



OK ORGANSKI CERTIFIKACIJSKI PROGRAM

Aplikacija za grupnu certifikaciju

Molimo popunite aplikaciju ukoliko želite registrirati proizvodnju za certifikaciju kod "OK Organskog certifikacijskog programa" (u daljem tekstu "OK"). Da bi aplikacija bila razmatrana, mora biti u cijelosti popunjena, podnesena u roku koji odredi "OK" i treba biti potpisana. Nakon podnošenja aplikacije, da bi proizvodnja bila registrirana, potrebno je da: dostavite dokumente zahtijevane od strane "OK"-a, potpišete ugovor i uplatite dio certifikacijskih troškova. U tom slučaju aplikacija je kompletirana, a proizvodnja registrirana.

Opće informacije o aplikantu	NE POPUNJAVATI (popunjavanje OK)
Da li aplikaciju podnosite kao fizičko (F) ili pravno lice (P): <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> P ¹	<p>OK# operatora: _____ OK br.gl. prot. _____ Datum prijema _____ Datum pregleda: _____</p> <p><u>Napomena OK programa:</u></p> <p>_____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____ _____</p> <p>Potpis odgovorne osobe: _____ _____ _____</p>
Ime i prezime/naziv pravnog lica:	
JMB (popunjavaju samo fizička lica):	
ID broj (popunjavaju samo pravna lica):	
PDV broj:	
Adresa:	
Sjedište i poštanski broj:	
Ime i prezime ovlaštene osobe koja zastupa aplikanta:	
Ime i prezime kontakt osobe:	
Kontakt telefon:	
Fax:	
E-mail:	
1. Historija certifikacije	
1.1. Da li ste ranije podnosili aplikaciju za organsku certifikaciju? <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne (Ne popunjavati ako ste ranije aplicirali kod OK-a)	
1.2. Ako je odgovor DA, navedite godinu i naziv certifikacijske kuće, te priložite kopiju prethodnog certifikata	
1.3. Ako je odgovor DA i prethodni certifikat je suspendovan, navedite razloge suspendacije.	
Imate obavezu dostaviti kopiju posljednje odluke o certifikaciju, uključujući suspendaciju (ako je primjenjivo)	
1.4. Drugi certifikati: ² <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
Ako je odgovor Da i operator i ima organski certifikat kod drugog tijela (čak i ako se radi o različitom opsegu ili proizvođačkoj jedinici) koji nije u okviru trenutne certifikacije, opišite: opseg certifikacije, validnost certifikata, neusklađenosti otkrivene u posljednjoj inspekciji (ako ih je bilo) i ime kontakt osobe certifikacijskog tijela.	
Područje certifikacije: _____	
Utvrđene neusklađenosti tokom posljednje inspekcije certifikacijskog tijela (ako je primjenjivo): <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
Neusklađenost priložena: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne Prilog: # _____	
2. Informacije o certifikacijskom programu, tržištu i standardima za koje se aplikacija podnosi	
2.1. Da li aplicirate SAMO za BiH tržište: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
Ako NE, navedite tržišta: _____	

¹ Pravna lica prilažu Rješenje o upisu u registar, kopiju ID i PDV prijave

² U skladu sa EU Uredbom 2018/848, čl.35.4. Operator nema pravo dobiti certifikat od više kontrolnih tijela u odnosu na aktivnosti koje se obavljaju u istoj državi članici u vezi s istom kategorijom proizvoda, uključujući slučajeve u kojima taj operator sudjeluje u različitim fazama proizvodnje, pripreme i distribucije.

