



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	
<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. 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:			
<b>Samo za novu EU organic Reg. 2018/848:</b> 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)			
<b>Samo za novu EU Organic 2018/848:</b> Opisati sljedeće procedure:			
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?		
<b>4.3. Druge informacije o ICS-u</b>		
<b>5. Farmeri/članovi grupe</b>		
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):		
<b>5.1. Opće informacije o proizvodnom području</b>		
Klima		
Erozija tla		
Druge korisne informacije		
<b>5.2. Glavne proizvodne tehnike</b>		
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?			

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

### 13. Saglasnost

Ovim potvrđujem da su sve izjave date u ovoj prijavi istinite i tačne. Razumijem da moja proizvodnja može biti predmetom nenajavljene inspekcije i/ili uzorkovanja za ispitivanje ostataka neželjenih supstanci.

Slažem se da ću slijediti važeće organske propise/standarde, zahtjeve Organske Kontrole i politike/procedure OK certifikacijskog programa. Potpisivanjem ove izjave obavezujem se o sljedećem:

1. Da ću omogućiti Organskoj kontroli (kao i ovlaštenim predstavnicima akreditacijskog tijela i ostalim nadležnim ustanovama koja imaju zakonska prava) pristup svim dijelovima proizvodnih jedinica i svim prostorima za potrebe kontrole, kao i računovodstvenoj dokumentaciji i odgovarajućim pratećim dokumentima;
2. Da ću dostaviti Organskoj kontroli sve neophodne podatke za potrebnu kontrolu;
3. Na zahtjev Organske kontrole dostaviti rezultate vlastitih programa osiguranja kvalitete;
4. Obavijestiti kupce proizvoda pisanim putem i bez nepotrebnog odgađanja te razmijeniti relevantne informacije s Organskom Kontrolom ako je sumnja na neusklađenost potkrijepljena, ako se sumnja na neusklađenost ne može otkloniti ili ako je utvrđena neusklađenost koja utiče na integritet dotičnih proizvoda;
5. Prihvatam prenos dokumentacije o kontroli u slučaju promjene kontrolnog tijela ili u slučaju odustajanja od organske proizvodnje prihvatam da dokumentaciju o kontroli čuva zadnje kontrolno tijelo u periodu od pet godina;
6. Da ću odmah obavijestiti Organsku kontrolu u slučaju odustajanja od organske proizvodnje;
7. U slučaju da su moji podugovarači podvrgnuti kontrolama od strane različitih kontrolnih tijela, prihvatam razmjenu informacija među tim kontrolnim tijelima;
8. Da ću provoditi aktivnosti u skladu s pravilima organske proizvodnje;
9. Prihvatam provedbu korektivnih mjera koje je odredila Organska kontrola u slučaju neusklađenosti;
10. Da ću učiniti proizvode dostupnim za testiranje na nedozvoljene ostatke;
11. Odmah ću 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;
12. Da ću obavijestiti Organsku kontrolu o promjenama u certificiranoj proizvodnji koje mogu uticati na usklađenost sa primjenjivim organskim standardima/regulativom;
13. Da ću čuvati sve evidencije koje se odnose na organsku certificiranu proizvodnju u periodu od 5 godina;
14. Da ću izmiriti sve troškove certifikacije;
15. Da ću voditi evidenciju o formalnim žalbama koje se odnose na neusaglašenost sa standardima/regulativom;
16. Da ću koristiti OK logo kao što je opisano u dokumentu Organske kontrole IV\_I\_04;
17. Da ću koristiti izjave o certifikaciji samo za one usjeve ili proizvode koji su certificirani, te povući izjave o certificiranoj proizvodnji nakon suspenzije ili povlačenja certifikacije;
18. Da ću dostaviti pakiranja/etikete za certificirane proizvode na odobrenje Organskoj kontroli prije njihovog korištenja;
19. Da ću, u slučaju opoziva certifikata, o tome u pisanoj formi obavijestiti kupca.

**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 Organic 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.
- 2.
- 3.
- 4.
- 5.

Prilog #:  
Prilog #:  
Prilog #:  
Prilog #:  
Prilog #: