

Məzmun cədvəli

1 Reqlamentə uyğun olaraq sertifikatlaşdırma üçün sanksiya kateqoriyaları və tədbirləri. (Aİ) 2018/848 və 2021/1698 Art. 22.	2
2 Sanksiya kateqoriyaları NOP	5
2.1 Uyğunsuzluq bildirişi halında NOP (USDA) uyğun olaraq təkzib imkanı	5
3 Bio Suisse Standard üçün Sanksiya Kataloqu	6
4 Türk Üzvi Tənzimləmə Sanksiya Kataloqu	8
5 Alban Üzvi Tənzimləmə üçün Sanksiya Kataloqu	9
6 Keyfiyyət təminatı	9
7 Apellyasiya şikayəti vermək hüququ	9

1 Reqlamentə uyğun olaraq sanksiya kateqoriyaları və sertifikatlaşdırma tədbirləri. (AB) 2018/848 və 2021/1698 Art. 22.

Bu sənəd ümumi təsnifat meyarlarını və ölçülərini müəyyən edir. Təfərrüatlı uyğunsuzluqlar və müvafiq tədbirlər Intact verilənlər bazasındakı təlimatlarda verilmişdir.

Uyğun olmayanlar kateqoriyası anca	Təsnifat meyarları	Tədbirlər	Son tarixlər
0-müşahidə	<p>Problemlər hazırda aktual deyil, lakin gələcəkdə belə ola bilər.</p> <p>Yoxlama zamanı əldə olunmayan sənədlər (məqbul izahat) və ya bəzi düzəliş tələb edən sənədlər (məsələn, xəritələr, əkin dövriyyəsi planları).</p>	Heç bir tədbir tələb olunmur.	<p>Növbəti yoxlama yerində yoxlama</p> <p>14 gün</p>
MN (Kiçik) Uyğunsuzluq	<p>üzvi və ya konversiyada olan məhsulun bütövlüyünə təsir göstərmir.</p> <p>Ehtiyat tədbirləri mütənasib və məqsədəuyğundur və özünə nəzarət effektivdir.</p> <p>İzləmə sistemi mövcuddur.</p>	Adətən, yoxlama növbəti illik yeniləmə yoxlaması zamanı həyata keçiriləcək (vəziyyətdən asılı olaraq, daha qısa müddət tələb oluna bilər, məsələn, məlumat və rəqinin təqdim edilməsi və s.).	Növbəti yoxlama
MN2 (Kiçik) Uyğunsuzluq	<p>üzvi və ya konversiyada olan məhsulun bütövlüyünə təsir göstərmir.</p> <p>Ehtiyat tədbirləri mütənasib və məqsədəuyğundur və özünə nəzarət effektivdir.</p> <p>İzləmə sistemi mövcuddur.</p>	<p>Vəziyyətdən asılı olaraq, aşağıdakı variantlar var:</p> <p>Düzəliş tədbirləri həyata keçirilməli və tədbirlər planı bio.inspecta-ya təqdim edilməlidir.</p> <p>Sertifikatlaşdırmadan əvvəl düzəldici tədbirlər həyata keçirilməli və sübutlar bio.inspecta-ya təqdim edilməlidir.</p>	<p>14 gün</p> <p>14 gün</p>

		<p>Müəyyən edilmiş son tarixə qədər uyğunsuzluğun aradan qaldırılması üzrə fəaliyyət planı təqdim edilməlidir.</p> <p>Sertifikatlaşdırmadan əvvəl uyğunsuzluğun aradan qaldırılması üzrə fəaliyyət planı təqdim edilməlidir.</p> <p>Operator və ya operatorlar qrupu öz nəzarətlərinin tezliyini artırmalı və fəaliyyət planı bio.inspecta-ya təqdim edilməlidir.</p> <p>Kiçik uyğunsuzluğun düzəldilməməsi və ya təkrarlanması böyük uyğunsuzluğa səbəb ola bilər.</p>	<p>14 gün</p> <p>14 gün</p> <p>14 gün</p> <p>bir dəfə təkrar</p>
Böyük uyğunsuzluq	<p>Uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə zamanı məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir.</p> <p>Ehtiyat tədbirləri mütənasib və uyğun deyil və özünə nəzarət effektiv deyil.</p> <p>Təsirə məruz qalan məhsulu tədarük zəncirində tapmağa imkan verən izləmə sistemi mövcuddur və məhsulun üzvi istehsala istinad edərək Aİ-yə idxalının qarşısı alınmalıdır.</p> <p>Müəyyən edilmiş müddət ərzində kiçik uyğunsuzluq düzəldilməyib.</p> <p>Giriş və çıxış hesablanması arasında əhəmiyyətli sapma (kütləvi balans)</p>	<p>Müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların sertifikatlaşdırılması / aşağı salınması. Müvafiq məhsullar Reqlamentə uyğun olaraq orqanik istehsala istinad edərək bazara çıxarıla və ya reklam edilə bilməz. (AB) 2018/848 dərhal qüvvəyə minir.</p> <p>Yeni çevrilmə dövrü</p> <p>Uyğunsuzluğun təkrarlanmamasını təmin etmək üçün düzəldici fəaliyyət (fəaliyyət planı) tələb olunur. Uyğunluğu təmin etmək üçün operatorun qoyduğu ehtiyat tədbirlərinin və nəzarətin həyata keçirilməsinin təkmilləşdirilməsi.</p> <p>Operator və ya operatorlar qrupu öz nəzarətlərinin tezliyini artırmalı və təkmilləşdirilmiş fəaliyyət planını təqdim etməlidir.</p> <p>Əsas uyğunsuzluğun düzəldilməməsi və ya təkrarlanması kritik uyğunsuzluğa səbəb ola bilər.</p>	<p>Dərhal hərəkət</p> <p>Dərhal hərəkət</p> <p>14 gün</p> <p>14 gün</p> <p>1 dəfə təkrarlayın</p>

<p>Kritik uyğunsuzluq</p>	<p>Uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə zamanı məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir.</p> <p>Ehtiyat tədbirləri mütənasib və uyğun deyil və özünə nəzarət effektiv deyil.</p> <p>İzləmə sistemi təsirə məruz qalan məhsulun tədarük zəncirində tapılmasına imkan vermir və məhsulun üzvi istehsalda istinad edərək Aİ-yə idxalının qarşısı alına bilməz.</p> <p>İcazə verilməyən maddələrin və ya məhsulların qəsdən istifadəsi, ənənəvi/azaldılmış məhsulların qəsdən üzvi kimi etiketlənməsi və ya üzvi maddələrin konversiya zamanı və ya qeyri-üzvi maddələrlə qarışdırılması, hər hansı digər saxtakarlıq.</p> <p>Reg 2018/848-ə uyğunluğu göstərən qeydlərin və maliyyə qeydlərinin olmaması</p> <p>Ekoloji məhsulların sertifikatlaşdırılması ilə bağlı məlumatların qəsdən buraxılması və ya sənədlərin saxtalaşdırılması</p> <p>GMO-nun qəsdən istifadəsi</p> <p>Operator CB-yə nəzarət edilən binalara və ya onun mühasibat uçotuna, o cümlədən maliyyə qeydlərinə daxil olmaqdan imtina edir və ya nəzarət orqanına və ya nəzarət orqanına nümunələr götürməyə icazə verməkdən imtina edir.</p> <p>Böyük bir uyğunsuzluq düzəldilməyib.</p>	<p>Müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların sertifikatlaşdırılması / aşağı salınması. Müvafiq məhsullar Reqlamentə uyğun olaraq orqanik istehsalda istinad edərək bazara çıxarıla və ya reklam edilə bilməz. (AB) 2018/848 dərhal qüvvəyə minir.</p> <p>Yeni çevrilmə müddəti tələb olunur</p> <p>Uyğunsuzluğun gələcəkdə təkrarlanmamasını təmin etmək üçün düzəldici fəaliyyət tələb olunur (məsələn, ehtiyat tədbirləri və özünə nəzarətlə bağlı).</p> <p>Operator və ya operatorlar qrupu öz nəzarətlərinin tezliyini artırmalı və təkmilləşdirilmiş fəaliyyət planını təqdim etməlidir.</p> <p>Vəziyyətdən asılı olaraq sertifikatın fəaliyyəti müəyyən müddətə dayandırılır və ya geri götürülür.</p>	<p>Dərhal hərəkət</p> <p>Dərhal hərəkət</p> <p>14 gün</p> <p>14 gün</p> <p>Dərhal hərəkət</p>
---------------------------	---	---	---

2 Sanksiya kateqoriyaları NOP

Sanksiya kateqoriyaları	Təsvir
0-Müşahidə	Potensial uyğunsuzluq riski: Problemlər hələ aktual deyil, lakin gələcəkdə belə ola bilər. Ehtiyat məlumatı.
MN	Kiçik Problemlər: Uyğun olmayan təcrübələr və ya sistemli uğursuzluqların olmadığını göstərən və asanlıqla düzəldilə bilən kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar. Düzəliş tədbirlərinin sübutu müəyyən edilmiş müddətdə təqdim edilməlidir. Həll edilməmiş MN-lərə baxmayaraq, sertifikatlaşdırma aparılacaq.
MN2	Uyğunsuzluq haqqında bildirişlər: Uyğun olmayan təcrübələr və ya kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar, heç bir sistem uğursuzluğunu göstərən, lakin uyğunluğu təmin etmək və yoxlamaq üçün son tarixdə düzəldici fəaliyyət planı tələb edir. Həll edilməmiş MN2-lər təklif olunan dayandırılmaya səbəb olacaq.
mayor	İnkar və ya Təklif olunan dayandırma: Qaydalara əməl etmək iqtidarının olmadığını və ya təsadüfən və ya başqa şəkildə qadağan olunmuş maddənin yerə tətbiq edilməsini nümayiş etdirən sistemli uğursuzluq. Əvvəllər verilmiş uyğunsuzluğun müvəffəqiyyətlə və ya müəyyən edilmiş müddət ərzində həll edilməməsi
Tənqidi	İnkar və ya Təklif olunan Ləğvetmə: Qaydaların qəsdən pozulması (məsələn, adi kənd təsərrüfatı məhsullarının qəsdən satışı, etiketlenməsi və ya üzvi məhsul kimi təqdim edilməsi, qadağan olunmuş maddələrin qəsdən tətbiqi və ya qadağan olunmuş təcrübələrdən istifadə). Qeydlərin saxtalaşdırılması və ya gizlədilməsi, sayta və ya qeydlərə girişin təmin edilməməsi və ya uyğunsuzluğun davam etdirilməsi təklif edilən dayandırmadan sonra qaydalar.

2.1 Uyğunsuzluq bildirişi halında NOP (USDA) uyğun olaraq təkzib etmə imkanı

Sertifikatlaşdırılmış əməliyyat uyğunsuzluq bildirişinin yanlış və ya əsaslı olmadığını hesab edərsə, sertifikatlaşdırılmış əməliyyat müvafiq olaraq bio.inspecta AG-yə bildirişdə göstərilən faktları təkzib etmək üçün dəstəkləyici məlumatları təqdim edərək təkzib verə bilər. Sertifikatlaşdırma agentlərinə və sertifikatlaşdırılmış əməliyyatlara uyğunsuzluq məsələlərini qeyri-rəsmi şəkildə həll etmək üçün təkzib etmək imkanı verilir. Təkzib prosesi tələblərin yanlış təfsirinin, anlaşılmazlıqların və ya natamam məlumatın nəticəsi ola biləcək fikir ayrılıqlarının həllində faydalı olmalıdır.

