

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

*Превод от италиански език*



## **ПРАВИЛА ЗА СЕРТИФИКАЦИЯ НА БИОЛОГИЧНИ ПРОДУКТИ**

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

## 1. ПРЕГОВОР

Настоящите правила са публични и са насочени към операторите, интересуващи се от контрола и сертификацията „Биоагричерт“ на биологичните продукти. Също така правила съдържа разпоредби и по отношение на трети страни, които желаят да се свържат с Биоагричерт в рамките на горепосочената услуга.

Настоящите правила обвързват „Биоагричерт Италия България“ ЕООД и операторите, които се подчиняват да спазват взаимните права и задължения, изброени в нея. Тя е публикувана на интернет страницата [www.bioagricert.bg](http://www.bioagricert.bg) и се счита, че с подписването на заявлението за достъп и/или промяна, операторът е изцяло запознат с нейното съдържание и го приема.

Настоящите правила са одобрени от Комитета за защита на безпристрастността (CSI), който следи за прилагането им и също така е компетентен за одобряването на всяка нейна ревизия. CSI е органът, който гарантира безпристрастността, който осигурява справедливо представителство на страните, заинтересовани от сертифицирането.

Биоагричерт поема отговорност за дейностите по контрол и сертифициране, свързани с нея. Тези дейности се извършват безпристрастно и те не са повлияни от търговски, финансово-икономически или друг натиск.

„Биоагричерт“ осигурява достъп до схемите за сертифициране, разглеждани от настоящите правила, без каквото и да е разграничение и по-специално, не са приети неподходящи условия от финансов или друг характер и достъпът до контрола и сертифицирането не е обусловен, нито улеснен от големината на стопанството/ предприятието на оператора или членството към конкретни асоциации или обединения.

„Биоагричерт“ получава финансова подкрепа единствено от постъпленията, произтичащи от дейностите по контрол и сертифициране, работи с независим и компетентен персонал без конфликт на интереси, не предоставя никакви консултантски услуги (преки или косвени), без да се засяга обменът на информация или необходимостта да се изгладят тълкувателни съмнения по приложимия законодателен акт между „Биоагричерт“ и контролираните оператори.

## 2. ОБЩА ИНФОРМАЦИЯ ЗА СИСТЕМАТА ЗА СЕРТИФИЦИРАНЕ

Сертифицирането на биологичните продукти е част от система за регламентирано сертифициране на качествен продукт, която се основава на следните принципи:

1. качеството на продукта е свързано с качеството на процеса;
2. оценката на целия процес предоставя достатъчно гаранции, че продуктът отговаря на регламентираните изисквания;
3. „Биоагричерт“ не замества оператора, който носи основната отговорност за съответствието на процесите, продуктите и спазването на процедурите за производство и проверка (ФИРМЕН САМОКОНТРОЛ: 1-во НИВО НА КОНТРОЛ);
4. Задача на „Биоагричерт“ е непрекъснато да проверява способността на оператора да спазва процедурите за производство и проверка, ангажиментите, поети към „Биоагричерт“ и компетентните органи (КОНТРОЛ ОТ ТРЕТА СТРАНА: 2-РО НИВО НА КОНТРОЛ);
5. регламентираните изисквания са измерими и/или могат да се проверят;
6. операторът трябва да предостави обективно доказателство за спазването на регламентираните изисквания.

Надзор (3-то НИВО НА КОНТРОЛ) на системата за сертифициране и дейностите, извършвани от „Биоагричерт“ е проведен от компетентните органи за територията и функциите, както и от органите по акредитация.

## 3. РЕФЕРЕНТНИ СТАНДАРТИ

При определянето на настоящите правила са взети под внимание действащите нормативни актове по отношение на сертифицирането на продукти и действащите нормативни актове на териториите, където се произвеждат и/или търгуват биологичните продукти:

- ✓ Европейския съюз: Регламент (ЕО) 834/2007 г. в сила и всички съществуващи национални разпоредби, отнасящи се до неговото прилагане;
- ✓ САЩ: National Organic Program (USDA NOP) в сила;
- ✓ Канада: Canadian Organic Regime (COR) в сила;
- ✓ Япония: Japan Agriculture Standard (JAS) в сила;
- ✓ Международен IFOAM: "The IFOAM Norms for organic production and processing" в сила;
- ✓ Международният Codex Alimentarius "Guidelines for the production, processing, labelling and marketing of organically produced foods", в сила;
- ✓ UNI CEI EN ISO/EIC 17065:2012 в сила: Изисквания за органите, които сертифицират продукти,

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

- процеси или услуги;
- ✓ IAF GD5: 2005 в сила: Guidance on the application of ISO/IEC Guide 65;
- ✓ UNI EN ISO 17025 сила: Общи изисквания за компетентността на лабораториите за изпитване и калибриране.

#### 4. ДЕФИНИЦИИ И СЪКРАЩЕНИЯ

За целите на настоящите правила се прилагат термините и дефинициите, които се съдържат в референтните стандарти, изброени в точка 3 и следващите:

