրաժեշտ է տրամադրել մինչեւ սերտիֆիկացումը:</p>	<p>14 օր</p> <p>Հաջորդ ստուգումը</p> <p>14 օր</p> <p>14 օր</p> <p>14 օր</p> <p>14 օր</p> <p>մեկ անգամ կրկնել</p>

		<p>Օպերատորը կամ օպերատորների խումբը պետք է մեծացնի սեփական վերահսկողության հաճախականությունը եւ գործողությունների ծրագիրը պետք է ներկայացվի bio.inspecta-ին:</p> <p>Անչափահասին չհամապատասխանելը կամ կրկնվողը չուղղելը կարող է հանգեցնել մաշուրի չկատարման:</p>	
<p>Majour ոչ կոմպիլիկացում</p>	<p>Ոչ համապատասխանությունը ազդում է օրգանական կամ փոխակերպման արտադրանքի ամբողջականության վրա:</p> <p>Նախազգուշական միջոցները համաչափ չեն եւ տեղին չեն, իսկ ինքնահսկումը արդյունավետ չէ:</p> <p>Գործում է հետքերի ընթացքի համակարգ, որը թույլ է տալիս գտնել վնասված ապրանքը մատակարարման շղթայում, եւ արտադրանքը հնարավոր է կանխել, որ ներմուծվի եվրոպական Միություն օրգանական արտադրության հետ կապված:</p> <p>Սահմանված ժամկետներում անչափահասի չկիրառումը չի ուղղվել:</p> <p>Մուտքային եւ ելքային հաշվարկի (զանգվածի հաշվեկշռի) միջեւ զգալի շեղում</p>	<p>Որոշ հողակտորների, արտադրանքի, լոտի դեսերտիֆիկացում/ իջեցում: Նշված ապրանքները չեն կարող շուկայահվել կամ գովազդվել օրգանական արտադրության մասին հղումով՝ համաձայն Reg. (EU) 2018/848 միանգամից ազդեցության:</p> <p>Դարձի նոր շրջան</p> <p>Ուղղիչ գործողությունները (գործողությունների պլանը) անհրաժեշտ են, որպեսզի չկրկնվի ոչ կոմպենսացումը: Նախազգուշական միջոցառումների իրականացման բարելավումը եւ այն վերահսկողությունները, որոնք օպերատորը դրել է համապատասխանության ապահովման համար:</p> <p>Օպերատորը կամ օպերատորների խումբը պետք է մեծացնի սեփական վերահսկողության հաճախականությունը եւ ներկայացնի կատարելագործված գործողությունների պլանը:</p>	<p>Անհապաղ գործողություններ</p> <p>Անհապաղ գործողություններ</p> <p>14 օր</p> <p>14 օր</p> <p>1 անգամ կրկնել</p>

		<p>Majour-ի չկատարումը կամ կրկնվող չուղղելը կարող է հանգեցնել քննադատական չինսպանդվելու:</p>	
<p>Կրիտիկական ոչ կոմպենսացում</p>	<p>Ոչ կոմպենսացումը ազդում է օրգանական կամ փոխակերպման արտադրանքի ամբողջականության վրա :</p> <p>Նախագգուշական միջոցները համաչափ չեն եւ տեղին չեն, իսկ ինքնահսկումը արդյունավետ չէ:</p> <p>Հետքըքիրության համակարգը թույլ չի տալիս գտնել վնասված ապրանքը մատակարարման շղթայում, եւ արտադրանքը չի կարող կանխվել, որ ներմուծվի Եվրոպական Միություն օրգանական արտադրության հետ կապված:</p> <p>Չաղցված ներդիրների միտումնավոր օգտագործում, սովորական արտադրանքի միտումնավոր պիտակավորում որպես օրգանական, ցանկացած այլ տեսակի խարդախություն:</p> <p>Մաջուրային ոչ կոմպենսացիան չի ուղղվել:</p> <p>Գրանցումների եւ ֆինանսական հաշվետվությունների բացակայությունը, որոնք ցույց են տալիս համապատասխանությունը Կանոնակարգ (EU) 2018/848</p> <p>Տեղեկատվության միտումնավոր բացթողումը, որը հանգեցնում է ոչ լիարժեք գրանցումների</p>	<p>Որոշ հողակտորների, արտադրանքի, լոտոների դեսերտիֆիկացում/ իջեցում: Նշված ապրանքները չեն կարող շուկայահվել կամ գովազդվել օրգանական արտադրության մասին հղումով՝ համաձայն Reg. (EU) 2018/848 միանգամից ազդեցության:</p> <p>Նոր դարձի գալու ժամանակահատված է պահանջվում</p> <p>Շտկման գործողություն է պահանջվում, որպեսզի ապագայում չկրկնվի (օրինակ՝ նախագգուշական միջոցների եւ ինքնատիրապետում դրսեւորելու վերաբերյալ):</p> <p>Օպերատորը կամ օպերատորների խումբը պետք է մեծացնի սեփական վերահսկողությունների հաճախականությունը եւ ներկայացնի բարելավված գործողությունների ծրագիրը:</p> <p>Կախված իրավիճակից՝ անձնագիրը որոշակի ժամկետով կասեցվում է, կամ հանվում է:</p>	<p>Անհապաղ գործողություններ</p> <p>Անհապաղ գործողություններ</p> <p>14 օր</p> <p>14 օր</p> <p>Անհապաղ գործողություններ</p>

