



2.1. Da li aplicirate Samo za BiH tržište: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne Ako je Ne, molimo vas da navedete tržište: _____	
2.2. Označite program za koji podnosite aplikaciju:	
<input type="checkbox"/> OK Standardi- ekvivalentni EU reg. 834/2007 (tržište EU) <input type="checkbox"/> EU Organic reg. 2018/848 EC <input type="checkbox"/> OK Standardi- tržišta van EU <input type="checkbox"/> Zakon o organskoj proizvodnji RS- ZOPRS	<input type="checkbox"/> NOP Standardi (tržište SAD) <input type="checkbox"/> Bio Suisse Standardi <input type="checkbox"/> Krav Standardi
2.3. Označite područje certifikacije (vrsta proizvodnje):	
<input type="checkbox"/> Prerada i opsluživanje <input type="checkbox"/> Prometovanje	
<b>3. Informacije o posljednjoj certifikaciji kod OK (Ne popunjavati ako aplicirate prvi put)</b>	
3.1. Da li ste prema posljednjoj certifikacijskoj odluci OK-a, trebali poduzeti korektivne mjere: <sup>3</sup> :	
<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne  Ako je odgovor Da, navedite da li su mjere implementirane i kako (koristite dodatnu stranicu ako je potrebno):	
3.2. Da li je bilo izmjena u OK certificiranoj proizvodnji od prethodnog audita?	
3.3. Planirane izmjene u ovoj godini:	
<b>Potrebno je navesti sve promjene. Ako je potrebno, koristiti dodatnu stranicu.</b>	

<sup>3</sup> Propuštanje operatora da poduzme korektivne mjere tretira se kao prekršaj OK Standarda./primjenjive regulative

4. Profil kompanije			
Broj zaposlenika:			
Broj i lokacija jedinice za preradu : (Poglavlja od 5 do 8 potrebno je popuniti za svaku proizvodnu jedinicu pojedinačno)			
5. Organska proizvodnja/opsluživanje			
5.1. Proizvodna jedinica			
Naziv i broj jedinice			
Adresa i/ili geolokacija/kordinate jedinice			
Vlasništvo (vlastito, iznajmljeno)			
5.2. Aktivnosti na proizvodnoj jedinici			
Vrsta proizvodnje	Organsko	U konverziji	Konvencionalno
Prerada hrane			
Pakovanje , označavanje, etiketiranje			
Skladištenje			
Prodaja, promet i/ili izvoz/uvoz organskih proizvoda			
Pružanje usluga prerade (podugovaranje)			
Pružanje usluga skladištenja (podugovaranje)			
Drugo (navedite druge aktivnosti)			
5.3. Podugovaračke aktivnosti			
Ako je bilo koja aktivnost podugovorna, molimo opišite:			
Aktivnost	Podugovarač	Certificirano (Da/Ne)	Dotični proizvodi
Da li ste vi odgovorni za podugovorne aktivnosti?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne		
Ako je da, molimo opišite poduzete mjere osiguranja usklađenosti podugovornih aktivnosti sa primjenjivom regulativama/standardima?			
Da li ste kao organski proizvođač prenijeli odgovornost na podugovarača?	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne		
Ako je da, priložite certifikat podugovarača	Certifikat podugovarača u prilogu #:		
5.4. Objekti i aktivnosti u jedinici			
Opišite proces rukovanja i prerade od prijema sirovine do gotovih proizvoda navodeći sve proizvodne korake uključujući I kapacitet, vrijeme prerade, gubitke, temperaturu itd..			
Priložite dijagram toka proizvodnje.		Dijagram toka je u prilogu #:	
Molimo da priložite mapu sa navedenim svim objektima i skladištima (tlocrt). Sve lokacije/objekti-zgrade moraju biti jasno numerisane. Mapa/tlocrt u prilogu #:			

Naziv i/ili broj objekata ili skladišta	Aktivnosti (npr. prerada, pakovanje, zamrzavanje) Šta se skladišti ? (npr. sastojci, gotovi proizvodi itd.)	Kapacitet	Namijenjen za organske proizvode? (Da/Ne)

Navedite sve proizvode aktuelne za certifikaciju:

Molimo priložite etiketu, specifikaciju proizvoda , a za proizvod sa više sastojaka popunite Aplikaciju za odobrenje proizvoda (Dok. VII\_3\_07).