Термин или съкращение	Дефиниция
AC	Компетентен орган за територията и функции.
ACCREDIA	Италианската национална агенция за акредитация на лабораториите за изпитване и на органите за сертифициране и инспекции.
Изпълнител	Оператор, който извършва работа за сметка на друг контролиран оператор.
Досие за контрол	Цялата информация и всички предоставени документи за целите на системата за контрол на компетентните органи на държавата членка или на властите и органите за контрол от оператор, подлежащ на системата за контрол по чл. 28 от Регламент ЕО 834/2007, вкл. цялата съответна информация и документи относно този оператор или дейностите на този оператор, с които разполагат компетентните власти, властите за контрол и контролните органи, с изключение на информацията или документите, които не се отразяват на работата на системата за контрол. явява вписването на оператора в регистрите на производителите на органични продукти; ✓ представлява подкрепящ документ, който да се издаде на оператора в съответствие с член 29.1 от Регламент ЕО № 834/07, в приложение XII към Регламент ЕО № 889/08
Сертификационно писмо	Документ, предвиден от Регламент ЕО 834/2007, който изпълнява следните цели: удостоверява включването на стопанството/предприятието в системата за контрол за специфичната дейност предмет на заявлението и позволява вписване на оператора в колегията на операторите на биологично производство; той представлява писмено доказателство, което се издава на оператора по силата на чл. 29, т.1 от Регламент ЕО 834/07, посочен в приложение XII към Регламент ЕО 889/08.
БАЧ	„Биоагричерт Италия България“ ЕООД, орган за контрол и сертифициране, със седалище гр. Пловдив, ул. „Белград“ №2, ет.3, офис 305
CC	Комитет за сертифициране на „Биоагричерт“
CFIA	Canadian Food Inspection Agency
COR	Canadian Organic Regime
CRI	Комитет по жалби на „Биоагричерт“
CSI	Комитета за защита на безпристрастността на „Биоагричерт“
Сертификат за съответствие	Както е определено от приложимата нормативната уредба на Общността и националната нормативна уредба, това е документ, който изоброява продуктите, за които на лицензополучателя се разрешава от „БАЧ“ да издава декларации за съответствие с Регл. ЕО 834/07. Тези декларации са представени от <i>етикетите на опаковките и документите за сделката</i> .
Сертификат за контрол за вноса	Документ, предвиден от схемата за сертифициране по Регламент ЕО 834/07, който удостоверява, че определено количество от продукта в една пратка от трета страна към Европейската общност, е получено в съответствие с действащата нормативна уредба относно биологичното производство.
Транзакционен сертификат	Документ, удостоверяващ, че определено количество от продукта, предмет на търговска сделка, е получено в съответствие с действащата нормативна уредба относно биологичното производство.
Декларация за съответствие или документ за сделка	Документ, с който операторът дава писмено уверение, че партида от продукта, предмет на сделка към клиента, която може да се установи и проследи, отговаря на изискванията, определени в сертификата за съответствие.
IFOAM	International Federation of Organic Agricultural Movements
IOAS	International Organic Accreditation Service, която се занимава с акредитирането на органите за сертифициране на биологични продукти.
JAS Organic	Japan Agriculture Standard Organic, издаден от Министерството на земеделието на Япония.
Лицензополучател или предприятие лицензополучател	Оператор, който е получил от „Биоагричерт“ лиценз за пускане на пазара продукти, с термини, отнасящи се до биологичния метод на производство. Този оператор има отговорността да гарантира, че продуктите, за които се издава сертификатът, непрекъснато отговарят на изискванията, на които се основава самото сертифициране и като цяло, на всяко друго законово изискване.
Списък на лицензополучателите (LdL)	Списък на лицензополучателите и съответните продукти, с указание на стандартите в съответствие, с които са сертифицирани. LdL е на разположение при поискване в седалището на „БАЧ“ и при седалището на компетентните за територията органи.
Несъответствие NC	Неспазване на разпоредбите, предвидени от Европейската, национална и регионална нормативна уредба относно биологично земеделие. За биологичните продукти, въз основа на националната нормативна уредба несъответствията се отличават по не съблюдаване, нередовност и нарушения, и, също така, включват прилагането на съответна мярка по отношение на оператора, прилагана пропорционално на важноста, вида и обстоятелствата, определили наличието на несъответствието.
NOP-USDA	National Organic Program, представляват National Standards on Organic Agricultural Production and Handling, издадени от държавния департамент по земеделие на САЩ.
Ръководни насоки на „БАЧ“	Документация за прилагане на референтните стандарти, която определя правилата за производство и характеристиките на продукт или процес. Тези правила произтичат от източниците на референтни стандарти, с които операторът трябва да прави справка в случай на непоследователност между Ръководните насоки и стандартите.
OdC	Орган за контрол и сертифициране
Оператор	Физическо или юридическо лице, което отговаря за спазването на разпоредбите на референтните стандарти в рамките на стопанството/предприятието за биологично производство, което е под негов контрол.

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

RS	Ръководител на сектора, член на Комитета по сертифициране на „Биоагричерт“.
Декларация за ангажираност на оператора (или Технически доклад)	Документ, изготвен и актуализиран от оператора, който съдържа описанието на конкретните мерки, които предприема, за да гарантира спазването на разпоредбите, предвидени в референтния стандарт в сила на териториите, където е производството и/или търговията с биологичните продукти. За схемите NOP/USDA и COR документът се нарича Organic System Plan.
Схема за сертифициране	Система за сертифициране по отношение на определени продукти и процеси, за които се прилагат същите стандарти, същите специални правила и същата правила.
Оценка	Преглед на документите и/или инспекция и/или тест, извършен от „БАЧ“ за целите на сертифицирането.

	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

## 5. ПРЕДМЕТ НА ПРАВИЛАТА

5.1 Предметът на настоящите правила е установяването на отношенията между „БАЧ“ и оператора за целите на контрола и сертифицирането на биологични продукти; спазването на изискванията в настоящия документ, е подчинено на спазването на референтните стандарти по т. 3

5.2 За целите на тези правила, се счита, че един продукт носи обозначенията, отнасящи се до биологичния метод, когато при етикетването, в документите за сделката, в рекламните материали, в търговските документи, продуктът или неговите съставки са свързани с термина **биологичен** (или синоними и съкращения, например: био, еко и т.н.) или преводът му на друг език.

5.3 Настоящите правила определя условията, подходящи за предоставяне, надзор, подновяване, разширяване, прекратяване, намаляване, отказ и отнемане на сертификацията на операторите, във връзка с процедурите за оценка и сертифициране, приети от „БАЧ“ и обобщени тук.

## 6. ДОСТЪП ДО СИСТЕМАТА ЗА КОНТРОЛ И СЕРТИФИЦИРАНЕ

6.1 Достъпът до системата за контрол може да бъде предшестван от заявка за предварителна инспекция, по време на която инспекторът от „БАЧ“: посещава стопанството/ предприятието, ; оценява наличната документация; отбелязва констатираните пропуски и дава становище относно осъществимостта за прилагането на биологичния метод, като записва резултатите в доклада от инспекцията, който се подписва и от оператора. Предварителната инспекция се заплаща от заявителя, в съответствие с ценоразписа на „БАЧ“.

6.2 Достъпът до системата за контрол и сертифициране се състои от две фази:

1. Подписване на договора между оператора и „БАЧ“;
2. Операторът е уведомял министъра на земеделието и храните в срок един месец от датата на сключване на договора за преминаване на биологично производство.

Съгласно чл. 18, ал. 3 от Закона за прилагане на общата организация на пазарите на земеделски продукти на Европейския съюз, операторът в длъжен да попълни и изпрати Формуляр за обявяване на биологична дейност до Министерството на земеделието и храните в едномесечен срок от сключването на договора с контролиращо лице. **Преходният период към биологично производство започва да тече от датата на уведомлението.**

Министерството на земеделието и храните, предоставя възможност за онлайн подаване на задължителния формуляр за обявяване на дейност като биологичен производител, преработвател или търговец. Онлайн обявяване на дейност: <http://bioregister.mzh.government.bg/front/register> .