2.2 Označite program za koji podnosite aplikaciju:	
<input type="checkbox"/> OK Standardi- ekvivalentni EU reg. 834/2007 (tržišta EU) <input type="checkbox"/> EU Organic 848/2018 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"/> Biljna proizvodnja, model grupne certifikacije <input type="checkbox"/> Stočarska proizvodnja, model grupne certifikacije <input type="checkbox"/> Pčelarska proizvodnja, model grupne certifikacije	<input type="checkbox"/> Prerada i opsluživanje <input type="checkbox"/> Prometovanje
2.4. Da li aplicirate za retroaktivnu konverziju? <i>Ako je odgovor DA, potrebno je da popunite aplikaciju za retroaktivnu konverziju (doc. VII_3_13_b_1)</i>	
<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
3. Informacije o posljednoj certifikaciji kod OK (Ne popunjavati ako aplicirate prvi put)	
3.1. Da li ste prema posljednoj certifikacijskoj odluci OK-a, trebali poduzeti korektivne mjere: ³ ,	
<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: Potrebno je navesti sve promjene. Ako je potrebno, koristiti dodatnu stranicu.	

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

4. Struktura i organizacija Sistema interne kontrole (ICS)			
Opišite grupu, uključujući strukturu rukovodstva, pravni status, procedure donošenja odluka, zaduženja rukovodstva i osoblja ICS-a. Priložite organizacijsku shemu!			
Organizacijska shema je priložena: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne			
Kontakt osoba	Zaduženje: (npr. ICS menadžer, odobrenja internih inspekcija itd)	Kontakt podaci (telefon, email)	Imenovanje priloženo (Da/Ne)
Broj članova grupe/farmera Molimo priložite listu članova grupe (doc. VII_4_17)		Lista je priložena: <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
Broj internih inspektora:			
Samo za novu EU organic Reg. 2018/848: Imaju li članovi grupe individualnu certifikaciju za određeni proizvod koji je također prijavljen za grupnu certifikaciju? Na koji način ICS ovo provjerava i dokumentira? (Izjava, ugovor)			
4.1. Podrška proizvođačima			
Na koji način ICS podržava proizvođače da ispune ciljeve organske proizvodnje?			
4.2. ICS – Sistem kvaliteta			
Molimo opišite na koji način će SIK nadgledati proizvođače (procedure i vremenski okvir) Samo za novu EU Organic 2018/848: Opisati sljedeće procedure:			
<ol style="list-style-type: none"> 1. Planiranje internih inspekcija na osnovu procjene rizika; 2. Priprema i odobrenje izvještaja internih inspekcija; 3. Odobrenje novih članova u već postojeću grupu ili, prema potrebi, odobrenje novih proizvodnih jedinica ili novih aktivnosti postojećih članova; 4. Obuke članova grupe; 5. Godišnja obuka i ocjena SIK inspektora; 6. Vođenje evidencija i upravljanje dokumentacijom; 7. Procedure kojima se osigurava interna sljedivost i bilans mase. 			
Sistem interne kontrole (ICS)	Opis	Prilog	
Kvalifikacije i kompetencije internih inspektora i ICS osoblja?			
Zaduženja i odgovornosti internih inspektora? Interni inspektori nisu u sukobu interesa? Priložite listu ICS inspektora (ime, dokaz o kompetencijama, Izjava o sukobu interesa itd.)			
Broj internih inspekcija svakog proizvođača na godišnjem nivou? Priložite raspored internih inspekcija zasnovan na procjeni rizika (broj internih inspekcija po proizvođaču, godišnji broj internih inspekcija, vrijeme najavljenih i nenajavljenih inspekcija)			

