



Приел:...../Дата:.....

План за управление – Преработка/обработка и търговия

Декларация съгласно чл. 39 от Регламент (ЕО)2018/848

Описание на производствените единици и мерките, гарантиращи спазването на биологичните стандарти и нормите за сертификация

Дата: - Първоначален план за управление - Промяна
Пояснете, в какво се изразява промяната:.....

1. Идентификация на оператора				
Фирма:				
ЕИК/ЕГН				
Лице за контакт	Име:..... тел.:....., e-mail:.....			
Адрес на регистрацията:				
Местоположение на обект/и (вмъкнете редове при повече обекти)	гр./с.:	пк.:	общ.:	обл.:
	гр./с.:	пк.:	общ.:	обл.:
Кратко описание на дейност:				
Лице за контакт и тел. за връзка:				

2. ДЕЙНОСТ ПО БИОЛОГИЧЕН МЕТОД И ПРОДУКТИ				
<input type="checkbox"/> - Извършвам дейност за собствена сметка; <input type="checkbox"/> - Извършвам дейност за чужда сметка; <input type="checkbox"/> - Възлагам дейност на трета страна				
<input type="checkbox"/> - Подготовка	<input type="checkbox"/> - Съхранение	<input type="checkbox"/> - Търговия	<input type="checkbox"/> - Внос	<input type="checkbox"/> - Износ
КАТЕГОРИЯ НА ПРОДУКТИ ЗА СЕРТИФИКАЦИЯ СЪГЛАСНО ЧЛ. 35 НА РЕГЛ. 2018/848				
<input type="checkbox"/> - непреработени растения и растителни продукти, включително семена и друг растителен репродуктивен материал;				
<input type="checkbox"/> - домашни животни и непреработени животновъдни продукти;				
<input type="checkbox"/> - водорасли и непреработени продукти от аквакултури;				
<input type="checkbox"/> - преработени селскостопански продукти, включително аквакултурни продукти, предназначени за ядене;				
<input type="checkbox"/> - вина				
<input type="checkbox"/> - фуражи;				
Други продукти, изброени в приложение I към настоящия регламент или необхванати от посочените по-горе категории				
<input type="checkbox"/> - Дрожди, използвани за храна или фураж;				
<input type="checkbox"/> - мате, сладка царевица, лозови листа, сърцевина от палмово дърво, хмелови леторасли и други подобни годни за консумация части от растения и продукти, произведени от тях,				
<input type="checkbox"/> - морска сол и други видове сол, предназначени за храна и фураж,				
<input type="checkbox"/> - пашкули от копринени буби, годни за свилопочене,				
<input type="checkbox"/> - естествени клейове и смоли,				



- пчелен восък,
- етерични масла,
- коркови тапи от естествен корк, неагломерирани и без свързващи вещества,
- памук, некардиран, нито пениран,
- вълни, нещрайхгарни, нито камгарни,
- сурови и необработени кожи;
- традиционни билкови продукти на растителна основа

Указания за съставяне: При сключване на договор всеки оператор представя пред „Био сертифициейшън“ ЕООД (БС) подробен план за управление на цялото стопанство включващ информация за всички активни дейности извършвани по биологичен и небиологичен метод. Планът се предоставя на „Био сертифициейшън“ ЕООД за преглед и оценка и копие от оценения план се съхранява при оператора. При поддържане на сертификационния процес, операторът е длъжен да информира БС за промени в плана за управление, като попълни актуализиран нов план, заменящ предходно подадената информация.

Препоръчва се да се попълни електронния формат на плана за управление поради честите промени. „Био сертифициейшън“ ЕООД е на разположение за изясняване на всякакви въпроси, свързани със стандартите и документите, предоставени на оператора.

Съгласно чл. 9, ал. 6 от на Регл. 2018/848, на всеки етап на производството, обработката и разпространението се предприемат по целесъобразност превантивни и предпазни мерки.

„превантивни мерки“ - мерки, които трябва да бъдат взети от операторите за да се гарантират опазването на биологичното разнообразие и качеството на почвата, мерки за превенцията и контролът на вредителите и болестите, както и мерки, които трябва да бъдат взети, за да се избегнат отрицателните последици за околната среда, здравето на животните и здравето на растенията;

„предпазни мерки“ - мерки, които трябва да бъдат взети от операторите за предотвратяване на замърсяването с продукти или вещества, които не са разрешени за използване в биологичното производство в съответствие с настоящия регламент, и за избягване на смесването на биологични продукти с небиологични продукти;

„обработка“ означава операции за съхранение или преработка на биологични продукти или на продукти, произведени при преход, или всяка друга операция, извършвана по отношение на непреработен продукт, без да се променя първоначалният продукт, например умъртвяване, разфасоване, почистване или смилане, както и пакетиране, етикетирание или промени в етикетиранието, свързани с биологичното производство;

„преработка“ означава преработка съгласно определението в член 2, параграф 1, буква м) от Регламент (ЕО) № 852/2004; това включва използването на веществата, посочени в членове 24 и 25 от настоящия регламент, но не включва операциите по опаковане или етикетирание;

„непреработени продукти“ означава непреработени продукти съгласно определението в член 2, параграф 1, буква н) от Регламент (ЕО) № 852/2004, независимо от операциите по опаковане или етикетирание;

„преработени продукти“ означава преработени продукти съгласно определението в член 2, параграф 1, буква о) от Регламент (ЕО) № 852/2004, независимо от операциите по опаковане или етикетирание;

ПРИЛОЖЕНИЕ 1: ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

Приложението се попълва се както от оператор, така и от подизпълнител

Има ли възлагане на изпълнителски и подизпълнителски дейности: - Да; - Не

Моята роля е: - на възложител; - на изпълнител;

Възложената дейност е: - Постоянна - Периодична - Еднократна

Дейността е:

Обекти на извършване на дейността:

- Всички страни са сертифицирани; - Изпълнителя няма собствена сертификация

Ако изпълнителя няма собствена сертификация, възложителя поема отговорната за биологичната дейност и гарантира, че са взети достатъчни мерки за избягване на всякакъв вид риск от смесване, замяна, замърсяване с неразрешени продукти.

-Прилагам Уведомление за възлагане на дейност и всички приложими документи

При дълготрайно/постоянно възложение попълнете информация за другата страна (възложител/изпълнител) :

Име:

Адрес:

Контролиращо лице:

В случай на многократни възложения и повече от един възложител/изпълнител:

-Прилагам списък на изпълнителите и извършените възложения

ОСНОВНА ДЕЙНОСТ, ИЗВЪРШВАНА ОТ ОПЕРАТОРА (реф. Чл. 39, п.1, г) Регл. 2018/848)

Описание на основната дейност, извършвана от оператора: производствен сектор, посочете дали дейността е смесена, или само биологична, описание на производствените линии (биологични и/ или небиологични)

Опишете небиологични дейности.

Опишете:

**СПЕЦИФИЧНА ДЕЙНОСТ ЗА БИОЛОГИЧНИТЕ ПРОДУКТИ** (реф. чл. 39, п.1, г) Регл. 2018/848)

Подробно описание на проекта относно биологичните продукти. Ако има други предприятия, участващи в този проект, опишете подробно функциите на всеки обект.

Описание на преработвателните фази на биологичните продукти, с указание за уредите за приемане, преработване, опаковане, етикетирание и транспорт на биологичните продукти и водоснабдяването за всеки преработвателен обект и евентуалните проверки на водата.

Приложете план (скица) на предприятието и на процесите по преработка(производствен процес) на биологичния продукт.

Опишете:

Йонизиращи лъчения (реф. чл. 9, т. 4 Регл. 2018/848): декларирам, че не се използват йонизиращи лъчения за обработка на хранителни продукти или суровини, използвани в хранителни продукти.

Забранени вещества или методи (реф. Приложение Част IV, т. 1.6 Регл. 2018/848): операторът декларира, че не се използват продукти, вещества и технологии, които възстановяват свойства, загубени при преработката и съхранението на биологичните храни, които коригират последствията от небрежна преработка или които иначе могат да бъдат подвеждащи по отношение на истинския вид на тези продукти.

Описание на производствените единици и мерките, гарантиращи спазването на биологичните стандарти и нормите за сертификация

Указания

Предварително попълнените части от БИО СЕРТИФИКЕЙШЪН включват следната информация:

- 1) колонка **“Реф. стандарт”**: реф. чл.(848)), указва позоваванията на действащия биологичен стандарт;
- 2) колонка **“ИЗИСКВАНЕ”**: посочва задълженията, изисквани от стандартите относно дейностите, които трябва да се опишат;
- 3) колонка **“Документи и регистрации”**: (напр. *Документи: данъчни документи за транспорт(ДДТ), документи за сделка(ДС), документи за почистване*), включва списък на документите и регистрации, които операторът трябва да съхранява за всяка дейност. Операторът да съхранява тези документи в продължителност не по-малка от 5 години.

Информация, която операторът трябва да попълни:

- 1) колонка **“Непр.”**: отбележете с “х”, ако изискването не е приложимо (напр. операторът не купува суровини от производител, в квадратчето **“СЪБИРАНЕ НА ЗЕМЕДЕЛСКИТЕ ПРОДУКТИ”** поставете “х” в колонката **Непр.** и не попълвайте описанието);
- 2) колонка **“Описание”**: операторът трябва да опише начина, по който изпълнява изискванията на стандарта относно дейността или преработката. Ако операторът приложи документи на предприятието (напр. процедури), трябва да се представи и позоваването (напр. от описанието трябва да се разгледа процедура: почистване и хигиена на оборудването);
- 3) колонка **“Документи и регистрации”**: освен документите и регистрациите, съставени от Био сертифициейшън ЕООД, операторът трябва да представи позовавания на други документи и отчети на фирмата, използвани за регистрациите.
- 4) В края на този раздел, в частта “Приложения”, трябва да изброите всички документи, приложени към плана за управление, като ги номерирате.

Реф. стандарт	ИЗИСКВАНЕ съгласно регл. 2018/848	Непр.	ОПИСАНИЕ ОТ ОПЕРАТОРА ПО ДОЛУПОСОЧЕНИТЕ ИЗИСКВАНИЯ НА СТАНДАРТА Поставете позоваване на приложените документи на предприятието	Документи и регистрации Съхраняват се в предприятието за най-малко 5 години
Чл.35,п.6,чл. . 39, п.1 (848)	ОДОБРЯВАНЕ НА ДОСТАВЧИЦИТЕ: преди да започне с доставките, операторът трябва да одобри доставчиците, като се снабди с: 1. валидни документи, доказващи, че доставчикът се е подложил на контрол и е упълномощен да издава декларации за съответствие, придружаващи продукта: Сертификат за съответствие на продуктите; 2. Информация за сведенията, посочени в документите, придружаващи продукта, и относно предпазвателните мерки, приети от доставчика, за да гарантира, че няма смеси нито замърсявания на биологичните продукти по време на транспорта (напр. <i>Удостоверение за почистване на транспортното средство, превозващо суровини в насипно състояние</i>) и пломбите, поставени върху контейнерите на превозното средство.			Документи: Валидни сертификати на одобрените доставчици. Регистрации: актуализиран списък с одобрените доставчици/изпълнител, формуляр Ф 7.2-04,
Чл. 39, п.1 г), чл. 9, т. 6, Приложен ие II, част	Мерки за контрол и описание: 1.пълно описание на мястото и/или помещението и/или дейностите (приложете схеми на производствения процес); 1.1.използваните съоръжения за приемане, подготовка и			Документ за собственост или договор за наем за складове, помещения, съоръжения;

<p>IV и V (848)</p>	<p>складиране на продуктите, предназначени за фураж на животни, преди и след операциите; 1.2.използваните инсталации за складирането на други продукти, използвани при приготвянето на фуражи; 1.3.използваните инсталации за складирането на почистващи и дезинфекционни препарати; 1.4.където е необходимо описание на комбинираните фуражи, които операторът възнамерява да произвежда и наименованието на фуражните суровини, които операторът възнамерява да приготвя; 2.описание на 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 и изискванията 3.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;</p>			<p>Вътрешни системи за контрол на качеството и проследимост</p>
<p>чл. 34, п. 3, п. 5, чл.39, п.1, г), iii) (848)</p>	<p>ОДОБРЕНИЕ НА ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ: преди наемане на трето лице, операторът трябва да включи в своя план за управление: 1) списък с подизпълнителите, с описание на техните дейности и контролиращите ги органи; 2) споразумение/договор с подизпълнителите, че тяхното предприятие ще бъде подложено на режим на контрол и сертификация; 3) всички практически мерки, включително подходяща система за документална отчетност, се вземат на нивото на единицата, за да се гарантира, че продуктите, които операторът пуска на пазара, могат да се проследят съответно до техните доставчици, продавачи, получатели и купувачи; 4) съгласието на оператора и подизпълнителите за обмен на информация между контролните органи относно контролираните операции.</p>			<p>Документи: 1) сертификати на одобрените подизпълнители; 2) договори с подизпълнителите.</p> <p>Регистрации: актуализиран списък на изпълнителите, формуляр Ф 7.2-04.</p>
<p>Приложение III, т. 1 (848)</p>	<p>СЪБИРАНЕ НА ЗЕМЕДЕЛСКИТЕ ПРОДУКТИ: операторът събира едновременно биологични и небιологични продукти, само при предприети подходящи мерки за избягване на всякакво възможно смесване или замяна, взаимодействия с небιологичните продукти и за гарантиране на идентифицирането на биологичните продукти. Операторът трябва да съхранява за разположение на контролиращия орган или власт всички данни за дните и часовете, района, маршрута на събиране и датата и часа на получаване на продуктите.</p>			<p>Документи: транспортен документ (ТД), док. за сделката (ДС) и док. за почистване на транспортното средство.</p> <p>Регистрации: дни и часове на събирането и дата и час на приемане на продуктите</p>
<p>Приложение III, т. 2 (848)</p>	<p>ТРАНСПОРТ, ОПАЗВАНЕ НА БИОЛОГИЧНИТЕ ПРОДУКТИ: биологичните продукти могат да се транспортират до други оператори или единици, включително търговци на едро и дребно, само в опаковки, контейнери или превозни средства, които са подходящи и затворени така, че да не бъде възможно извършването на замяна на съдържанието им без манипулация или повреждане на печата и да бъдат снабдени с етикет, в който да са посочени, без да се накърняват другите означения. Изключение: Не се изисква затваряне на опаковките, съдовете или превозните средства, когато: а) транспортът се извършва директно между оператор и друг оператор и двамата подлежат на биологична система за контрол;б) транспортирането включва само биологични продукти или продукти, произведени в преход в) продуктите се придружават от документ, съдържащ цялата изисквана информация; г) както изпращащият оператор, така и получателят поддържат документни регистри за транспортните операции за разположение на контролния или надзорен орган. Трябва да се използват само подходящи и чисти опаковки, съдове или превозни средства, а ако продуктите не са опаковани или увити, транспортът трябва да се извършва само</p>			<p>Документи: данъчни документи за транспорта, документи за сделката и документи за почистване</p> <p>Регистрации: издадени и получени транспортни документи (ТД) и документи за сделката (ДС).</p>