6.3 Заявлението за достъп до системата за биологичен контрол се състои от попълването на задължителната документация, предвидена от Регламентите на Общността и от разпоредбите на националните органи. Към заявлението за достъп операторът трябва да приложи Технически доклад (съгласно чл. 63 от Регламент ЕО 889/08), който описва предпазните мерки, предприети за осигуряване на биологичните продукти, технически документ, в който операторът се задължава:

- ✓ да направи пълно описание на мястото и/или помещението и/или дейностите,
- ✓ да обяви всички конкретни мерки, които трябва да се приложат в отделната единица и/или помещения и/или дейност, за да се осигури спазване на разпоредбите за биологично производство;
- ✓ да опише предпазните мерки, които трябва да се вземат за намаляване риска от замърсяване с неразрешени продукти или вещества, и мерки за почистване на местата за съхранение, както и на цялата производствена верига на оператора;
- ✓ да обяви отличителните характеристики на използвания метод за производство, когато операторът възнамерява да изиска писмени доказателства в съответствие с член 68, параграф 2;
- ✓ да заяви дали възнамерява да пусне на пазара продуктите, поради което да изисква Сертификат за съответствие;
- ✓ да предостави всяка информация и облекчения, необходими за дейността по оценяване, включително тези за разглеждането на документи и достъпа до всички оценявани области, до регистрациите и персонала, който е ангажиран;

	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

- ✓ да работи в съответствие с предварително избраната схема за сертифициране;
- ✓ да подпише **Декларация**, която включва задължение от страна на оператора:
- да осъществява операциите в съответствие с разпоредбите за биологично производство;
- да приема, при наличие на нарушения или нередности, налагането на мерките от разпоредбите за биологично производство - **Приложение №3 към чл.40, ал.6 от Наредба №1 от 07.02.2013г. на МЗХ;**
- поема ангажимент да уведомява в писмена форма купувачите на продукта, за да гарантира, че означенията за биологично производство са заличени от настоящата продукция;
- да приема, в случай че операторът и/или неговите подизпълнители се контролират от различни надзорни или контролни органи съгласно системата за контрол, установена от съответната държава членка, обмена на информация между тези органи;
- да приема, в случай че операторът и/или неговите подизпълнители променят своите контролни или надзорни органи, предаването на тяхната контролна документация на следващите контролни или надзорни органи;
- да приема, в случай че операторът се оттегли от системата за контрол, да информира в тридневен срок съответните компетентни органи и контролни или надзорни органи;
- да приема, в случай че операторът се оттегли от системата за контрол, че контролната му документация ще бъде съхранявана за период от най-малко пет години;
- да приема да информира незабавно съответния контролен или надзорен орган или съответните контролни или надзорни органи за всяка нередност или нарушение, засягащи биологичното състояние на техните продукти или на биологични продукти, доставени им от други оператори или подизпълнители;
- ✓ да спазва разпоредбите на приложимите референтни нормативни актове, по-специално:

- а) да идентифицира и контролира приложимите изисквания за сертифициране, включително и задължителните и регламентирани от закона;
- б) да разделя и идентифицира сертифицирания и несертифицирания продукт;
- в) да гарантира проследяемостта на сертифицирания продукт;
- г) да поддържа регистрациите и документите, отнасящи се до сертифицирания продукт;
- д) да управлява несъответствията, като предприема навременни корективни действия;
- е) да управлява рекламациите (това изискване не се прилага към схемата NOP/USDA)
- ж) да изпълнява финансовите задължения, свързани с услугите, извършвани от „БАЧ“.

Следователно, специалното съдържание на документа варира въз основа на категориите дейност на операторите.

За схемите NOP/USDA и COR документът се нарича Organic System Plan.

6.4 Достъпът до системата за контрол и сертифициране задължава оператора да поддържа структурите си в съответствие със законовите изисквания и тези на приетата схема за сертифициране.

6.5 Документите за сертифициране се издават на оператора, само след:

- ✓ подписване на настоящите правила и на договора с „Биоагричерт“;
- ✓ извършване на инспекционна проверка и оценка на документите от страна на „Биоагричерт“
- ✓ решение за издаване и удължаване на сертифицирането от страна на Комитета по сертифициране.

6.6 БАЧ ограничава дейностите по контрол и сертифициране до изискванията, предвидени от схемите за сертифициране, изисквани от оператора.

6.7 БАЧ преразглежда заявлението на оператора с цел да гарантира, че предоставената информация, е достатъчна, разрешен е всеки проблем относно разбирателство, между БАЧ и оператора, вкл. административните аспекти или нормативни документи, сферата на приложение на сертифицирането, искани от оператора, е добре определена, средствата за изпълнение на съответния контрол са на разположение за „Биоагричерт“.



	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

„Биоагричерт“ има компетентността и капацитета, за да извърши заявката за дейност по сертифициране.

6.8 В случай, че „БАЧ“ счита, че не разполага с капацитет да извърши дейността по сертифициране във връзка с обхвата на приложение в седалището на оперативните звена на заявителя и за всяко специфично изискване като например използвания език, уведомява заявителя за отхвърлянето на заявлението.

6.9 БАЧ може да откаже да приеме заявка (или да поддържа договор) за сертифициране, ако по отношение на заявителя съществуват основателни или доказани причини, като например: участие в незаконни дейности, извън случаите, предвидени и уредени от АС (Компетентните власти).

## 7. ПОДДЪРЖАНЕ НА СЕРТИФИЦИРАНЕТО

7.1 С оглед поддържане изискванията за съответствие, операторът трябва:

1. непрекъснато да спазва предвидено в точки 6.3 и 6.4 от настоящите правила;
2. да представя утвърждения по отношение на сертифицирането, само за целите, за които е издаден сертификатът;
3. да издава декларации за съответствие само след проверка на произхода и съответствието на продукта със законовите изисквания и тези на приетата схема за сертифициране. Операторът, който счита или предполага, че продукт, произведен, приготвен, внесен от него или доставен му от друг оператор, не отговаря на изискванията, задейства необходимите процедури от този продукт да бъде премахнато всяко позоваване на биологично производство или да раздели и идентифицира самия продукт. Той може да предназначи този продукт за преработка, опаковка или търговия само след като са отстранени всички съмнения относно съответствието му, освен ако продуктът е пуснат на пазара без никакво обозначение, отнасящо се до биологичното производство и до сертифицирането „БАЧ“;
4. да уведомява „БАЧ“ своевременно (и във всички случаи в срок до 30 дни) за всички промени, които възнамерява да направи по продукта, процеса, които могат да повлияят на предоставеното съответствие, включително измененията, които могат да окажат влияние върху собствената му способност да удовлетвори изискванията на стандартите за сертифициране (например, промяна на правен статут, управление, производствен обект, система на управление и т.н) Задължение на „БАЧ“ е да прецени дали обявените промени изискват проверки, изпитвания или друг вид изследване. Лицензополучателят няма право да издава декларации за съответствие на продукти, получени в резултат от тези променени условия докато не е получил разрешението на „БАЧ“;
5. да информира „БАЧ“ за инциденти, които са му известни и могат да повлияят на предоставеното съответствие и въвличането в съдебни процедури, произтичащи от законите за отговорността от продукта и все пак в нарушения на законите за продукта;
6. да поддържа регистрацията на всички рекламации, които са му известни и документацията на предприетите съответни коригиращи действия по отношение на тези рекламации и за всеки дефект, установен в продуктите, които да оказва влияние върху съответствието с изискванията за сертифициране; Операторът трябва да информира БАЧ своевременно (и при всички случаи в срок до 30 дни) за рекламациите, свързани с наличието в продуктите и в процесите на вещества, които не са разрешени от стандартите за биологично производство. Операторът трябва да вземе предвид и рекламациите, получени от евентуалните изпълнители, за които поема отговорност за съответствието на продукта (цялото изискване 6 не е приложимо към схемата NOP/USDA).

7.2 Като оповестява публично, че е бил сертифициран, операторът трябва да отговаря на следните условия:

1. трябва да прави ясни и изключителни справки към продуктите, за които е получено сертифицирането и да гарантира, че потребителят няма да се обърка с продуктите от неговото предприятие, които не са сертифицирани;
2. да спазва точка 18 от настоящите правила, относно използването на търговските марки.
3. Не трябва да използва сертифицирането по никакъв начин, който може да засегне неблагоприятно имиджа на „Биоагричерт“, уверявайки се, че дори в съобщенията и заявленията, отнасящи се до издадения сертификат, няма аспекти, които засягат правилното тълкуване на сертифицирането.

Заблуждаващата реклама се счита за несъответствие и следователно предмет на мерки от „БАЧ“.

	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

Неправилната употреба на марките и сертификатите, като например печатни или рекламни грешки, които не са последвани от подходящи действия на опровержение или корективни мерки, е причина за действия, които могат да варират от прекратяването или отнемането на сертификацията до иск за обезщетение за вреди. Неверни претенции, както и фалшифициране на сертификатите и търговските марки са преследвани от закона.

## 8. ПРОЦЕДУРИ ЗА НАДЗОР

8.1 Целта на надзора е да се гарантира, че операторът непрекъснато поддържа изискванията да реализира продукта в съответствие с изискванията за сертифициране, винаги да спазва ангажиментите, поети с „БАЧ“ и „АС“. Надзорът има за предмет продукта, процеса, правилното използване на сертификатите и означенията за съответствие и, ако е приложимо, на системата за управление на операторите. Докато е в системата за контрол, операторът подлежи на надзора на „БАЧ“ според дейностите по оценка, описани в следващите точки. Честотата на тези проверки зависи от характеристиките на процеса и вероятността за установяване на нередности и нарушения, съгласно процедурата по анализ на риска.

8.2 Резултатът от надзора се разглежда от СС за решенията за сертифициране. Резултатът от проверките се счита за потвърден, ако операторът не получи, друго съобщение от „Биоагричерт“, в срок от 60 дни от датата на проверката.

### 8.3 ИНСПЕКЦИИ

За целите на инспекцията, операторът разрешава на „БАЧ“:

1. достъпът до всички оценявани райони, до регистрациите и заетия персонал. Всички седалища на оператора или изпълнителите, където подлежат на контрола на „БАЧ“, трябва да са достъпни за инспекцията дори и без предизвестие, във всеки един момент, през работното време, а също така винаги трябва да присъства служител, който може да предостави най-голямо съдействие;
2. Съгласието, с предизвестие, за участието в отделните инспекции на наблюдатели на „БАЧ“ и на оценителите на органите по акредитиране. Целта на тези участия е обучението на новия персонал и/или надзорът на дейността на „БАЧ“. Наблюдателите на органите по акредитиране участват в качеството на оценители на работата на БАЧ, а не на самия оператор.

В случай, че операторът не предостави свободен достъп до всички оценявани зони и до цялата фирмена документация, „БАЧ“ може да предприеме предвидените мерки. За целите на инспекцията операторът трябва да:

1. приподпише докладите от инспекцията, за вземането на проби и за несъответствията, от които получава копие или обобщение;
2. да предприеме необходимите мерки, за да предотврати отчетените неизпълнения;
3. да се разпореди евентуалните консултанти на оператора стриктно да спазват ролята на наблюдател.

### 8.4 АНАЛИТИЧНИ ТЕСТОВЕ

Пробите, подложени на тест се вземат от седалищата на оператора (производство или склад), или при дистрибуцията (складове или продажба на дребно). Тестовите целят:

- ✓ да подобрят оценката на процеса;
- ✓ да проверят правилното прилагане на биологичния метод и на превенцията на замърсяването;
- ✓ да проверят съответствието на продуктите и на процеса към приложимите референтни стандарти.

Контролният орган взема и анализира проби, за да установи наличието на продукти, които не са разрешени за биологично производство, или методи, които не са в съответствие с правилата за биологичното производство, или да открие възможно замърсяване с неразрешени за биологично производство продукти. Броят на пробите, които надзорният или контролният орган взема и анализира всяка година, съответства най-малко на 5 % от броя на операторите, които се намират под негов надзор. Подборът на операторите, от които се вземат проби, се извършва въз основа на общата оценка на риска от неспазване на правилата за биологично производство. В тази обща оценка се вземат предвид всички етапи на производството, подготовката и разпространението. Набор от проби се вземат и в случай на сигнали за оператора отвън или когато, по време на дейностите за оценяване „БАЧ“ се съмнява, че са били използвани несъответстващи вещества и техники (признаци за обработки, наличие в склада на несъответстващи технически средства и т.н.). В последния случай



	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

пробите се взети като се държи сметка за съмнението, а не задължително за статистическата представителност на партидата, от която са взети проби.

#### 8.5 ПРЕГЛЕД НА ДОКУМЕНТИТЕ

Прегледът на документите при надзора има за предмет:

1. документите за всяка промяна, която операторът има намерение да въведе в продукта, в процеса или в системата за управление, която би могла да повлияе на признатото съответствие;
2. регистрациите и сертификатите, операторът се задължава да представи, при обикновено поискване от страна на „БАЧ“, копие от регистрите и копие от сертификатите за съответствие на продуктите, закупени от доставчиците.