Naziv proizvoda	Trgovački naziv brenda (ako je primjenjivo)	Vlasnik brenda (ako je primjenjivo)		Etiketiranje/označavanje		Molimo zakažite priloge
		Vlastito	U vlasništvu treće strane	Maloprodaja	Veleprodaja	
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Prilog #

Navedite sve organski certificirane sastojke, konvencionalne sastojke i pomoćna sredstva koja se koriste kod rukovanja i prerade.

Sastojci/aditivi/dodaci u preradi	Organski status (organsko/konvencionalno)	Dobavljač	Prilog (deklaracija bez GMO-a ako je primjenjivo; organski certifikat): Da/Ne

Da li koristite vodu u procesu proizvodnje/prerade?  Da  Ne

Da li radite analizu vode?  Da  Ne

Opišite izvor vode koju koristite:

**6. Osiguranje organskog integriteta, rizik od kontaminacije ili miješanja, kontrolne tačke**

6.1. Prijem i skladištenje

Kako se ulazni proizvodi transportuju i kako osiguravate da tokom transporta ulaznih proizvoda ne dođe do miješanja ili kontaminacije (prijemna provjera)?

U tabeli ispod opišite provjeru kod prijema proizvoda (prisustvo oznaka etikete i/ili prateće dokumentacije za provjeru organskog statusa)

	Kako se implementira i evidentira	Odgovorna osoba
Ime i adresa operatora , gdje je drugačije ime od vlasnika ili prodavca proizvoda		

Ime i/ili serijski broj certifikacijskog tijela dobavljača:					
Naziv proizvoda, uključujući referencu na standarde organske proizvodnje/regulative, identifikaciju lot broja					
Zatvaranje ambalaže ili kontejnera/posuda					
Za ostale sastojke/dodatke u preradi: Potvrda da nije GMP					
Na koji način se proizvodi skladište, a kako bi se izbjeglo miješanje i kontaminacija sa nedozvoljenim supstancama? Molimo opišite svoju procedure.					
Koristite li ista skladišta za organske i konvencionalne proizvode?		<input type="checkbox"/> Da	<input type="checkbox"/> Ne		
Opis mjera koje se poduzimaju kako bi se izbjegla kontaminacija ili miješanje organskih i konvencionalnih proizvoda.					
Kako čistite skladišne jedinice ili silose? Na koji način to evidentirate?					
U slučaju ponovne upotrebe silosa/kanti, vreća ili drugog materijala za skladištenje/pakovanje, kako osiguravate da nema miješanja/kontakta ili kontaminacije sa zabranjenim supstancama?					
<b>Samo za novu EU organsku reg. 2018/848:</b> Kako znate da su vaše prakse kod skladištenja i pakovanja učinkoviti kako biste spriječili miješanje i/ili kontaminaciju organskih proizvoda? Koliko često pratite njihovu efikasnost?					
<b>6.2. Prerada</b>					
Navedite svu opremu koja se koristi u organskoj preradi i opišite postupak čišćenja					
Oprema	Kapacitet	Kako se vrši čišćenje prije organskog rukovanja?		Kako se evidentira čišćenje/ispiranje	Postupak i primjena materijala za čišćenje/korištena količina kod ispiranja
		Čišćenje	Ispiranje		
Kako sprječavate slučajnu/nenamjernu upotrebu konvencionalnih sastojaka ili nedozvoljenih dodataka za preradu, tokom organske proizvodnje? Molimo opišite.					
<b>Samo za novu EU regulativu 2018/848</b> Kako ste sigurni da su vaše prakse i procedure čišćenja/sanitarne procedure efikasne kako biste spriječili miješanje i/ili kontaminaciju organskih proizvoda? Koliko često pratite njihovo djelovanje?					

