

កតាឡុកនៃវិធានការ, សម្រាប់ការបញ្ជាក់តាម Reg. (EU) 2018/848

ឯកសារ នេះ បញ្ជាក់ ពី លក្ខណៈ វិនិច្ឆ័យ ថ្នាក់ ទូទៅ និង វិធាន ការ ។ ការ មិន អនុលោម តាម លម្អិត និង វិធាន ការ រៀង ៗ ខ្លួន ត្រូវ បាន រាយ នៅ ក្នុង គោល ការណ៍ ណែនាំ នៅ ក្នុង មូលដ្ឋាន ទិន្នន័យ Intact ។

ប្រភេទនៃការមិនអនុលោម	លក្ខណៈវិនិច្ឆ័យចំណាត់ថ្នាក់	វិធានការ
<p>អនិច្ចនិយមអនុលោម</p>	<p>ការ មិន អនុលោម តាម មិន ប៉ះ ពាល់ ដល់ ភាព ស្មោះ ត្រង់ នៃ ផលិត ផល សរីរាង្គ ឬ ការ ផ្លាស់ ប្តូរ នោះ ទេ ។</p> <p>វិធាន ការ ប្រុង ប្រយ័ត្ន គឺ សមាមាត្រ និង ត្រឹម ត្រូវ ហើយ ការ គ្រប់ គ្រង ខ្លួន ឯង មាន ប្រសិទ្ធិ ភាព ។</p> <p>ប្រព័ន្ធ តាមដាន ត្រូវ បាន ដាក់ & # 160; ។</p>	<p>អាស្រ័យលើស្ថានភាព មានជម្រើសដូចខាងក្រោម៖</p> <p>ត្រូវ អនុវត្ត សកម្មភាព ត្រឹមត្រូវ និង ផែនការ សកម្មភាព bio.inspecta ។</p> <p>ជាធម្មតា ការផ្ទៀងផ្ទាត់ នឹង ត្រូវ ធ្វើ ឡើង ក្នុង អំឡុងពេល បច្ចុប្បន្នភាព ប្រចាំឆ្នាំ លើក ក្រោយ (អាស្រ័យ លើ ស្ថានភាព នេះ អាច នឹង ត្រូវ បាន ស្នើសុំ ឧ. ការ ដាក់ ជូន បន្ទាប់ ។ល។</p> <p>សកម្មភាពកែតម្រូវត្រូវអនុវត្ត និងភស្តុតាងដែលបានដាក់ មុនពេលបណ្តុះបណ្តាល។</p> <p>ផែនការ សកម្ម ភាព មួយ ស្តី ពី ការ កែ តម្រូវ ការ មិន អនុលោម ចាំបាច់ ត្រូវ ផ្តល់ ឲ្យ រហូត ដល់ ថ្ងៃ កំណត់ ដែល បាន កំណត់ ។</p> <p>ផែនការ សកម្មភាព ស្តី ពី ការ កែ តម្រូវ នៃ ការ មិន អនុលោម ឲ្យ មុន ពេល បញ្ជាក់ ។</p> <p>ប្រតិបត្តិករ ឬ ក្រុម ប្រតិបត្តិករ ត្រូវ បង្កើន ប្រកង នៃ ខ្លួន ហើយ ផែនការ សកម្មភាព ត្រូវ តែ ដាក់ ជូន នូវ bio.inspecta ។</p> <p>ការ មិន កែ តម្រូវ ការ មិន អនុលោម តាម តូចតាច ឬ អាច នាំ ឲ្យ មាន ការ មិន អនុលោម តាម ម៉ាដើរ ។</p>
<p>Majour មិន អនុលោម តាម</p>	<p>ការមិនអនុលោមតាម ជះឥទ្ធិពលដល់ភាពសុចរិតនៃផលិតផលសរីរាង្គ ឬក្នុងភាពប្រែប្រួល។</p> <p>វិធាន ការ ប្រុង ប្រយ័ត្ន មិន មែន ជា សមាមាត្រ និង ត្រឹម ត្រូវ ទេ ហើយ ការ គ្រប់ គ្រង ខ្លួន ឯង មិន មាន ប្រសិទ្ធិ ភាព ។</p>	<p>ការ ឱក្ខណៈ / ការ បន្ទាប គម្រោង ជាក់លាក់ ផលិតផល, ពាក់ព័ន្ធ អាច នឹង មិន ត្រូវ បាន ផ្សារ ឬ ផ្សព្វផ្សាយ ដោយ ផលិតករ សរីរាង្គ នេះ បើ យោង តាម លោក Reg⁴ (EU) ប្រសិទ្ធិ ភាព ភ្លាមៗ។</p>