#### 8.6 НАДЗОР НА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА НА СЕРТИФИКАТИ И ОЗНАЧЕНИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ. За сертифицираните продукти за предвидени следните дейности:

1. одобрение на етикетите на предварително опакованите продукти (вкл. разрешителното за ползване на националното лого „Калинка“);
2. мониторинг на сделките с продукти, които не са предварително опаковани чрез поддържане на „База данни за сделки“, публикувана на интернет страницата на „БАЧ“. Операторът се задължава да изпрати копие от документа за сделката на „БАЧ“ в срок от 30 дни от издаването му;
3. посещения с цел инспекция при дистрибуцията, които целят проверката на етикетите и вземането на проби;
4. насрещни проверки с други OdC за потвърждение на валидността на сертификатите, издадени в полза на доставчиците на оператора и обmena на сведения относно операциите, предмет на контрола им.

### 9. НЕСЪОТВЕТСТВИЯ И МЕРКИ

#### 9.1 НЕСЪОТВЕТСТВИЯ

Под NC се има предвид всяко условие, при което не са изпълнени изискванията на европейските и национални нормативни актове в сферата на биологичното земеделие. NC могат да са причинени от действия на оператора на биологично производство, от неговата небрежност, както и от събития, за които той не е пряко отговорен. Въз основа на законодателството на ЕО, при дейността по контрол на операторите са предвидени няколко категории и степени различни несъответствия в зависимост от способността им да увреждат или не годността на производствения процес, който подлежи на сертифициране. Потвърдените NC на изпълнителите са потвърдени и на референтните лицензополучатели.

„БАЧ“ попълва в електронната база данни на компетентното звено информация за:

- резултатите от контролната дейност, както и всички наложени мерки съгласно Приложение 3, чл. 40, ал. 6 на Наредба №1 от 07.02.2013г. в срок до три дни от постановяването им;
- всички случаи на нередности и нарушения, които засягат биологичното състояние на продукта по смисъла на чл. 30, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 834/2007, незабавно след установяването им.

#### 9.2 МЕРКИ

При осъществяване на контрола по ал. 1 в случаи на установени нередности и нарушения „БАЧ“ ,в изпълнение на чл. 92г от Регламент (ЕО) № 889/2008, прилага мерки от Приложение № 3 на Наредба №1 от 07.02.2013г.

„Приложение № 3 към чл. 40, ал. 6

#### **СПИСЪК ОТ МЕРКИ ПРИ НЕРЕДНОСТИ И НАРУШЕНИЯ**

А. Обща част

1. Списъкът от мерки при нередности и нарушения е изготвен съгласно чл. 92г от Регламент (ЕО) № 889/2008.
2. Мерките, предвидени в този списък, се прилагат от контролиращите лица за всички оператори, подлежащи на контрол за биологично производство в случаите, когато бъдат установени пропуски, нередности или нарушения на действащата нормативна уредба.
3. При установяване на същото несъответствие при следваща проверка, контролиращото лице налага следващата по степен мярка от изброените в точка 5.
4. При установяване на несъответствия, които не са посочени в списъка по буква „Б“, контролиращите лица, в зависимост от вида и тежестта им, прилагат една от мерките по точка 5. В 3 дневен срок от

	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

прилагане на мярката, контролиращите лица писмено уведомяват министъра на земеделието и храните.

**5.** Контролиращите лица са длъжни да прилагат следните мерки към операторите в система на контрол:

**5.1.** Предписание за предприемане на корективни действия от страна на оператора при установени пропуски или нередности, които не засягат биологичното състояние на продукта, с определяне на срок, не по-дълъг от 10 дни, в който предписанието следва да бъде изпълнено. (за стопанства в преход и стопанства, преминали периода на преход)

**5.2.** Налагане на забрана за пускане на определена партида на пазара като биологична и премахване или забрана за позоваване на термините, указващи биологичен метод на производство в етикетиранието ѝ, до отстраняване на несъответствието, при установена нередност по отношение на съответствието с изискванията на биологичното производство само за определената партида. Мярката се налага в случаите, когато засегнатата партида не е пусната на пазара.

За стопанства в преход: Засилен контрол на цялото стопанство чрез допълнителни проверки

**5.3.** Временно ограничаване (частично или пълно) на документа (сертификата) по чл. 29, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 834/2007 и налагане на забрана за предлагане на съответната партида на пазара като биологична, и премахване на термините, указващи биологичен метод на производство в етикетиранието и рекламата на цялата партида или продукцията, при установена нередност по отношение на съответствието с изискванията на биологичното производство, съгласно член 30, параграф 1, първа алинея от Регламент (ЕО) № 834/2007, до отстраняване на несъответствието, със задължително писмено уведомяване на клиентите на оператора от негова страна, относно наложената мярка.

За стопанства в преход: Удължаване на периода на преход със срок, не по-малък от необходимия за отстраняване на несъответствието и представяне на доказателства за отстраняването му.

**5.4.** Отнемане на документа (сертификата) по чл. 29, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 834/2007 и налагане на забрана на оператора да извършва търговия на продукти с позоваване в етикетиранието и рекламата на биологичния метод на производство за определен период от време, който се съгласува с компетентния орган, съгласно член 30, параграф 1, втора алинея от Регламент (ЕО) № 834/2007 в случаи, когато бъде установено тежко нарушение или нарушение с траен ефект, със задължително писмено уведомяване на клиентите на оператора от негова страна, относно наложената мярка.

За стопанства в преход: Стартиране на нов преходен период, който започва да тече от датата на установяване на нарушението, за което незабавно писмено се уведомява компетентния орган, Държавен фонд „Земеделие“ - Разплащателна агенция и другите контролиращи лица.

**6.** В случай на мотивирано съмнение, че даден оператор възнамерява да пусне на пазара продукт, който не е в съответствие с разпоредбите на биологичното производство, но има позоваване на метода на биологичното производство, контролиращото лице има право да наложи:

- Временна забрана за продажба на продукт като биологичен, съгласно чл. 91, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 889/2008, за определен от контролиращото лице срок, до доказване/отстраняване на съмненията. Преди вземането на решение се дава възможност на оператора да направи коментар по съмнението. Ако съмнението на контролиращото лице не бъде потвърдено в дадения от него срок, същото се отменя най-късно с изтичането му. При потвърждаване на съмнението се налага съответната мярка от списъка по буква Б или се прилага точка 4.

**9.2.1 ПРЕДВАРИТЕЛНО СЪОБЩАВАНЕ НА ОПЕРАТОРА (ИЛИ ПРЕДПАЗНО ПРЕМАХВАНЕ НА ОБОЗНАЧЕНИЯТА):** съобщаването на оператора за „текущо разследване“ с ограничение на партидата продукт, в частност за несъответствията, свързани с аналитичните резултати и за периода между първия положителен резултат и резултата на насрещния тест. Същият механизъм се приема за управление на „разследващата“ фаза за особено сложни ситуации.