<b>6.3. Pakovanje i otpremanje organskih proizvoda</b>			
Koja je vaša procedura za pakovanje? Da li koristite već korištenu ambalažu u kojoj su bili konvencionalni proizvodi?			
Kako sprječavate kontakt organskih proizvoda sa nedozvoljenim supstancama / ostacima i kako sprječavate miješanje s konvencionalnim proizvodima tokom pakovanja?			
Kako osiguravate da ne dođe do miješanja i kontaminacije tokom transporta gotovih proizvoda?			
<b>Samo za novu EU organsku reg. 2018/848</b> Kako ste sigurni da su vaše prakse i procedure kod pakovanja i otpreme robe dovoljno efikasne kako biste spriječili miješanje i/ili kontaminaciju vaših organskih proizvoda? Koliko često pratite njihovu efektivnost?			
<b>7. Borba protiv štetočina</b>			
Da li imate problem sa štetočinama i koji program kontrole štetočina koristite za koju vrstu štetočina?  Molimo opišite kako sprječavate, upravljate ili minimizirate probleme sa štetočinama u vašim objektima .  Molimo da priložite plan borbe protiv štetočina.		Prilog #	
Koje preventivne, mehaničke/fizičke mjere koristite? (npr. sanitarne mjere; eliminacija staništa štetočina; čišćenje prosutih proizvoda i izvora hrane; pregradni prozori i otvori za ventilaciju; zračne zavjese; nadzor; pozitivni tlak; temperatura, vlažnost i kontrola svjetlosti; ljepljive zamke; feromonske zamke; mehaničke zamke; spojevi na vratima i prozorima, pregled ulaznih proizvoda; popravak pukotina i rupa, itd.)			
Navedite sve materijale koji se koriste za suzbijanje štetočina:			
Naziv supstance ili proizvoda, ime proizvođača	Proizvođač	Protiv kojih štetočina ga primjenjujete?	Gdje se koristi?
Kako izbjegavate da vaše prakse borbe protiv štetočina kontaminira organsku proizvodnju? Koliko često pratite njihovu učinkovitost?			
<b>8. Evidencije/knjigovodstvo/dokumentacija</b>			
Opišite kako vaš sistem vođenja evidencije/dokumentacije osigurava sljedivost od gotovih proizvoda do svih korištenih sastojaka.			

<p><b>Kupovina</b> Navedite dokumente koji se koriste za praćenje ulaznih organskih proizvoda (tovarni list, oznaka težine, transakcijski certifikat, provjera prijema, itd.)</p>	
<p><b>Prodaja</b> Navedite dokumente koji se koriste za praćenje otpremljenih organskih proizvoda (narudžbenica, tovarni list, dnevnik otpreme/otpremnica, faktura itd.)</p>	
<p><b>Skladištenje</b> Navedite dokumente koji se koriste za praćenje organskih proizvoda u skladištu (zaliha sastojaka, zaliha gotovih proizvoda itd.)</p>	
<p><b>Proizvodnja</b> Navedite dokumente koji se koriste za evidentiranje prerade.</p>	
<p>Molimo opišite sistem Lot broja! Kako je vaš Lot broj povezan sa otpremom proizvoda (faktura, pakovni list)?</p>	
<p>Kako Vaš sistem vođenja evidencija može dokazati ravnotežu između ulaza i izlaza organskog proizvoda (balans mase)</p>	
<p>Objasnite kako se vaš sistem vođenja evidencija koristi za praćenje sastojaka i gotovih proizvoda? (Evidencija prijema, zaliha/popis sastojaka, zaliha/popis gotovih proizvoda, itd.).</p>	
<p>Ostale korisne informacije</p>	

## 9. Saqlasnost

Ovim potvrđujem da su sve informacije navedene u ovoj prijavi istinite i tačne.

Razumijem da proizvodne prakse i proizvodi u mojoj kompaniji / farmi mogu biti predmet nenajavljene inspekcije i/ili uzorkovanja za ispitivanje ostataka neželjenih supstanci u bilo koje vrijeme od strane OK-a. Izjavljujem da ću u proizvodnji koja je predmetom certificiranja poštovati EU regulativu 2018/848, OK standarde, zahtjeve OK organskog certifikacijskog programa kao i druge procedure OK-a programa potrebne za certifikaciju, kao što se navodi ispod:

