

کاتالوگ اقدامات، برای صدور گواهینامه با توجه به Reg. (EU) 2018/848

این سند معیارها و اقدامات طبقه بندی کلی را مشخص می کند. عدم رعایت جزئیات و اقدامات مربوطه در دستورالعمل ها در پایگاه داده Intact ذکر شده است.

مهلت	اقدامات	معیارهای طبقه بندی	دسته بندی عدم انطباق
14 روز بازرسی بعدی	بسته به وضعیت، گزینه های زیر وجود دارد: اقدامات اصلاحی باید اجرا شود و برنامه اقدام باید به bio.inspecta ارائه شود. معمولا، تایید در طول بازرسی به روز رسانی سالانه بعدی انجام می شود (بسته به وضعیت، ممکن است یک مهلت کوتاه تر درخواست شود، به عنوان مثال ارسال بعدی برگه داده و غیره). اقدامات اصلاحی باید اجرا شود و شواهد قبل از صدور گواهینامه به bio.inspecta ارائه شود. یک برنامه عملی برای اصلاح عدم رعایت باید تا یک مهلت تعیین شده ارائه شود. یک برنامه عملی در مورد اصلاح عدم رعایت باید قبل از صدور گواهینامه ارائه شود. اپراتور یا گروهی از اپراتورها باید فرکانس کنترل های خود را افزایش دهند و برنامه عملیاتی باید به bio.inspecta ارسال شود. عدم رعایت جزئی یا تکرار نشده ممکن است منجر به عدم انطباق عمده major شود.	عدم رعایت بر یکپارچگی محصول ارگانیک یا تبدیل تاثیر نمی گذارد. اقدامات احتیاطی متناسب و مناسب و کنترل خود کارآمد است. یک سیستم ردیابی وجود دارد.	عدم انطباق جزئی
14 روز 14 روز 14 روز 14 روز یک بار تکرار کنید	عدم تایید / کاهش برخی از طرح ها، محصولات، تعداد زیادی. محصولات مربوطه ممکن است با توجه به تولید ارگانیک با توجه به Reg. (EU) 2018/848 با اثر فوری به بازار عرضه یا تبلیغ نشوند. دوره تبدیل جدید اقدام اصلاحی (برنامه اقدام) لازم است تا اطمینان حاصل شود که عدم رعایت تکرار نمی شود. بهبود اجرای اقدامات احتیاطی و کنترل هایی که اپراتور برای اطمینان از انطباق قرار داده است.	عدم انطباق بر یکپارچگی محصول ارگانیک یا تبدیل تاثیر می گذارد. اقدامات احتیاطی متناسب و مناسب نیستند و کنترل خود کارآمد نیست. یک سیستم ردیابی وجود دارد که اجازه می دهد محصول آسیب دیده را در زنجیره تامین قرار دهد و می توان از واردات محصول به اتحادیه اروپا با اشاره به تولید ارگانیک جلوگیری کرد. عدم رعایت جزئی در محدوده زمانی تعیین شده اصلاح نشده است. انحراف قابل توجه بین محاسبه ورودی و خروجی (تعادل جرم)	عدم انطباق عمده Major