**9.2.2 СРОКОВЕ ЗА УПРАВЛЕНИЕ НА МЕРКИТЕ:** сроковете за решения по мерките (от първоначалното сигнализиране до съобщаването на мярката на заинтересованата страна) се съдържат в приложимата национална нормативна уредба.

**9.2.3 ВЪНШНО СЪОБЩАВАНЕ НА МЕРКИТЕ:** всички предписани мерки се съобщават на АС от „БАЧ“, мерките за спиране на указанията, спиране на сертифицирането и изключването на оператора се съобщават и на другите италиански ОoC. Данните, предмет на външно съобщаване са: наименование на оператора, ДДС №, мерки.

**9.2.4 АНУЛИРАНЕ И ОТМЯНА НА МЕРКИТЕ:** анулирането на мярката се реализира, когато операторът постигне прераглеждането ѝ чрез жалба, което дава възможност за „пълно възстановяване“ и с обратна сила към датата на мярката. Отмяната на мярката се реализира, когато операторът постигне прераглеждането и отмяната на мярката, като дава възможност за „възстановяване, обусловено“ от проверката за поддържането на условията за сертифициране.

	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

## 10. РАЗШИРЯВАНЕ НА СЕРТИФИЦИРАНЕТО

10.1 Операторът може да поиска разширяването на сертифицирането, при условие че това не води до премахването на първоначалните условия за съответствие. Предвидени са следните възможности за разширение:

1. разширяване на *Сертификата за съответствие* с нови продукти и/или други схеми за сертифициране;
2. разширяване на *Сертификационното писмо* с нови видове дейности и/или нови структури (например парцели, земеделски и животновъдни стопанства, линии за преработка, производствени обекти).

10.2 Към заявлението за разширяване на сертифицирането, операторът трябва да приложи предвидената документация за заявлението за достъп, включително, ако е необходимо, за уведомяването за промяната на дейността с биологичен метод. „БАЧ“ оценява необходимостта от провеждане на проверки и задейства процедурите за оценка в края на които взема решение за разширяването и издава новите сертификати.

## 11. ОТКАЗ, ПРЕКРАТЯВАНЕ, НАМАЛЯВАНЕ И ОТНЕМАНЕ НА СЕРТИФИКАЦИЯТА

11.1 Операторът може да поиска отказ от сертификацията по всяко време с писмено предизвестие, отправено до „БАЧ“ и АС. Отказът може да бъде поискан, ако операторът:

1. не възнамерява да се адаптира към променящите се условия за сертифициране;
2. прекрати дейността, която е предмет на контрол и сертифициране;
3. има намерение да смени OdC.

При смяна на OdC, „БАЧ“ се задължава да предаде на следващите OdC значимите елементи от контролната документация относно съответния оператор, както и докладите, посочени в т. 6.3 от настоящите правила :

- ✓ дата на уведомяване за начало на дейността и копие от последното представено заявление;
- ✓ годишни производствени планове от последните пет години;
- ✓ списък на дейностите и на продуктите, подлежащи на сертифициране;
- ✓ посочване на евентуални установени нередности и нарушения, както и мерки, предприети в последните три години;
- ✓ положение относно плащането на тарифа за проверка;
- ✓ даден клас от оценка на риска;
- ✓ всяка друга информация, считана за полезна за целите на поддържането на продължителността и целостта на дейността по контрол и сертифициране.

11.2 Прекратяването на сертификацията може да се направи в следните случаи:

1. в резултат на несъответствия;
2. неправилна употреба на сертификата или означенията за съответствие;
3. неспазване на договорните отношения с „БАЧ“ (виж следв. т. 15).

Прекратяването на сертифицирането се съобщава на оператора с предписанията за реактивиране и всяко друго действие, изискуемо от приложената схема за сертифициране. В края на периода на прекратяване, „БАЧ“ проверява дали са изпълнени условията за нейното премахване. При настъпване на такива условия, „БАЧ“ уведомява оператора за реактивирането на сертификацията.

Сертификацията може да се прекрати по искане на оператора, (който ще се окаже в състояние на преустановяване), поради временно прекъсване на дейността, предмет на контрол и сертифициране. По време на периода на прекратяване, трябва да се провежда най-малко една инспекционна проверка за надзор годишно.

11.3 Изложеното в предходните точки се прилага и в случай на намаляване на сферата на приложение на сертификата, което може да е в следствие на доброволно искане на оператора или на мярка за прекратяване по т.11.2 от настоящите правила. И в двата случая „Биоагричерт“ ще задейства необходимите изменения на документите за сертифициране и друга публична информация по т. 17 от настоящите правила, с цел да гарантира, че сферата на приложение на сертифицирането, е съобщена ясно на оператора и на обществеността.

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

11.4 Изключването от системата за контрол на оператора и отнемането на сертификацията може да се направи в следните случаи:

1. отсъствие на изискванията, които са позволили издаването и поддържането ѝ (т. 6 и 7 на настоящите правила);
2. мерки на „БАЧ“, които водят до изключване (точка 9.2 на настоящите правила);
3. неспазване на договорните отношения с „БАЧ“.

11.5 „БАЧ“ има право да съобщи на трети страни, само в зависимост от изискванията на системата за контрол и сертифициране, отнемането на сертификацията и изключването на оператора от системата за контрол; последният отсега приема съответните последствия.

11.6 В случай на отказ, прекратяване, намаляване или отнемане на сертификацията, операторът е длъжен :

1. веднага да преустанови търгуването с препратките към биологичното производство и сертифицирането „БАЧ“;
2. незабавно да преустанови използването на сертификатите за съответствие и на документите за сделката, издадени преди това, и ако бъде изисквано, да ги върне незабавно на „БАЧ“, включително компютърната база данни, предоставена с лиценза;
3. незабавно да преустанови използването на етикети, бланки и всички документи/публикации, в които се появяват позоваванията за сертифициране;
4. незабавно да преустанови използването на марки за съответствие, на марката „Биоагричерт“ и на марките на акредитиращите органи;
5. да предупреди клиентите, на които е била съобщена сертификацията, ако това бъде поискано от „БАЧ“.

„БАЧ“ ще провери дали горепосоченото е изпълнено и ще осигури необходимата публичност на отказа, прекратяването, намаляването или отнемането, като я съобщи на АС за територията и, ако е необходимо, на другите италиански OdC.