Forma izvještaja koja se koristi za dokumentiranje rezultata interne kontrole. Da li interne inspekcije daju procjenu rizika po organski integritet?		
ICS procjena učinkovitosti internih inspekcija?		
Da li su farmeri potpisali ugovor sa ICS-om?		
Metode koje se koriste za kontrolu i prodaju?		
4.3. Druge informacije o ICS-u		
5. Farmeri/članovi grupe		
Opišite veličinu članova grupe i kako se provjerava prihvatljivost svakog člana?		
Opišite proceduru inspekcije i odobravanja novih farmera prije uključivanja u grupu i procedure odobravanja novih proizvodnih jedinica ili aktivnosti kod postojećih članova grupe:		
Kako osiguravate da se farmeri/članovi grupe pridržavaju standarda/regulative, da razumiju principe i standarde organske proizvodnje? Kada i kako se vrši edukacija farmera? Da li članovi dobijaju tehničku podršku i/ili pomoć?		
Kako osiguravate da su upotreba inputa i vođenje evidencija ujednačeni unutar članova grupe? Ako ima razlika (npr. zbog specifičnih uvjeta na terenu), opišite i objasnite koje su razlike i kako ih kontrolirate?		
Proizvodno područje (uključujući mapu sa identificiranim svim proizvodnim područjima i položajima):		
5.1. Opće informacije o proizvodnom području		
Klima		
Erozija tla		
Druge korisne informacije		
5.2. Glavna proizvodne tehnike		
Općenito		
Druge korisne informacije		
Opis izvora zagađenja u području (uključujući izvore zagađenja kao što su: industrija, minska polja, putevi, poljoprivreda itd.):		
Opis područja		
Mape na kojima je naznačeno zagađenje:		

5.3. Druge korisne informacije			
5.4. Opis proizvodnje aktuelne za certifikaciju			
Usjevi/nasadi aktuelni za certifikaciju	Očekivani prinos (t/ha)	Porijeklo biljnog reprodukcijskog materijala	Da li je planirana upotreba drugih inputa (Da/Ne) <i>Ako da, ispunite i priložite aplikaciju za odobrenje inputa doc. VII_3_20</i>
1.			
2.			
3.			
4.			
5.			
5.5. Dodatne informacije o biljnoj proizvodnji aktuelnoj za certifikaciju			
6. Rukovanje i prerada			
Objekti namijenjeni za rukovanje. Da li su neki objekti podugovoreni? Jasan opis svih uključenih skladišta, objekata za rukovanje i preradu (uključujući mape sa lokacijama objekata). Sve lokacije/objekti moraju biti jasno numerisani/naznačeni.			
7. Skladištenje			
Kako je organizirano skladištenje? Centralizirano preko grupe, ili se proizvodi skladište na farmama?			
Objekat	Adresa	Vlasništvo	Aktivnost za koju se objekat koristi?
8. Procedure i sankcije			
	Opis	Prilog (Da/Ne)	
Kako je ICS opisan-dokumentiran? Opišite i priložite sve dokumente koje koristi ICS (ICS priručnik za procedure ili radne uputstva, inspeksijske obrasce).			
Opišite proceduru procjene rizika:			
Opišite procedure za praćenje rezidua u organskim proizvodima. <i>Procedura mora biti zasnovana na internoj procjeni rizika.</i>			
Koju vrstu sankcija koristi ICS i kako se one evidentiraju? Kakva je procedura kada interni inspektor utvrdi neusaglašenost? Priložite rezultate inspekcija i sankcije ICS-a.			
Opišite proceduru za određivanje ukupne i obrađene površine i procjenu prinosa koja se prati da bi se kompletirala lista farmara.			
9. Opis mjera poduzetih kako bi se spriječila kontaminacije ili miješanja organskih i konvencionalnih proizvoda u skladištu.			
Druge korisne informacije o objektima koje planirate koristiti?			

10. Kako se projekat finansira?
11. Na koji način planirate plasman proizvoda?
12. Opišite plan razvoja projekta.

<p>13. Saglasnost</p> <p>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:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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; <p>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 podugovarača, bez odlaganja o tome informirati Organsku Kontrolu.</p> <p>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</p> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 70%;">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.</td> <td style="width: 30%;"></td> </tr> </table>		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.	
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.	
Potvrđujem da su svi članovi grupe potvrdili da nemaju individualnu certifikaciju za proizvod koji je predmet grupne certifikacije.	
Potvrđujem da nijedan član grupe nije član druge grupe aktuelne za EU certifikaciju.	

Potpis operatora:

Mjesto i datum:

14. Prilozi:

Uz ovu aplikaciju prilažem sljedeće dodatne dokumente:

- | | |
|----|-----------|
| 1. | Prilog #: |
| 2. | Prilog #: |
| 3. | Prilog #: |
| 4. | Prilog #: |
| 5. | Prilog #: |