	за едни продукти и да не се смесват с небιологични продукти.			
<p>Приложение III, т. 2.1 (848)</p>	<p>ТРАНСПОРТ, ИДЕНТИФИКАЦИЯ НА БИОЛОГИЧНИТЕ ПРОДУКТИ: по време на транспорта биологичните продукти трябва да имат етикет, в който да са посочени, без да се накърняват другите означения, изисквани по закон: а) името и адреса на оператора и ако е различен, на собственика или продавача на продукта; б) наименованието на продукта или в случая на комбинирани фуражи-тяхното описание, придружено с указване на биологично производство; в) името или кода на контролиращия орган или на надзорния орган; г) маркировката за определяне на партидата, позволяваща свързването на партидата със счетоводството или отчетната документация. Информацията по-горе, от а) до г) може да се представи и в придружителен документ, който трябва да включва информация за доставчика и превозвача и да съответства по неоспорим начин с опаковката, контейнера или превозното средство.</p>			
<p>Приложение III, т.5 (848)</p>	<p>ПРИЕМАНЕ НА ПРОДУКТИ ОТ ДРУГИ МЕСТА И ДРУГИ ОПЕРАТОРИ: При получаване на биологичния продукт или продукт, произведен при преход към биологично производство, операторът трябва да провери дали са спазени мерките за избягване на смесване и за гарантиране на идентификацията и опазването на биологичните продукти или продуктите, произведени в преход към биологично производство, в частност: 1) затварянето на опаковката или съда, при условие че е необходимо; 2) че превозното средство и съдовете са почистени преди транспортирането на биологичните продукти; 3) сравняване на информацията на етикета с информацията на придружителните документи (ТД и ДС). Резултатът от тези проверки се посочва в счетоводната отчетност (документацията, която се води) Заб.: Ако резултатът от проверките поражда съмнение или въпроси относно съответствието на биологичния продукт, е възможно този продукт да бъде обработен или преработен, приведен в изискваните условия или продаден само след изясняване на съответствието, освен ако не бъде предлаган на пазара без обозначение като биологичен.</p>			<p>Документи: -сертификати Регистрации: Резултатът от тези проверки се посочва в счетоводната отчетност.</p>
<p>Приложение III, т. 6 (848)</p>	<p>ПОЛУЧАВАНЕТО НА ПРОДУКТИ ОТ ТРЕТА ДЪРЖАВА (ВНОС): Мерки за контрол при внос на биологични продукти или продуктите, произведени при преход към биологично производство: 1.Списък на пунктове за внос; 2.описание на помещенията и съоръженията за внос; 3.когато помещенията и съоръженията на оператора са разположени в друга държава членка - доказателства, че същите са подложени на контрол от надзорен или контролен орган. При получаване на биологичния продукт или продукт, произведен при преход към биологично производство, физическото или юридическото лице, на което се доставя внесената пратка и което я получава с цел по-нататъшна обработка или предлагане на пазара: 1) затварянето на опаковката или контейнера, да се извършено по начин, който възпрепятства подмяната на съдържанието; 2) продуктите да са снабдени с идентификация на износителя и на всеки друг знак или номер, който служи за идентифицирането на партидата и със сертификата за контролна вноса от трети държави, в зависимост от случая; 3) сравняване на информацията на етикета с информацията на придружителните документи (ТД и ДС). Резултатът от тези проверки се упоменава в документалните отчети на предприятието. Трябва да е извършена регистрация в системата за контрол на търговията и експертната система (TRACES)</p>			<p>Документи: -списък на използваните пунктове за внос, - дан. документи, - док., доказващи съответствието с Регл. 2018/848, сертификати за внос от трети страни с печат на митниците, за свободно движение в ЕО на биопродукти; - сертификат за анализ(ако се изисква) Регистрации: - проверка при пристигането и записани в съответния формуляр или в документа за покупка; - съобщения изпратено до МЗХГ и Био сертифицикешън ЕООД за всяка операция по</p>