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

## 12. ИЗМЕНЕНИЕ НА УСЛОВИЯТА ЗА СЕРТИФИЦИРАНЕ

12.1 Промените в изискванията за сертификация могат да се отнасят до настоящите правила, референтните стандарти и тарифите.

12.2 Вариациите на настоящите правила и ръководните насоки се съобщават на контролираните оператори чрез публикуване на интернет страницата на „БАЧ“ и на хартиен носител, изпратено до всички контролирани оператори, които разполагат с период от 12 месеца за привеждане в съответствие, освен ако няма други указания, предвидени от приложимите референтни стандарти.

12.3 Операторът има право да се адаптира към новите условия за сертифициране, в указаните срокове или да се откаже от сертификацията. В случай на поддържане на сертифицирането, „БАЧ“ ще провери съответствието с новите условия за сертифициране.

12.4 Промените в тарифата се съобщават на оператора, който има право да ги приеме или да откаже сертифицирането.

## 13. ЖАЛБИ, РЕКЛАМАЦИИ И СПОРОВЕ

### 13.1 ЖАЛБИ

Политиките и процедурите на БАЧ имат за цел да гарантират конструктивно и своевременно решаване на исковете, предвиждайки възможност за жалбоподателя да представи официално казуса и съществуването на CRI (Комитет по жалбите), независим елемент, способен да осигури безпристрастността на процеса по иска. Съставът на Комитета по жалбите е описан подробно в документ Дос. ОВ01 Организация на БАЧ: седалища, персонал, доставчици (приложение 7 към MQ)

Операторите могат да подадат жалба срещу мерките, предписани от „БАЧ“ в срок от 15 дни от получаването, като изложат детайлно причините за несъгласие и като поискат преразглеждане на мярката. Жалбата трябва да е адресирана пряко от оператора към Комитета по искове (CRI) в седалището на БАЧ.

Комитетът по жалбите съобщава решението си на „Биоагричерт“, която го отнася до оператора жалбоподател, според условията, процедурите, времевата рамка, описани в doc. Pro\_003 Дейност на Комитета по жалбите. Там, където е приложимо, са подробно описани допълнителни изисквания за управление на жалбите в Оперативните наръчници за отделните схеми по сертифициране.

Все пак получаването на жалбата не прекъсва изпълномостта на мерките, предприети от „БАЧ“, докато CRI не се произнесе по друг начин; ако жалбата не бъде уважена, мярката, предмет на жалбата следователно става окончателна и разходите са за сметка на губещата страна по тарифите на БАЧ. БАЧ гарантира независимостта на решението на CRI по решаването на жалбата.

### 13.2 РЕКЛАМАЦИИ

Политиката по качество на „Биоагричерт“ счита за много важно доверието в сертифицирането към клиенти и потребители и си поставя за цел своевременното решаване на получените рекламации относно продукти предмет на сертифициране. Управлението и разрешаването на рекламациите е възложена директно на председателството на „БАЧ“, подпомогната за техническите аспекти от RAQ и AAQ

Правилата по управлението на рекламациите включва първоначален отговор с приемане на рекламацията или отхвърляне на същата;

на жалбоподателя около поемането на задължение по рекламацията или мотивираното отхвърляне на същата, следвана от обработка на рекламацията, чрез проучване, за да се обособят причините и възможните коригиращи действия, които решават рекламацията и могат да избегнат повторение на проблема, който е довел до рекламацията. в срок до 30 дни от датата на получаване на рекламацията, БАЧ съобщава резултата от проучването, взетите решения и мотивациите по отношение на подалия рекламацията и към заинтересованите страни (АС и/или други оператори/органи). Там, където е приложимо, са описани подробно допълнителни изисквания за управление на рекламации – в оперативните наръчници на отделните схеми на сертифициране.

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

БАЧ гарантира независимостта на решението относно решаването на рекламацията. Персоналът на органа, който е участвал, в каквото и да е качество, в дейността по оценка/сертифициране на оператора жалбоподател или персоналът, който е имал професионални отношения с оператора през последните две години, няма да може да спомогне за решението относно решаването на рекламацията.

### 13.3 СПОРОВЕ

Всеки спор относно прилагането на настоящите правила ще бъде решен чрез официален арбитраж в Арбитражната камара при Търговско-промишлената палата в Болоня, от арбитражна комисия, съставена от 3 арбитражи, назначени и работещи при условията на горепосочената Арбитражна камара. Съставът на комисията се определя по следния начин:

а) всяка страна назначава по един арбитраж. Третият арбитраж, с функциите на председател се определя от двамата арбитражи, назначени от страните, в срок от 15 дни от уведомяването, което им е изпратено.

б) при отсъствие на горепосочените назначения съгласно точка а), те ще бъдат направени от Техническият комитет на Арбитражната камара.

Арбитражите ще решават на принципа на безпристрастност, в съответствие с разпоредбите на членове 806 и сл. от Гражданския процесуален кодекс. Компетентен е Съда в Болоня.

## 14. СЪГЛАСИЕ ЗА ПОДИЗПЪЛНЕНИЕ И ПРАВО НА ОТКАЗ

14.1 „БАЧ“ поема и носи пълна отговорност за дейностите, дадени на подизпълнители и за решенията за издаване, поддържане, разширяване, прекратяване и отнемане на сертификацията. „БАЧ“ гарантира, че структурите и хората, на които е поверено подизпълнението притежават предписаните изисквания за компетентност, пригодност и независимост.

14.2 Дейността по тестване е възложена на лаборатории, акредитирани по стандарт ISO 17025 за специфичните тестове. Аналитичните граници трябва да бъдат по-малки или равни на 0,010 мг/кг за тестове, свързани с продукти за растителна защита и 0,01% за тестовете, свързани с ГМО (генетично модифицирани организми). Тези изисквания се прилагат също и за тестове, извършени от оператора върху собствения му дял от пробата, издадена от „БАЧ“. Приложени са допълнителни изисквания за квалификация за използване на лаборатории в случай на разпореждания на АС.

14.3 Операторите може да откажат техническите инспектори чрез изпращане на мотивирано писмено уведомление до „БАЧ“, който, ако приеме причините, ще замени техническия инспектор. Същите правила се прилагат за наблюдателите. Операторите могат да откажат тестовите лаборатории и да изискат тестовете да бъдат извършени от лаборатории, различни от тези, конвенционирани с „БАЧ“, при условие че са гарантирани горе-изложените изисквания, вкл. евентуалните допълнителни искания в случай на разпореждания на АС, посочени в точка 14.2.

14.4 „БАЧ“ гарантира информацията на оператора за дейностите, възложени за подизпълнение и счита, че съгласието му е дадено при липса на изрично писмено становище за обратното.