Alternativ olaraq, sertifikatlaşdırılmış əməliyyat müəyyən edilmiş uyğunsuzluğu düzəldə və belə düzəlişlərin sübutunu təqdim edə bilər. Sertifikatlaşdırılmış əməliyyat hər bir uyğunsuzluğun düzəldildiyini və ya başqa şəkildə həll edildiyini nümayiş etdirdikdə, sertifikatlaşdırma agentləri sertifikatlaşdırılmış əməliyyata uyğunsuzluğun həlli barədə yazılı bildiriş göndərəcəkdir.

3 Bio Suisse Standard üçün Sanksiya Kataloqu

Kateqoriya	Davanın təsviri	Dürüslük təsiri	Sanksiya	Təkrarlanma halında sanksiya
0	Yoxdur və ya kiçik uyğunsuzluq	Dürüslük birbaşa pozulmur və ya pozulmur	Sertifikatlaşdırma qərarında məlumat və ya qeyd	
A	Əsas uyğunsuzluq*	Dürüslük pozulur		
	A01		Təsdiq üçün şərt	Məcburi şərt, növbəti ildə məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi
	A02		Təsdiq üçün şərt	Məcburi şərt, növbəti ildə əməliyyat üçün sertifikatın geri götürülməsi
B	Əsas uyğunsuzluq	Dürüslük pozulur		
	B01		Bağlama vəziyyəti	Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi
	B02		Bağlama vəziyyəti	Əməliyyat üçün sertifikatın ləğvi
C	Potensial ciddi uyğunsuzluq	Dürüslük potensial olaraq pozulur	Sertifikatlaşdırmadan əvvəl lazımi düzəliş/ölçmə	
D	Ciddi uyğunsuzluq	Dürüslük pozulur		
	D01		Məhsul/məhsul statusu aşağı salındı	Məhsul/məhsul statusu aşağı salındı
	D02		Məhsul/məhsul statusu aşağı salındı	Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi
	D03		Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi	Məhsul/məhsul üçün sertifikatın ləğvi

	D04			Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi	Əməliyyat üçün sertifikatın ləğvi
	D05			Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi; süjet statusu aşağı dərəcəli	Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi; süjet statusu aşağı salındı
	D06			Məhsul/məhsul üçün sertifikatın geri götürülməsi; süjet statusu aşağı dərəcəli	Əməliyyat üçün sertifikatın ləğvi
	D07			Əməliyyat üçün sertifikatın geri götürülməsi	
	D08			Əməliyyat üçün sertifikatın geri götürülməsi, sahənin statusu aşağı salındı	
	D09			Əməliyyat üçün sertifikatın geri götürülməsi, əməliyyat vəziyyətinin aşağı salınması	
	D10			Əməliyyat üçün sertifikatın geri götürülməsi, təkrar giriş üçün gözləmə müddəti	

* Uyğunsuzluq ya aqrotexniki/təşkilati səbəblərə görə növbəti yoxlama ilə aradan qaldırıla bilməz, ya da tədbir mütənasib olmayacaq

4 Türk Üzvi Tənzimləmə Sanksiya Kataloqu

Sanksiya kateqoriyaları	Təsvir
0-Müşahidə	Potensial uyğunsuzluq riski: Problemlər hələ aktual deyil, lakin gələcəkdə belə ola bilər. Ehtiyat məlumatı.
MN (Mi-nor)	Uyğun olmayan təcrübələr və ya kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar, heç bir sistem çatışmazlığı olmadığını göstərir və asanlıqla düzəldilə bilər. Düzəliş tədbirlərinin sübutu müəyyən edilmiş müddətdə təqdim edilməlidir. Həll edilməmiş MN-lərə baxmayaraq sertifikatlaşdırma aparılacaq.
MN2 (Mi-nor)	Uyğun olmayan təcrübələr və ya kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar, heç bir sistem uyğunsuzluğunu göstərən, lakin uyğunluğu təmin etmək və yoxlamaq üçün son tarixdə düzəldici fəaliyyət planı tələb edir. Həll edilməmiş MN2-lər təklif olunan dayandırılmaya səbəb olacaq.
mayor narahat olma itaətkarlıq	Sistemik uyğunsuzluğun olmadığını göstərən, lakin uyğunluğu təmin etmək və yoxlamaq üçün son tarixdə düzəldici fəaliyyət planı tələb edən uyğun olmayan təcrübələr və ya uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar. Həll edilməmiş əsas uyğunsuzluqlar sertifikatın rədd edilməsinə/geri götürülməsinə və ya müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların və s.
Tənqidi narahat olma itaətkarlıq	Uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə zamanı məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir. Bu, sistem çatışmazlığını göstərə bilər və dərhal düzəldici tədbirlər tələb edə bilər. Bu, şəhadətnamənin rədd edilməsinə/çıxarılmasına və ya müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların və s.