	<p>ប្រព័ន្ធ តាមដាន មួយ ត្រូវ បាន អនុវត្ត ដែល អនុញ្ញាត ឲ្យ រក ឃើញ ផលិត ផល ដែល រង ផល ប៉ះ ពាល់ នៅ ក្នុង ច្រវាក់ ផ្គត់ផ្គង់ ហើយ ផលិត ផល អាច ត្រូវ បាន រា រាំង មិន ឲ្យ នាំ ចូល ទៅ ក្នុង សហ ភាព អឺរ៉ុប ដោយ យោង ទៅ លើ ផលិត កម្ម សរីរាង្គ ។</p> <p>ការ មិន អនុលោម តាម តិចតួច មិន ត្រូវ បាន កែ តម្រូវ នៅ ក្នុង ដែន កំណត់ ពេល វេលា ដែល បាន កំណត់ នោះ ទេ ។</p> <p>ការ បង្វែរ ដ៏ សំខាន់ រវាង ការ គណនា បញ្ចូល និង លទ្ធផល (តុល្យភាព ម៉ាស)</p>	<p>រយៈពេលបង្កែងថ្មី</p> <p>សកម្មភាពកែតម្រូវ (action plan) តម្រូវឱ្យមានដើម្បីធានាថាការមិនអនុលោមមិនបានដដែល ការកែលម្អការអនុវត្តវិធានការប្រុងប្រយ័ត្ន និងការត្រួតពិនិត្យដែលប្រតិបត្តិករបានដាក់ចេញដើម្បីធានា</p> <p>ប្រតិបត្តិករ ឬ ក្រុមប្រតិបត្តិករ ត្រូវ បង្កើន ប្រេកង់ នៃ ក ខ្លួន និង ដាក់ ជូន នូវ ផែនការ សកម្មភាព ដែល បាន រ ការ មិន កែ តម្រូវ ការ មិន អនុលោម តាម ម៉ាដ័រ ឬ ការ នាំ ឲ្យ មាន ការ មិន គោរព ដ៏ សំខាន់ មួយ ។</p>
<p>ការមិនអនុលោមតាមការវិភាគ</p>	<p>ការមិនអនុលោមតាមផលប៉ះពាល់ដល់ភាពសុចរិតនៃផលិតផលសរីរាង្គ ឬក្នុងភាពប្រែប្រួល ។</p> <p>វិធាន ការ ប្រុង ប្រយ័ត្ន មិន មែន ជា សមាមាត្រ និង ត្រឹម ត្រូវ ទេ ហើយ ការ គ្រប់ គ្រង ខ្លួន ឯង មិន មាន ប្រសិទ្ធិ ភាព ។</p> <p>ប្រព័ន្ធ តាម ដាន មិន អនុញ្ញាត ឲ្យ រក ឃើញ ផលិត ផល ដែល រង ផល ប៉ះ ពាល់ នៅ ក្នុង ច្រវាក់ ផ្គត់ផ្គង់ ទេ ហើយ ផលិត ផល នេះ មិន អាច ត្រូវ បាន រា រាំង ពី ការ នាំ ចូល ទៅ ក្នុង សហ ភាព អឺរ៉ុប ដោយ យោង ទៅ លើ ផលិត កម្ម សរីរាង្គ ឡើយ ។</p> <p>ការ ប្រើ ប្រាស់ ដោយ ចេតនា នូវ ការ បញ្ចូល ដែល មិន បាន ប្រកាស ដោយ ចេតនា ការ ដាក់ ស្លាក ផលិតផល ធម្មតា ជា សារធាតុ សរីរាង្គ ការ បោក បន្លំ ប្រភេទ ផ្សេង ទៀត។</p> <p>ម៉ាដ័រ មិន អនុលោម តាម មិន ត្រូវ បាន កែ តម្រូវ ទេ ។</p> <p>អវត្តមាន កំណត់ ត្រា