## 15. ЦЕНИ И ПЛАЩАНИЯ

15.1 Тарифите, прилагани за операторите и начините на плащане, са определени в *Ценоразпис на „БАЧ“*, публикуван на интернет страницата на „БАЧ“ и се изпращат с обикновено поискване на оператора.

15.2 Ако операторът не плаща дължимото на ОДС, „БАЧ“ прилага несъответствие за преустановяване на всяка дейност по контрол и сертифициране за максимален период от 9 месеца, след изтичането на които, пристъпва към изключване от контролната система, освен ако операторът не уреди положението си. БАЧ си запазва правото да претендира за компенсация за понесените щети.

15.3 „БАЧ“ има право на възнаграждение за предоставената услуга, дори и в случай на мерките, посочени в точка 9.2, които възпрепятстват издаването или поддържането на удостоверения и сертификати.



	<b>Правила за сертифицикация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

## 16. ПОВЕРИТЕЛНОСТ

16.1 „БАЧ“ гарантира максималната професионална поверителност за сведенията и данните, получени при извършването на дейността му. Всички лица (членове на комитетите, инспектори, ръководители, служители), както и целия персонал, който би могъл да има достъп по някакъв начин до офисите на „БАЧ“ (софтуерна поддръжка, почистване, консултанти и др.) са задължени да спазват поверителност и се задължават писмено да не разкриват информация, получена по време на осъществяване на дейността. Всички архиви „БАЧ“ както компютъризирани и на хартия, са адекватно защитени и до тях имат достъп само упълномощените лица.

16.2 Записите по отношение на схемата на сертифициране се поддържат от „Биоагричерт“ за срок от поне 5 години, съгласно предвиденото в действащата нормативна уредба. „Биоагричерт“ поддържа поверителността записите, които са транспортирани, предадени и прехвърлени по начин, че да гарантира, че поверителността е спазена. „Биоагричерт“ поддържа списък на персонала, който има достъп до архивите на записите и защитава с разрешен и контролиран достъп информацията, налична в управленската база данни.

16.3 Всички оператори и съответният персонал имат право на защита на всяка собствена информация, която е предоставена на „Биоагричерт“, освен ако разгласяването на същата не се изисква по закон или от приложената схема за сертифициране. „БАЧ“ изисква писменото съгласие на оператора, за да предостави каквато и да е информация на трети лица, с изключение на:

- ✓ случаите, предвидени в точки 8.6, 9.2.8, 11.1, 11.4, 11.5 и 17.4 на настоящата правила;
- ✓ на информацията, съдържаща се в списъка на лицензополучателите „БАЧ“;
- ✓ задължителната информация, която да се предаде на АС, на органите по акредитация и на другите OdC.

16.4 Молбите за търговска информация, се изпълняват от „БАЧ“, чрез предоставяне на пълния списък на лицензополучателите, които имат изискваните сертифицирани продукти, като се уточнява, че „БАЧ“ не играе никаква роля в деловите преговори и покупко-продажбата.

## 17. ПУБЛИЧНОСТ И ПРОЗРАЧНОСТ НА СИСТЕМАТА ЗА СЕРТИФИЦИРАНЕ

17.1 В периодичното издание InformaBio, „БАЧ“ публикува новините от сектора, свързани с референтните стандарти и ръководните насоки. Периодичното издание се разпространява до всички оператори, контролирани от „БАЧ“.

17.2 На интернет страницата [www.bioagricert.bg](http://www.bioagricert.bg) „БАЧ“ публикува всички документи на системата за контрол и сертифициране, предназначени за оператора, между които настоящите Правила за сертификация.

17.4 Списъкът на лицензополучателите „БАЧ“ е публичен документ, в LdL се съдържат: фирменото наименование на лицензополучателя и продуктите, с указание на стандартите за съответствие по силата на които са сертифицирани. LdL е на разположение при поискване в седалището на „БАЧ“ и в седалищата на АС.

## 18 ИЗПОЛЗВАНЕ НА МАРКИТЕ

18.1 Марката „Биоагричерт“ е депозирана в италианската служба за патенти и марки в Рим. Точната конфигурация на марката и съответните технически характеристики са описани в графичното ръководство, налично в седалището на „БАЧ“.

18.2 Марката „Биоагричерт“ се прилага изключително за биологичните продукти и може да се използва от оператора при следните условия:

1. да подлежи на системата за контрол и да съответства на приетата схема за сертифициране;
2. да съблюдава настоящите правила и получи разрешението на „БАЧ“;
3. в никакъв случай да не предоставя сублицензи;
4. не трябва да се използва върху визитни картички и продукти и/или документи, които не се

	<b>Правила за сертификация на биологични продукти</b>
Ревизия 03	Одобрение на CSI от 20.06.2016 г.

отнасят до биологичните продукти, сертифицирани от „БАЧ“;

5. да указва, когато е посочено върху използваната бланка дори и за търговски цели, че предметът на съобщението се отнася до дейности, които не са включени в сертификацията;
6. марките на органите за акредитиране могат да се използват само в комбинация с марката „Биоагричерт“, при спазване на предписанията на органа, който притежава марката. Марката на италианската служба по акредитация АКРЕДИЯ (ACCREDIA), следователно, не може да бъде приложена на етикета на биологични продукти.

- 18.3 Неправилната употреба на марките подлежи на мерките, посочени в предходната точка 9.2. Марките за съответствие върху продуктите и документите за сертифициране могат да се използват от оператора при условие, че са спазени настоящите правила и специфичните предписания, предвидени от референтните стандарти, приложими към приетата схема за сертифициране.

## **19. ПРОДАЖБА И ДИСТРИБУЦИЯ НА ПРОДУКТИТЕ**

- 19.1 Предварително опакованите биологични продукти на оператора трябва да се продават в запечатани опаковки, в които не е възможно съдържанието да бъде подменено и с етикет, одобрен от „БАЧ“. Одобреният етикет представлява декларацията за съответствие на продукта, издаден от оператора.
- 19.2 Биологичните продукти, които не са предварително опаковани от оператора и тези, които са предварително опаковани, които съобщават за сертификацията на клиента, може да се продават само на други контролирани оператори и трябва да се придружават от оригиналния документ за сделката (на хартия или в електронен формат). Документът за сделката представлява декларацията за съответствие на продукта, издадена от оператора.
- 19.3 Операторът трябва да уведоми „БАЧ“ за сделките с биологични продукти, придружени от документ за сделката, като изпрати до „БАЧ“ в срок от 30 дни от датата на сделката, копие от документа за сделката (на хартия или в електронен формат).