1. Obezbijediti potrebnu dokumentaciju za provjeru osoblju OK certifikacijskog programa, nadležnim institucijama kao i osoblju akreditacijskog tijela i učestvovati u kontroli;
2. Omogućiti OK osoblju i osoblju akreditatora pravo pristupa svim relevantnim proizvodnim jedinicama i objektima, uključujući konvencionalne proizvodne jedinice;
3. Dozvoliti uzimanje uzoraka za analizu na ostatke nedozvoljenih supstanci;
4. Odmah obavijestiti Organsku kontrolu vezano za bilo koju primjenu, uključujući drift, zabranjenih supstanci na bilo koje polje, proizvodnu jedinicu, lokaciju, objekat, stoku ili u bilo koji proizvod koji je dio certificirane proizvodnje;
5. Obavijestiti Organsku kontrolu o promjenama u certificiranoj proizvodnji koje mogu uticati na usklađenost sa primjenjivim organskim standardima/regulativom;
6. Čuvati sve evidencije koje se odnose na organsku proizvodnju u periodu od pet godina i u slučaju povlačenja iz sistema kontrole;
7. Izmiriti troškove certifikacije;
8. Da poduzme korektivne mjere prema zahtjevu OK-a;
9. Da vodi evidenciju o formalnim žalbama koje se odnose na neusaglašenost sa standardima/regulativom;
10. U slučaju kršenja primjenjivim standarda/regulative, prihvatiti sankcije predviđene za primjenu u takvim slučajevima u skladu s OK procedurom sankcioniranja;
11. Koristiti OK logo u skladu s Ugovorom o korištenju loga (doc. IV\_1\_04);
12. Koristiti izjave o certifikaciji samo za one usjeve ili proizvode koji su certificirani, te povući izjave o certificiranoj proizvodnji nakon suspenzije ili povlačenja certifikacije;
13. Dostaviti pakiranja/etikete za certificirane proizvode na odobrenje Organskoj kontroli prije njihovog korištenja;
14. Bez odlaganja obavijestiti OK u slučaju povlačenja iz sistema kontrole;
15. U slučaju opoziva certifikata, o tome u pisanoj formi obavijestiti kupca;
16. Dostaviti rezultate vlastitog sistema upravljanja kvalitetom kada to zatraži OK;
17. U slučajevima gdje je proizvodnja provjeravana od strane različitih kontrolnih tijela, prihvatiti razmjenu informacija između tijela;
18. U slučaju promjene kontrolnog tijela, bilo kod vlastite ili podugovorene proizvodnje prihvatiti prenos podataka i dokumentacije drugom tijelu;
19. U slučaju bilo kakve nepravilnosti ili kršenja koja utiču na organski status bilo organskih proizvoda iz vlastite proizvodnje, bilo organskih proizvoda dobijenih od drugih operatora ili podgovarača, bez odlaganja o tome informirati Organsku Kontrolu.

**Za novu EU Organic (Reg.2018/848):** Označite polje ispod oznakom (X) ako je izjava tačna. U slučaju kada izjava nije primjenjiva, molimo označite sa **NP**

Potvrđujem da proizvodna kategorija za koju apliciram, nije niti će biti certificirana od strane drugog certifikacijskog tijela. Potvrđujem da ću odmah informirati OK u slučaju promjene ove izjave.	
---	--

U slučaju podugovornih aktivnosti, potvrđujem da ja ostajem odgovorno lice za podugovorne aktivnosti od strane treće strane i da ću obezbijediti usaglašenost dotičnih aktivnosti sa EU Organik Regulativom 2018/848 i drugim primjenjivim podzakonskim aktima.	
---	--

Potpis farmera/operatora:

Mjesto i datum:



**10. Prilozi:**

Uz ovu aplikaciju prilažem sljedeće dodatne dokumente:

- |   |           |
|---|-----------|
| 1. Specifikacije / Recepture                        | Prilog #: |
| 2. Aplikacija za odobrenje proizvoda (po proizvodu) | Prilog #: |
| 3. Organizaciona šema vaše kompanije                | Prilog #: |
| 4. Šematski prikaz plana objekta (tlocrt/mapa)      | Prilog #: |
| 5. Grafikon toka proizvoda                          | Prilog #: |
| 6. Etikete  | Prilog #: |
| 7. Plan borbe protiv štetočina.                     | Prilog #: |
| 8.  | Prilog #: |
| 9.  | Prilog #: |
| 10.   | Prilog #: |