និង កំណត់ ត្រា ហិរញ្ញ វត្ថុ ដែល បង្ហាញ ពី ការ អនុលោម តាម</p> <p>បទប្បញ្ញត្តិ (EU) 2018/848</p>	<p>ការ ឱក្ខណៈ / ការ បន្ទាប គំរោង ដាក់លាក់ ផលិតផល, ប្រើ ពាក់ព័ន្ធ អាច នឹង មិន ត្រូវ បាន ផ្សារ ឬ ផ្សព្វផ្សាយ ដោយ ផលិតកម្ម សរីរាង្គ នេះ បើ យោង តាម លោក Reg¹ (EU) ប្រសិទ្ធិ ភាព ភ្លាមៗ។</p> <p>ត្រូវការ រយៈ ពេល បង្កែង ថ្មី</p> <p>វិធាន ការ កែ តម្រូវ គឺ តម្រូវ ឲ្យ មាន ដើម្បី ធានា ថា ការ មិន ត្រូវ បាន ធ្វើ ឡើង ម្តង ទៀត នៅ ពេល អនាគត (វិធាន ការ ប្រុង ប្រយ័ត្ន និង ការ គ្រប់ គ្រង ខ្លួន ឯង) ។</p> <p>ប្រតិបត្តិករ ឬ ក្រុមប្រតិបត្តិករ ត្រូវ បង្កើន ប្រេកង់ នៃ ក ខ្លួន និង ដាក់ ជូន នូវ ផែនការ សកម្មភាព ដែល បាន រ អាស្រ័យលើស្ថានភាព វិញ្ញាបនបត្រត្រូវបានផ្អាកសម្រាប់រយៈពេលដាក់លាក់ណាមួយ</p>

	<p>ការ លុប ចោល ព័ត៌មាន ដោយ ចេតនា ដែល នាំ ឲ្យ មាន កំណត់ ត្រា មិន ពេញលេញ</p> <p>ការ ក្លែង ឯកសារ ដែល ភ្ជាប់ ជាមួយ ការ បញ្ជាក់ នៃ សវិរិក្ខ ផលិតផល</p> <p>ការ ដាក់ ស្លាក ឡើង វិញ ដោយ ចេតនា នៃ ផលិត ផល ដែល បន្ទាប ជា សវិរិក្ខ</p> <p>ចេតនា លាយ សវិរិក្ខ ជាមួយ ផលិតផល មិន បម្លែង ឬ មិន សវិរិក្ខ</p> <p>ការ ប្រើប្រាស់ ដោយ ចេតនា នូវ សារធាតុ ឬ ផលិតផល ដែល មិន បាន អនុញ្ញាត នៅ ក្នុង វិសាល ភាព នៃបទប្បញ្ញត្តិ (EU) 2018/848</p> <p>ការ ប្រើ ប្រាស់ ដោយ ចេតនា របស់ GMOs</p> <p>ប្រតិបត្តិការ បដិសេធ សិទ្ធិ អំណាច ត្រួត ពិនិត្យ ឬ អង្កេត ត្រួត ពិនិត្យ ចូល ទៅ កាន់</p> <p>បរិវេណ ដែល ស្ថិត នៅ ក្រោម ការ គ្រប់ គ្រង ឬ ការ រក្សា សៀវភៅ របស់ ខ្លួន រួម ទាំង ហិរញ្ញ វត្ថុ ផង ដែរ</p> <p>កំណត់ត្រា ឬ បដិសេធ មិន អនុញ្ញាត ឲ្យ អាជ្ញាធរ ត្រួត ពិនិត្យ ឬ អង្កេត ត្រួត ពិនិត្យ ត្រូវ យក គំរូ</p>	
អត្ថបទបន្ថែមសម្រាប់លិខិតវាយតម្លៃ/សេចក្តីសម្រេច	លក្ខណៈវិនិច្ឆ័យចំណាត់ថ្នាក់	វិធានការ
រំលឹក	បញ្ហា បច្ចុប្បន្ន មិន ពាក់ ព័ន្ធ ទេ ប៉ុន្តែ អាច នឹង ក្លាយ ជា បញ្ហា នៅ ពេល អនាគត ។	មិន ត្រូវការ វិធាន ការ ទេ & # 160; ។