5 Alban Üzvi Tənzimləmə üçün Sanksiya Kataloqu

Sanksiya kateqoriyaları	Təsvir
0-Müşahidə	Potensial uyğunsuzluq riski: Problemlər hələ aktual deyil, lakin gələcəkdə belə ola bilər. Ehtiyat məlumatı.
MN (Mi-nor)	Uyğun olmayan təcrübələr və ya kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar, heç bir sistem çatışmazlığı olmadığını göstərir və asanlıqla düzəldilə bilər. Düzəliş tədbirlərinin sübutu müəyyən edilmiş müddətdə təqdim edilməlidir. Həll edilməmiş MN-lərə baxmayaraq sertifikatlaşdırma aparılacaq.
MN2 (Mi-nor)	Uyğun olmayan təcrübələr və ya kiçik uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar, heç bir sistem uyğunsuzluğunu göstərən, lakin uyğunluğu təmin etmək və yoxlamaq üçün son tarixdə düzəldici fəaliyyət planı tələb edir. Həll edilməmiş MN2-lər təklif olunan dayandırılmaya səbəb olacaq.
mayor narahat olma itaətkarlıq	Sistemik uyğunsuzluğun olmadığını göstərən, lakin uyğunluğu təmin etmək və yoxlamaq üçün son tarixdə düzəldici fəaliyyət planı tələb edən uyğun olmayan təcrübələr və ya uyğunsuzluqlar və ya nöqsanlar. Həll edilməmiş əsas uyğunsuzluqlar sertifikatın rədd edilməsinə/geri götürülməsinə və ya müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların və s.
Tənqidi narahat olma itaətkarlıq	Uyğunsuzluq üzvi və ya çevrilmə zamanı məhsulun bütövlüyünə təsir göstərir. Bu, sistem çatışmazlığını göstərə bilər və dərhal düzəldici tədbirlər tələb edə bilər. Bu, şəhadətnamənin rədd edilməsinə/çıxarılmasına və ya müəyyən sahələrin, məhsulların, lotların və s.

6 Keyfiyyət təminatı

Müəyyən edilmiş müddətlərə nəzarət etmək üçün müfəttiş orqanınız istənilən vaxt elan edilməmiş əlavə yoxlamalar keçirə bilər.

7 Apellyasiya şikayəti vermək hüququ

Sertifikatlaşdırma orqanının qərarları verildiyi andan prinsipcə məcburidir. Sertifikatlaşdırma orqanının qərarından şikayət, qərarın verildiyi gündən 30 gündən gec olmayaraq Apellyasiya Xidmətinə verilə bilər. Apellyasiya proseduru üçün ödəniş qismən rədd edilmiş müraciətlər üçün 400 avro, tam rədd edilən müraciətlər üçün isə 600 avro təşkil edir. Müraciət öz əsaslarını göstərməli və hər hansı mövcud sübutu ehtiva etməli və bio.inspecta, Ackerstrasse, 5070 Frick, İsviçrənin Apellyasiya Xidmətinə göndərilməlidir. Xarici tərəfdə məktub görünən şəkildə aşağıdakı sözlə qeyd edilməlidir: Müraciət. Şikayətin verilməsinin təxirə salınma təsiri yoxdur. Şikayətinin xahişi ilə Apellyasiya Xidmətinin sədri apellyasiya şikayətinə baxılmasını təxirə sala bilər.