	<p>Заб.: Ако резултатът от проверките поражда съмнение или въпроси относно съответствието на биологичния продукт, е възможно този продукт да бъде обработен или преработен, приведен в изискваните условия или продаден само след изясняване на съответствието, освен ако не бъде предлаган на пазара без обозначение като биологичен.</p> <p>Заб.: В случай на внос, извършен не по еквивалентен режим: вносителят съобщава БИО СЕРТИФИКЕЙШЪН поне преди освобождаването от митницата, количествата и точката на влизане в страната и центъра на първо пристигане за всяка партида, ако се изисква от разрешителното за внос, издадено от МЗХГ, продуктите трябва да се придружават от сертификати за анализ.</p>			освобождаване от митницата
Приложение III, т. 7 (848)	<p>СКЛАДИРАНЕ: местата за съхранение трябва да се управляват по начин, който да осигури идентификацията на партидите и да не допуска смесване или замърсяване с продукти или вещества, които не отговарят на правилата за биологично производство. Биологичните продукти и продуктите, произведени при преход към биологично производство, трябва да са ясно идентифицирани по всяко време. В случай че операторите боравят с биологични продукти, продукти, произведени при преход към биологично производство или небιологични продукти: 1) биологичните продукти или продуктите, произведени при преход към биологично производство се държат отделно от другите селскостопански продукти или храни; 2) предприемат всички необходими мерки за осигуряване на идентифицирането на партидите и за избягване на смесване или замяна между биологичните продукти, продуктите произведени при преход към биологично производство и небιологичните продукти 3) Преди съхранение на биологични продукти или продукти, произведени при преход към биологично производство, трябва да бъдат предприети подходящи мерки за почистване с изпитана ефективност. Операторът документира тази дейност.</p>			<p>Регистрации:</p> <ul style="list-style-type: none"> осчетоводяване на склада (заприхождаване, отписване, склад), почистване на склада и доказателства за ефективност на почистването (ако е възможно) дезинфектиране
чл. 24, чл. 38, п.1, в) (848), Приложение II, Част IV	<p>ПОЧИСТВАНЕ НА ОБОРУДВАНЕТО: операторът трябва да предприеме всички мерки за почистване, предвидени от действащия стандарт за хигиената на продуктите и да гарантира: 1. Изключителната употреба на детергенти и дезинфектанти, подходящи за използването им и които не остават по повърхностите и съоръженията след отмиването с питейна вода; 2. Опазването на продуктите от замърсявания и нежелани смесвания; 3. Контролът на ефективността на операциите по почистване; 4. Регистрирането на всички операции по почистване.</p> <p>Ако в същия обект се преработват биологични продукти, продукти произведени при преход към биологично производство и небιологични продукти: 1. Се гарантиране, че операциите по съхранение и преработка се извършват отделно по място или време, като се прилагат подходящи мерки по почистване; 2. Определете, ако е необходимо, количеството на биологичния продукт, който трябва да се класифицира като небιологичен, за да се управлява преминаването на небιологичната преработка към биологична преработка (това се прилага при оборудване, което не може да бъде почистено с вода)</p>			<p>Документи:</p> <ul style="list-style-type: none"> процедура за почистване и хигиена, доказателства за ефективността на почистването. <p>Регистрации:</p> <ul style="list-style-type: none"> операции по почистване; доказателства за ефективността на почистването; биопроduct с понижена категория
Делегиран Регламент (ЕС) 2021/1691	<p>ПРЕРАБОТКА: за всяка преработка на биологичен продукт, операторът трябва да попълни формуляр, указващ: датата на преработка, произведени количества и връзката със суровини, код на партидата на продукта и на суровините с използваните количества. Ако в обекта се преработват както биологични, така и небιологични продукти, операторът трябва да предостави на БС програма с биологичните преработки или, като алтернатива, да го информира за преработката предварително по електронна поща. Трябва да гарантира, че извършва операциите последователно при пълни серии, отделени физически или във времето от сходни операции, извършвани с</p>			<p>Документи:</p> <ul style="list-style-type: none"> програма на преработките (ако е приложимо). <p>Регистрации:</p> <ul style="list-style-type: none"> формуляр за преработка (ако е приложимо); почистване на оборудването.

	небиологични продукти			
в част IV, точка 1.5, д от приложения е II на 2018/848	<p>ИДЕНТИФИКАЦИЯ И ПРОСЛЕДИМОСТ: операторът трябва да гарантира проследимостта на всеки продукт във всички етапи на производството, подготовката и дистрибуцията му на потребителите, и по-специално следните етапи: 1. Събиране на земеделските продукти и транспорт до преработвателния обект (включително; 2. Опаковане и транспорт до други оператори; 3. Контролиране на заприходването; 4. Складиране; 5. Преработка; 6. Етикетирание; 7. Продажба</p>			<p>Регистрации:</p> <ul style="list-style-type: none"> • регистрации за идентификация и проследимост; • евентуални изпитвания за оттегляне на продукта.
Чл.27 (848) Чл. 1, (2021/279)	<p>НЕСЪОТВЕТСТВИЕ И РЕКЛАМАЦИИ: операторът съхранява регистрациите на всички рекламации и НС, които са му известни, и документите от коригиращите действия. Въвежда процедура, гарантираща подходящо решение чрез: 1. откриване и обработка; 2. установяване на причините; 3. коригиращи действия за отстраняване на причината с цел избягване на повторното ѝ възникване; 4. приключване с проверка на ефективността на предприетите коригиращи действия.</p> <p>Обработката на несъответстващите партии продукти включва следните действия: 1. уведомяване на БС; 2. отделяне на партидата в специална зона за времето на проучването и вземането на решение; 3. превръщане на партидата в небиологична; 4. евентуално унищожаване на партидата; 5. връщане на партидата на доставчика; 6. оттегляне на партидата от пазара; 7. писмено съобщение до клиентите за премахване на обозначенията за съответствие. Тези процедури позволяват на оператора да управлява НС и рекламациите, да разгледа причините, използваните суровини, доставчиците, датата, преработката и да оттегли продукта от пазара. Операторът трябва винаги да взема предвид и рекламациите и НС, получавани от подизпълнителите, за които е поета отговорност.</p>			<p>Документи: док. , водещи до НС и рекламации</p> <p>Регистрации: НС и рекламации, и тяхното разрешаване</p>
част IV, точка 1.4, д от приложение II на 2018/848 Чл.27 (848) Чл. 1, (2021/279)	<p>ПЛАН ЗА ВЗЕМАНЕ НА ПРОБИ И КОНТРОЛ НА ПРАБОТКАТА: операторът трябва да въведе подходящ контрол на преработката, за да се гарантира хигиенно-санитарната безопасност и съответствието на биологичните продукти. По-специално, операторът трябва да: 1. Да приведе в съответствие плана за самоконтрол с оценката на рисковете (замърсители) във връзка с биологичния продукт (остатъци от средства за растителна защита, ветеринарни лекарства, ГМО, неразрешени добавки) и да установи предохранителните мерки за контрол на установените рискове; 2. Да предвиди надзор за проверка на ефективността на предприетите предохранителни мерки за контрола на установените рискове; 3. Да провери посредством анализ съответствието на продуктите, като изготви план за вземане на проби на базата на установените рискове.</p> <p>В случай че операторът счита или подозира, че продукт, произведен, подготвен, внесен или получен от друг оператор, не отговаря на стандартите за биологично производство, може да започне процедура или за оттегляне на обозначението на този продукт за биологично производство, или да отдели и идентифицира продукта. Може да изпрати продукта за преработка или опаковане, или пускане на пазара само след отпадане на съмнението, доколкото пускането му на пазара се извършва без указание за биологично производство. При възникване на съмнение от този вид операторът е длъжен да уведоми незабавно БС, който може да изиска продуктът да не бъде пуснат на пазара с обозначение за биологично производство, докато получената информация от оператора или други източници не го убеди, че съмнението е отпаднало.</p>			<p>Документи: план за самоконтрол; план за вземане на проба; доклад от анализ.</p> <p>Регистрации: резултатите от контрола на преработката и вземането на проба.</p>
Чл. 11 (848)	<p>ИЗКЛЮЧВАНЕ НА ГМО: В биологичното производство храни и фуражи не се използват ГМО нито продукти, получени от или чрез ГМО. По-специално, за храни и фуражи, операторът може да се основава на етикетите, придружаващи продукта или на всеки друг приложен документ, отнасящ се до ГМО.</p>			<p>Документи: декларация на продавача, за да се увери, че са изключени ГМО.</p>