<p>14 روز</p> <p>افزایش دهند و برنامه اقدام اصلاح شده را ارائه دهند.</p> <p>عدم اصلاح عدم رعایت یا تکرار مجاور ممکن است منجر به عدم رعایت انتقادی شود.</p> <p>14 روز</p> <p>1 بار تکرار</p>	<p>اپراتور یا گروهی از اپراتورها باید فرکانس کنترل های خود را</p> <p>افزایش دهند و برنامه اقدام اصلاح شده را ارائه دهند.</p> <p>عدم اصلاح عدم رعایت یا تکرار مجاور ممکن است منجر به عدم رعایت انتقادی شود.</p>		
<p>اقدام فوری</p> <p>اقدام فوری</p> <p>14 روز</p> <p>14 روز</p> <p>اقدام فوری</p>	<p>عدم تایید / کاهش برخی از طرح ها، محصولات، تعداد زیادی. محصولات مربوطه ممکن است با توجه به تولید ارگانیک با توجه به Reg. (EU) 2018/848 با اثر فوری به بازار عرضه یا تبلیغ نشوند.</p> <p>دوره تبدیل جدید مورد نیاز است</p> <p>اقدامات اصلاحی لازم است تا اطمینان حاصل شود که عدم رعایت در آینده تکرار نمی شود (به عنوان مثال در مورد اقدامات احتیاطی و کنترل خود).</p> <p>اپراتور یا گروهی از اپراتورها باید فرکانس کنترل های خود را افزایش دهند و برنامه اقدام بهبود یافته را ارائه دهند.</p> <p>بسته به وضعیت، گواهی برای مدت زمان مشخصی به حالت تعلیق درآمده یا پس گرفته می شود.</p>	<p>عدم انطباق بر یکپارچگی محصول ارگانیک یا تبدیل تاثیر می گذارد.</p> <p>اقدامات احتیاطی متناسب و مناسب نیستند و کنترل خود کارآمد نیست.</p> <p>سیستم ردیابی اجازه نمی دهد که محصول آسیب دیده را در زنجیره تامین قرار دهد و نمی توان از واردات محصول به اتحادیه اروپا با اشاره به تولید ارگانیک جلوگیری کرد.</p> <p>استفاده عمدی از ورودی های غیرمجاز، برچسب زدن عمدی محصولات معمولی به عنوان ارگانیک، هر نوع تقلب دیگر.</p> <p>عدم رعایت عمده Major اصلاح نشده است.</p> <p>عدم وجود سوابق و سوابق مالی که نشان می دهد انطباق با مقررات (اتحادیه اروپا) 848/2018</p> <p>حذف عمدی اطلاعات منجر به سوابق ناقص</p> <p>جعل اسناد مرتبط با صدور گواهینامه ارگانیک محصولات</p> <p>برچسب زدن مجدد عمدی محصولات کاهش یافته به عنوان ارگانیک</p> <p>مخلوط کردن عمدی ارگانیک با محصولات در حال تبدیل یا غیر ارگانیک</p> <p>استفاده عمدی از مواد یا محصولات غیر مجاز در محدوده مقررات 2018/848 (EU)</p> <p>استفاده عمدی از GMOs</p> <p>اپراتور از دسترسی به مرجع کنترل یا بدن کنترل خودداری می کند محل تحت کنترل، و یا به نگهداری کتاب ان، از جمله مالی</p>	<p>عدم انطباق بحرانی «قطعی»</p>

		سوابق، و یا حاضر به اجازه دادن به قدرت کنترل و یا بدن کنترل را به نمونه برداری	
مهلت	اقدامات	معیارهای طبقه بندی	متن های بیشتر برای ارزیابی / تصمیم نامه
بازرسی بعدی در محل	هیچ اقدامی لازم نیست.	مسائل در حال حاضر مرتبط نیست اما ممکن است در آینده تبدیل شود.	یادآوری
14 روز	شواهد مربوط به اقدامات اصلاحی باید ظرف 14 روز پس از اطلاع رسانی و قبل از صدور گواهینامه ارائه شود. اگر شواهد به موقع ارائه نشود، این امر منجر به یک روز یا عدم رعایت انتقادی خواهد شد. تکرار ممکن است منجر به عدم رعایت انتقادی شود.	اسنادی که در طول بازرسی در دسترس نبوده اند (توضیح قابل قبول) یا نیاز به اصلاح دارند (به عنوان مثال نقشه ها، برنامه های تناوب محصول).	درخواست اطلاعات
1 بار تکرار	اپراتور ممکن است مورد نیاز به طور موقت محصولات مربوط به بازار نیست با اشاره به الی و یا در تبدیل روش تولید برای یک دوره زمانی به توسط bio.inspecta تعیین می شود. قبل از گرفتن چنین تصمیم bio.inspecta باید اپراتور به نظر در مهلت تعیین شده توسط bio.inspecta اجازه می دهد. در طول این دوره زمانی، شواهد مربوط به سوء ظن اثبات شده باید به منظور تصمیم گیری صدور گواهینامه نهایی ارائه شود. اگر شواهد به موقع ارائه نشود یا اگر همکاری کامل اپراتور در تحقیق در مورد سوء ظن وجود نداشته باشد، این امر منجر به یک سفر یا عدم رعایت انتقادی خواهد شد. اگر شواهد به موقع ارائه نشود، این امر منجر به عدم رعایت انتقادی خواهد شد.	مشکوک است یا اطلاعات اثبات شده دریافت می شود که محصولات ممکن است مطابق با مقررات ارگانیک نباشند.	سو ظن
بازرسی اضافی در زمان برنامه ریزی شده	کنترل های اضافی ممکن است در محل یا بازدیدهای بازرسی دیجیتال، بررسی مستند دسکتاپ قبل از صدور COIs، نمونه برداری و تجزیه و تحلیل باشد.	کنترل اضافی می تواند مربوط به هر وضعیتی باشد که کنترل اضافی را ضروری می کند، مانند فعالیت های جدید برنامه ریزی شده، فعالیت هایی که در طول بازرسی اصلی انجام نمی شود، تایید اجرای اقدامات اصلاحی، کنترل اضافی به دلیل طبقه بندی ریسک بالا، تحقیق به دلیل سوء ظن.	کنترل اضافی