	<p>Օրգանական սերտիֆիկացման հետ կապված փաստաթղթերի կեղծում</p> <p>Ապրանքներ</p> <p>Նվազեցված արտադրանքի միտումնավոր վերագրումը որպես օրգանական</p> <p>Միտումնավոր խառնել օրգանականը ներարկվող կամ ոչ օրգանական արտադրանքի հետ</p> <p>Ոչ լիազորված կյուլթերի կամ արտադրանքի միտումնավոր օգտագործումը տվյալ ծավալում կանոնակարգի (ԵՄ) 2018/848 թթ.</p> <p>ԳՍՕ-ների միտումնավոր օգտագործում</p> <p>Օպերատորը հրաժարվում է վերահսկող մարմնի կամ վերահսկող մարմնի մուտքից</p> <p>տիրապետման ենթակա հիմնարկները կամ նրա գրքի պահառության, այդ թվում՝ ֆինանսական</p> <p>արձանագրություններ, կամ թույլ չի տալիս վերահսկող իշխանությանը կամ վերահսկող մարմնին վերցնել նմուշներ</p>		
Փնտրում/որոշման նամակի հետագա տեքստերը	Դասակարգման չափանիշներ	Հափումներ	
Չիշեցում	<p>Ներկայումս հարցերը տեղին չեն, բայց գուցե հետագայում այդպես էլ դառնան :</p>	<p>Ոչ մի միջոց չի պահանջվում:</p>	<p>Օնսիտային ստուգում հաջորդ ստուգմամբ</p>

Ինֆո խնդրանք	<p>Փաստաթղթեր, որոնք ստուգման (հավաստի բացատրության) ընթացքում չեն եղել, կամ որոշակի շտկումների կարիք ունեն (օր.՝ քարտեզներ, բերքի ռոտացիայի պլաններ):</p>	<p>Ուղղիչ գործողությունների ապացույցները պետք է տրամադրվեն ծանուցումից հետո 14 օրվա ընթացքում եւ միևեւ սերտիֆիկացումը: Եթե փաստերը ժամանակին չներկայացվեն, դա կհանգեցնի մաշուրի կամ քննադատական անհնազանդության:</p> <p>կրկնվողը կարող է հանգեցնել կրիտիկական չկիրառման:</p>	<p>14 օր</p> <p>1 անգամ կրկնել</p>
Կասկած	<p>Կասկածվում է, կամ ստացվում է հիմնավորված տեղեկատվություն, որ արտադրանքը կարող է չհամապատասխանել օրգանական կարգավորմանը:</p>	<p>Օպերատորից կարող է պահանջվել ժամանակավորապես չտրամադրել մտահոգված արտադրանքներ օրգանական կամ փոխակերպման արտադրության մեթոդի հղումով, որը պետք է որոշվի bio.inspecta-ով: Նախքան նման որոշում կայացնելը bio.inspecta-ը թույլ կտա օպերատորին մեկնաբանություններ տալ bio.inspecta-ով սահմանված ժամկետում: Այդ ժամանակահատվածում հիմնավոր կասկածի վերաբերյալ ապացույցները պետք է տրամադրվեն հավատարմագրման վերջնական որոշում ընդունելու համար: Եթե ժամանակին ապացույցներ չներկայացվեն, կամ եթե կասկածների հետաքննության ժամանակ օպերատորի լիարժեք համագործակցություն չլինի, դա կհանգեցնի մաշուրային կամ քննադատական չհնազանդվելուն:</p> <p>Եթե փաստերը ժամանակին չներկայացվեն, դա կհանգեցնի քննադատական չհնազանդվելուն:</p>	<p>Փակված է տրված ծանուցման մեջ:</p>
Լրացուցիչ վերահսկողություն	<p>Լրացուցիչ վերահսկողությունը կարող է կապված լինել ցանկացած իրավիճակի հետ, որը անհրաժեշտ է դարձնում լրացուցիչ</p>	<p>Լրացուցիչ վերահսկողությունները կարող են լինել կայքում կամ թվային ստուգման այցերը, աշխատասեղանի փաստաթղթային ստուգումները</p>	<p>Լրացուցիչ ստուգում պլանավորած ժամկետում:</p>

	<p>վերահսկողությունը, օրինակ՝ պլանավորված նոր գործունեությունը, հիմնական ստուգման ընթացքում չչարունակվի գործունեությունը, ուղղիչ միջոցների իրականացման ստուգումը, լրացուցիչ վերահսկողությունը՝ ռիսկի բարձր դասակարգման պատճառով, հետաքննությունը՝ կասկածների պատճառով:</p>	<p>նախքան COIs թողարկելը, նմուշառումը եւ վերլուծությունը:</p>	
--	--	---	--