	<p>Операторът може да заключи, че не е използван ГМО или продукт, получен на базата на ГМО при производството на получените продукти, когато те не са придружени с етикети, освен ако не е получил друга информация, указваща, че етикетирването на тези продукти не отговаря на стандарта за ГМО. С цел да се спазва забраната, операторите, които използват небитологични продукти, закупени от трети страни, изискват потвърждение от продавача, че тези продукти не са произведени от ГМО или произведени чрез ГМО.</p>			
<p>24, чл. 38, п.1, в) (848), част В от приложени е IV към регл. 2021/1165</p>	<p>ПЛАН ЗА ПРЕВЕНЦИЯ СРЕЩУ НАСЕКОМИ И ГРИЗАЧИ: Операторът трябва да изготви план за превенция срещу насекоми и гризачи, като предприеме следните мерки: физически прегради за избягване на достъпа на насекоми и гризачи; контрол на температурата в зоните за преработка; охлаждане на складовите зони; контролирана и модифицирана атмосфера; съоръжения с ултравиолетови лъчи; съоръжения с ултразвук; поставяне на капани (вкл. капан с феромони и храни). Операторът трябва да има на разположение чертеж на обекта с обозначени места на капаните.</p>			<p>Документи: чертеж на обекта с обозначени места на капаните. Регистрации: данни относно наблюдението на насекоми и гризачи.</p>
<p>чл. 24, чл. 38, п.1, в) (848), част В от приложени е IV към регл. 2021/1165</p>	<p>ТРЕТИРАНЕ С ДЕЗИНФЕКТАНТИ: Ако средствата за превенция не са ефикасни за избягване на заразяване, операторът трябва да приеме план за борба с описание на средствата за прилагане на третирането. Използването на химични средства е обусловено от: 1. Третирането се извършва при преустановяване на работата и в тази зона не трябва да има биологични храни нито първични опаковки; 2. Използват се активни вещества с бързо действие и ниска трайност; 3. Преработка на биологичен продукт се започва само след спазване на 4. Биологичният продукт, преработен след третиране, трябва да бъде анализиран преди използването или продажбата му за наличие на използваните активни вещества; 5. Само оторизирани лица с подходящите предпазни средства могат да използват химични средства.</p>			<p>Документи: договор със специализирана фирма и програма за третиране; доклад от анализ. Регистрации: третиране с дезинфектанти: дата, място, активни вещества, количество, оператор.</p>
<p>Чл. 30, 32, 33 (848)</p>	<p>ЕТИКЕТИРАНЕ: За поставяне на етикети върху продукт, операторът трябва да изпълнява изискванията, предвидени според вида хранителен продукт, търговското му предназначение и приложените стандарти за производство. Операторът трябва да поставя етикетите само когато са изпълнени следните условия: 1. За всеки биологичен хранителен продукт, операторът има валиден сертификат за съответствие и етикет, одобрен от БС със задължителните данни, предвидени в закона (ако е приложимо); 2. Операторът е сигурен за съответствието на хранителния продукт с приложените биологични стандарти; 3. Операторът поддържа заприходяванията и отписванията на етикетите и проверява съответствието им с одобрените от БС.</p>			<p>Документи: етикет, одобрен от БС Регистрации: заприходявания и отписвания на етикети.</p>
<p>чл. 34, пар. 5 на Регламент 2018/848, Регламент за изпълнение 2021/2119, чл. 2.</p>	<p>СЧЕТОВОДСТВО: Операторът трябва да води регистър на наличностите и финансов регистър, за да се идентифицира: а) доставчика и ако той е различен, продавача или износителя на продуктите; б) видът и количествата на биологичните продукти, които са доставени на звеното и ако е приложимо, всички получени суровини, както и използването им; в) видът и количеството на складирания биологични продукти в помещенията; г) видът, количеството и получателите, както и ако те са различни, купувачите, с изключение на крайните потребители, всички продукти, които са напуснали звеното или помещенията, или складовете на първия получател; д) при оператори, които не складираят нито обработват физически такива екологични продукти, видът и количеството на купените и продадените екологични продукти, както и ако те са различни, продавачите или износителите и купувачите, и ако те са различни, получателите. Документираното счетоводство трябва да включва и резултатите от проверките при получаването на</p>			<p>Документи: съхраняване на дан. документи и удостоверенията за заприходените и отписаните продукти в продължение на 5 години. Регистрации: счетоводство на наличностите и финансите и извършените проверки. Документи: дан. документи за продажба и ДС (ако има такива)</p>

	биологичните продукти и всякаква друга информация, поискана от БС с цел правилна проверка. Данните за счетоводството трябва да са документирани чрез съответните записи. Отчетите трябва да показват баланс между заприхожданията и отписванията.			Регистрации: регистър продажбите.
Чл. 30, 32, 33 (848)	ПРОДАЖБА НА ОПАКОВАНИ И ЕТИКЕТИРАНИ ПРОДУКТИ: Продуктите могат да се продават в запечатани опаковки, когато не е възможно да се смени съдържанието и да имат поставен етикет, одобрен от БС.			
Чл. 30, 32, 33 (848)	ПРОДАЖБА НА ПРОДУКТИ В НАСИПНО СЪСТОЯНИЕ: Продуктите в насипно състояние, с опаковка и етикет на клиента, продадени на други оператори, трябва да са придружавани от документ за сделката (ДС) на хартиен и електронен носител. Операторът уведомява БС относно всички сделки с продуктите, придружени с ДС, като изпрати копие за БС на хартиен носител или електронен документ по електронна поща. Продажбите се описват в регистър.			

Декларация

Аз, (име):.....