សំណើព័ត៌មាន	ឯកសារ ដែល មិន ទាន់ មាន ក្នុង អំឡុង ពេល ត្រួត ពិនិត្យ (ការ ពន្យល់ ដែល អាច ជឿ បាន) ឬ ត្រូវការ ការ កែ តម្រូវ មួយ ចំនួន (ឧ. ផែនទី, ផែនការ បង្វិល ដំណាំ)។	ភស្តុតាង នៃ សកម្មភាព កែ តម្រូវ ត្រូវ តែ ផ្តល់ ឲ្យ ក្នុង រយៈ ពេល ការ ជូន ដំណឹង និង មុន ការ បញ្ជាក់។ ប្រសិន បើ ភស្តុតាង ឲ្យ ទាន់ ពេល នេះ វា នឹង នាំ ឲ្យ មាន ការ ផ្តល់ ឬ ការ បំបាត់ សំខាន់ ។ ការ ធ្វើ ឡើង វិញ អាច នាំ ឲ្យ មាន ការ មិន អនុលោម ។

សង្ស័យ	<p>គេ សង្ស័យ ឬ ព័ត៌មាន ដែល មាន ខ្លឹមសារ ត្រូវ បាន ទទួល ថា ផលិតផល ប្រហែល ជា មិន អនុលោម តាម បទ ប្បញ្ញត្តិ សរីរាង្គ នោះ ទេ។</p>	<p>ប្រតិបត្តិ ការ អាច ត្រូវ បាន តម្រូវ ឲ្យ មិន ផ្សព្វ ផ្សាយ ផលិតផល ការ ព្រួយ បារម្ភ ជា បណ្តោះ អាសន្ន ដោយ យោង ទៅ លើ សរីរាង្គ ឬ ក្នុង ការ ផ្តាស់ ប្តូរ រយៈ ពេល មួយ ដែល ត្រូវ កំណត់ ដោយ bio.inspecta ។ មុន ពេល ធ្វើ ការ សម្រេច ចិត្ត បែប នេះ bio.inspecta អនុញ្ញាត ឲ្យ ប្រតិបត្តិ ករ ធ្វើ អត្តាធិប្បាយ នៅ ក្នុង កាល បាន កំណត់ ដោយ bio.inspecta ។ ក្នុង អំឡុង ពេល នេះ នឹង ការ សង្ស័យ ដែល មាន ភស្តុតាង ត្រូវ តែ ផ្តល់ ឲ្យ ដើម្បី ចិត្ត បញ្ជាក់ ចុង ក្រោយ ។ ប្រសិន បើ ភស្តុតាង មិន ត្រូវ ពេល ឬ ប្រសិន បើ មិន មាន ការ សហ ការ ពេញលេញ រវាង ការ ស៊ើប អង្កេត ការ សង្ស័យ នេះ នឹង នាំ ឲ្យ មាន ការ រក្សា ឬ ការ មិន គោរព ដ៏ សំខាន់ ។</p> <p>ប្រសិន បើ ភស្តុតាង មិន ត្រូវ បាន ផ្តល់ ឲ្យ ទាន់ ពេល នេះ ការ មិន អនុលោម តាម ដ៏ សំខាន់ ។</p>
ការត្រួតពិនិត្យបន្ថែម	<p>ការ ត្រួត ពិនិត្យ បន្ថែម អាច ទាក់ ទង ទៅ នឹង ស្ថាន ភាព ណា មួយ ដែល ធ្វើ ឲ្យ ការ គ្រប់ គ្រង បន្ថែម ចាំបាច់ ដូច ជា សកម្ម ភាព ថ្មី ដែល បាន គ្រោង ទុក សកម្ម ភាព មិន បន្ត ក្នុង អំឡុង ពេល ត្រួត ពិនិត្យ ចម្បង ការ ផ្ទៀង ផ្ទាត់ ការ អនុវត្ត វិធាន ការ កែ តម្រូវ ការ គ្រប់ គ្រង បន្ថែម ដោយសារ តែ ការ ចាត់ ថ្នាក់ ហានិភ័យ ខ្ពស់ ការ ស៊ើប អង្កេត ដោយសារ តែ ការ សង្ស័យ ។</p>	<p>ការ ត្រួត ពិនិត្យ បន្ថែម អាច នឹង មាន នៅ លើ គេហទំព័រ ដើម្បី ជួយ ការ ត្រួត ពិនិត្យ ឯក សារ ផ្នែក មុន ពេល ចេញ វិភាគ ។</p>