



OK ORGANSKI CERTIFIKACIJSKI PROGRAM U BOSNI I HERCEGOVINI
Aplikacija za kolektivnu certifikaciju (Certifikacija projekta)

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 cjelosti popunjena, podnesena u roku koji odredi OK i mora biti potpisana.

Nakon što podnesete aplikaciju, da bi proizvodnja bila registrirana za certifikaciju potrebno je da aplikant: dostavi potrebna dokumenta koja OK-a zahtjeva za odgovarajuće područje certifikacije, potpišete Certifikacijski ugovor i uplati dio certifikacijskih troškova u roku koji odredi "OK". U suprotnom, aplikacija neće biti registrirana niti dalje razmatrana. Koristite dodatni list ako je potrebno.

1. Opšte 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 Ime i prezime / Naziv pravnog lica: _____ JMB: _____ (popunjavaju samo fizička lica) ID broj: _____ (popunjavaju samo pravna lica) PDV broj: _____	OK # operatora: _____ OK br. gl. prot. _____ Datum prijema: _____ Datum pregleda: _____
Adresa: _____	Napomena OK programa: Potpis odgovorne osobe: _____
Sjedište i poštanski broj: _____	
Ime i prezime kontakt osobe: _____	
Kontakt telefon: _____	
Fax: _____	
E-mail: _____	
1.1. Da li ste ranije podnosili aplikaciju za organsku certifikaciju? 1.2. <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE (Ne popunjavati ako ste ranije aplicirali kod OK-a)	
1.2. Ako je odgovor DA, navedite vrijeme (godinu) i naziv certifikatora: _____	
1.3. Ako je odgovor DA i certifikat je suspendovan, navedite razloge suspendacije: (Obavezni ste uz aplikaciju priložiti zadnju odluku certifikatora.)	

2. Informacije o certifikacijskom programu, tržištu i standardima za koji se aplikacija podnosi	
2.1 Da li aplikaciju podnosite SAMO za BiH tržište: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE Ako NE, navedite tržište: _____	
2.2. Označite program za koji podnosite aplikaciju za certifikaciju:	
<input type="checkbox"/> OK standardi – program za EU tržište <input type="checkbox"/> OK standardi – program za tržišta van EU	<input type="checkbox"/> NOP Standardi (tržište SAD) <input type="checkbox"/> Bio Suisse Standardi <input type="checkbox"/> KRAV Standardi
2.2. Označite područje certifikacije (vrsta proizvodnje):	
<input type="checkbox"/> Biljna proizvodnja, model skupne certifikacije <input type="checkbox"/> Stočarstvo, model skupne certifikacije <input type="checkbox"/> Pčelarstvo, model skupne certifikacije	<input type="checkbox"/> Opsluživanje i prerada <input type="checkbox"/> Prodaja, promet i/ili izvoz organskih proizvoda
3. Informacije o prethodnoj certifikaciji kod OK (Ne popunjavati ako aplicirate prvi put)	
3.1. Da li ste prema posljednjoj Certifikacijskoj odluci trebali sprovesti korektivne mjere? <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE Ako je odgovor DA, navedite da li su mjere implementirane i kako (koristite dodatni list ako je potrebno): _____	
3.2. Da li je bilo izmjena u proizvodnji koja je registrirana i/ili certifikovana od OK-a od perioda zadnjeg audita: _____	

(Svaka izmjena mora biti prijavljena. Koristite dodatni list ako je potrebno)	

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

² Propuštanje Operatora da poduzme korektivne mjere tretira se kao prekršaj OK standarda

4. Opšte - opis područja proizvodnje			Prilog
Klima:			
Erozija tla:			
Druge korisne informacije:			
5. Preovladavajuće tehnike proizvodnje			
Općenito			
Ostale korisne informacije:			
6. Opis izvora zagađenja u području (uključujući izvore zagađenja kao što su industrija, mine, putevi, poljoprivreda itd.)			
Opšte u području:			
Karte na kojima je indicirano zagađenje:			
Ostale korisne informacije:			
7. Operator - Osnovni podaci o kompaniji i proizvodnji			Prilog
Vlasništvo:			
Odgovorne osobe:			
Br. zaposlenih:			
Opis trenutne proizvodnje:			
Ostale korisne informacije:			
8. Opis strukture projekta i menadžmenta			
Kontakt osobe	Odgovornosti/ Zaduženja	Adresa	Tel., Fax., e-mail
9. Struktura podrške proizvođačima Kako su proizvođači podržani od strane operatora da ispune ciljeve organskog projekta?			
10. Proizvođači / Organske proizvodne jedinice Osnovni podaci o proizvođačima i organskim proizvodnim jedinicama			Prilog
Proizvodno područje (uključujući i kartu sa identificiranim svim proizvodnim područjima i položajima)			

Broj proizvođača:			
Ostale korisne informacije:			
11. Opis biljne proizvodnje koja se treba certificirati			
12. Usjevi aktuelni za certifikaciju	Očkovani prinos (t/ha)	Porijeklo sjemenskog i sadnog materijala	Planirano korištenje ostalih inputa
a.			
b.			
c.			
d.			
e.			
13. Dodatne informacije o biljnoj proizvodnji:			
14. Navesti i jasno opisati sve objekte koji se planiraju koristiti kod rukovanja/opsluživanja ili prerade, uključujući karte na kojima su indicirane lokacije objekata.			
Skladista			
Kako je organizirano skladištenje proizvoda, od strane projekta ili se proizvodi skladište na farmama?			
Objekat	Adresa	Vlasnik objekta?	Proizvodnja
15. Mjere koje se poduzimaju da se spriječi kontaminacija ili mješanja organskih sa neorganskim proizvodima u skladištu?			
16. Ostale korisne informacije o objektima koji se planiraju koristiti:			
17. Sistem unutrašnje kontrole (Internal Control System ICS)			
Opišite kako će proizvođači biti kontrolisani prema sistemu unutrašnje kontrole:			

18. Sistem unutrašnje kontrole (ICS)	Opis	Prilog
Osobe koje rade u ICS-u i kompetentnost		
Kako je ICS opisan i dokumentovan?		
Broj posjeta proizvođaču od strane ICS osoblja koje će izvršiti svake godine:		
Obrasci koji se koriste da bi se dokumentovali rezultati interne kontrole:		
Da li su farmeri potpisali ugovor sa operatorom u kojem se navode osnovna pravila organskog farmiranja?		
Metode koje se koriste za kontrolu/pregled i prodaju:		
19. Ostale informacije o sistemu unutrašnje kontrole:		
20. Finansiranje Kako se projekat finansira?		
21. Kakav je plan za marketing proizvoda?		
22. Opišite plan razvoja projekta		

Saglasnost

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 OK standarde, zahtjeve OK organskog certificacijskog 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 akreditacijske kuće;
2. Učestvovati u kontroli;
3. Obezbijediti pravo pristupa svim odgovarajućim objektima, uključujući konvencionalne proizvodne jedinice, ili jedinice s ovlaštenjem od strane vlasnika ili uprave, osoblju OK certifikacijskog programa ili osoblju akreditatora;
4. Dozvoliti uzimanje uzoraka za analizu ostataka nedozvoljenih supstanci;
5. Odmah obavijestiti Organsku kontrolu vezano za bilo kakvu radnju koja uključuje bilo kakvo nanošenje zabranjenih supstanci u bilo kojem polju, proizvodnoj jedinici, objektu, stočarstvu, proizvodnji ili u bilo kojem proizvodu koji je dio certificiranih operacija;
6. Da ću u slučaju narušavanja OK standarda i zahtjeva OK Organskaog certifikacijskog programa, prihvatiti sankcije predviđene za primjenu u takvim slučajevima OK Politikom o sankcijama.
7. Obavijestiti Organsku kontrolu o promjenama u certificiranim operacijama koje mogu uticati na njihovu usklađenost sa OK organskim standardima;
8. Čuvati sve evidencije koje se odnose na organske operacije u periodu od pet godina;
9. U slučaju da moja proizvodnja bude certificirana od strane Organske kontrole, OK logo će biti korišten kao što je opisano u dokumentu Organske kontrole IV I. 04;
10. Izjave o certificiranim operacijama bit će jasne i precizno će se odnositi samo na usjeve ili proizvode za koje je certifikat dodijeljen. Izjave o certificiranim operacijama će biti povučene nakon suspenzije ili povlačenja certifikacije;
11. Dostaviti pakovanja etikete za certificirane proizvode na odobrenje Organskoj kontroli prije njihovog korištenja;
12. Da ću u slučaju opoziva certifikata o tome u pisanoj formi obavijestiti kupca.
13. Da ću slučaju promjene kontrolnog autoriteta ili kontrolnog tijela, bilo kod moje ili proizvodnje mog podugovarača prihvatiti prenos podataka i dokumentacije drugom tijelu ili autoritetu;
14. Da ću u slučaju povlačenja iz sistema kontrole, bez odgode, o tome obavijestiti Organsku kontrolu ili nadležni kontrolni autoritet;
15. Da ću u slučaju povlačenja iz sistema kontrole čuvati dokumentaciju u razdoblju od najmanje pet (5) godina;
16. Da ću, kadgod se to zatraži od organa kontrolnog autoriteta ili OK-a, dostaviti rezultate vlastitog programa osiguranja kvalitete;
17. Da ću u slučajevima gdje moja proizvodnja bude provjeravana od strane različitih kontrolnih autoriteta i kontrolnih tijela, a u skladu sa sistemom kontrole uspostavljenim od strane država članica EU prihvatiti, razmjenu informacija između tih organa ili tijela;
18. Da ću bez odlaganja obavijestiti "OK" u slučaju bilo kakvih nepravilnosti ili kršenja zahtjeva, a koji mogu uticati na status mog organskog proizvoda ili organskih proizvoda koje smo dobili od drugih operatera ili podugovarača.

Datum i mjesto:

Potpis:

Naziv organizacije / ime

Ime, štampanim slovima

Uz ovu aplikaciju prilažem slijedeće dodatne dokumente

1. Prilog br.
2. Prilog br.
3. Prilog br.