Декларирам, в качеството на оператор съгласно чл. 39 на регл. 2018/848, че съм съгласен да спазвам следните правила:

- Операторите предоставят на служителите на ОСП Био Сертификейшън ЕООД достъп до:
 - а) оборудването, транспортните средства, помещенията и другите места под техен контрол и заобикалящата ги среда;
 - б) компютризираните системи за управление на информацията;
 - в) животните и стоките под техен контрол;
 - г) техните документи и всякаква друга относима информация.
- При извършването на официален контрол и други официални дейности операторите съдействат и сътрудничат на служителите на компетентните органи и на контролните органи (Био Сертификейшън) за биологичното производство при изпълнението на задачите им.
- Операторът, който отговаря за въвеждане в Съюза пратка, в допълнение към задълженията, предвидени в параграфи 1 и 2, предоставя незабавно на разположение всякаква информация относно животните и стоките на хартиен носител или в електронна форма.
- За целите на член 10, параграф 2 и в съответствие с член 10, параграф 3 от регл. 2017/625, операторите предоставят на компетентните органи най-малко следната актуална информация:
 - а) своето наименование и правна форма; и
 - б) конкретните дейности, които извършват, включително дейностите, извършвани чрез средства за комуникация от разстояние, и местата под техен контрол.
- В допълнение към задълженията, установени в член 15 от Регламент (ЕС) 2017/625, оператори и групи от оператори:
 - а) водят документация за доказване на съответствието с настоящия регламент;
 - б) изготвят всички декларации и други съобщения, необходими за официалния контрол;
 - в) предприемат подходящи практически мерки за осигуряване на съответствието с настоящия регламент;
 - г) предоставят под формата на декларация, която да бъде подписана и при необходимост актуализирана (като представя настоящият План за управление и Заявление за сертификация):
 - i) пълното описание на биологичната производствена единица или производствената единица за преход към биологично производство, както и на дейностите, които трябва да бъдат извършени в съответствие с настоящия регламент;
 - ii) подходящите практически мерки, които да се предприемат за осигуряване на съответствието с настоящия регламент;
 - iii) предприятието/оператора:
 - да информира писмено и без излишно забавяне купувачите на продуктите и да обменя съответната информация с компетентния орган или, когато е целесъобразно, с контролния или надзорния орган, в случай че е обосновано несъответствие, че съмнение за несъответствие не може да бъде изключено или, че е установено несъответствие, засягащо биологичния характер на въпросните продукти;
 - да приема предаването на контролната документация в случай на промяна на контролния или надзорния орган или, в случай на оттегляне от биологично производство, да съхранява контролната документация, изготвена от последния контролен или надзорен орган, за период от най-малко пет години;
 - незабавно да информира компетентния орган или органите, определени в съответствие с член 34, параграф 4, в случай на оттегляне от биологично производство; и
 - да приема обмена на информация между тези орган, в случай че подизпълнителите се контролират от различни контролни или надзорни органи.



- Задължавам се също да предоставям на **ОСП при Био Сертификейшън** всички сведения, необходими за контролната дейност;
- ще съобщавам всяка година на ОСП(орган за сертификация на продукти) при Био Сертификейшън Годишна програмата за извършваните дейности по начините, предвидени от действащата нормативна уредба;
- да уведомявам в срок от 10 дни „Био Сертификейшън“ ЕООД за промените, засягащи дейността и предмета на договора (промяна в данните от последно подаденото заявление за сертификация, включително промяна в данните на оператора, производствените единици, производствените площи и/или идентификаторите им, плана за управление)

№	Приложения(документи) към План за управление

Дата: _____ Оператор(име, фамилия): _____

Печат и подпис: _____

Резултат от проверка на БИО СЕРТИФИКЕЙШЪН*(извършете проверка до 10 дни от приемане на План за управление):*

Контрол:	Да	Не
описание на биологичната производствена единица и/или производствената единица за преход към биологично производство и, когато е приложимо, на небиологичната производствена единица и на дейностите, които трябва да бъдат извършени в съответствие с Регламент (ЕС) 2018/848;		
съответните мерки, които трябва да бъдат предприети на равнището на биологичната производствена единица и/или производствената единица за преход към биологично производство и/или помещенията и/или дейностите, за да се гарантира съответствието с Регламент (ЕС) 2018/848;		
предпазните мерки, които трябва да се вземат за намаляване на риска от замърсяване с неразрешени продукти или вещества, и мерките за почистване, които трябва да бъдат предприети на всички етапи от производството, обработката и разпространението		

Бележки:

 - Пълен - Непълен

Коригиращи действия:

Проверено от Био Сертификейшън ЕООД
(инициали):

Дата:

Подпис:

Оператор:

Дата:

Подпис:



БИО СЕРТИФИКАЦИЯ ЕООД – ОСП

Ф 7.2-11
Версия 2.1

Разработил: ОтК

Утвърдил: РОСП в сила от 21.07.2022