



## OK ORGANIC CERTIFICATION PROGRAM

### Aplikacija za prerađu i pripremu organskih proizvoda

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 i 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 <sup>1</sup>	OK# operatora: _____ OK br.gl. prot. _____ Datum prijema _____ Datum pregleda _____
Ime i prezime/naziv pravnog lica: _____ JMB: _____ (popunjavaju samo fizička lica) ID broj _____ (popunjavaju samo pravna lica) PDV broj _____	Napomena OK programa:          Potpis odgovorne osobe: _____
Adresa: _____	
Sjedište i poštanski broj: _____	
Ime i prezime ovlaštene osobe koja zastupa aplikanta: _____	
Ime i prezime kontakt osobe: _____	
Kontakt telefon: _____	
Fax: _____	
E-mail: _____	
<b>1. Historija certifikacije</b>	
1.1. Da li ste ranije podnosili aplikaciju za organsku certifikaciju? <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne ( <b>Ne popunjavati ako ste ranije aplicirali kod OK-a</b> )	
1.2. Ako je odgovor Da, navedite godinu i naziv certifikacijske kuće, te priložite kopiju prethodnog certifikata: Certifikat u prilogu # _____	
1.3. Ako je odgovor Da i prethodni certifikat je suspendovan, navedite razloge suspenzije: _____ <b>Imate obavezu dostaviti kopiju posljednje odluke o certifikaciji, uključujući suspenziju (ako je primjenjivo)</b>	
1.4. Drugi certifikati: <sup>2</sup> <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: # _____	
<b>2. Informacije o certifikacijskom programu, tržištu i standardima za koje se aplikacija podnosi</b>	

<sup>1</sup> Pravna lica prilažu Rješenje o upisu u registar, kopiju ID i PDV prijave

<sup>2</sup> 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..

2.1. 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"/> NOP Standardi (tržište SAD)
<input type="checkbox"/> EU Organic reg. 2018/848 EC	<input type="checkbox"/> Bio Suisse Standardi
<input type="checkbox"/> OK Standardi- tržišta van EU	<input type="checkbox"/> Krav Standardi
<input type="checkbox"/> Zakon o organskoj proizvodnji RS- ZOPRS	
2.3. Označite područje certifikacije (vrsta proizvodnje):	
<input type="checkbox"/> Priprema, prerada ili konzerviranje	
<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

<b>4. Profil kompanije</b>			
Broj zaposlenika:			
Broj i lokacija jedinice za preradu : (Poglavlja od 5 do 8 potrebno je popuniti za svaku proizvodnu jedinicu pojedinačno)			
<b>5. Organska proizvodnja/opsluživanje</b>			
<b>5.1. Proizvodna jedinica</b>			
Naziv i broj jedinice			
Adresa i/ili geolokacija/koordinate jedinice			
Vlasništvo (vlastito, iznajmljeno)			
<b>5.2. Aktivnosti na proizvodnoj jedinici</b>			
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)			
<b>5.3. Podugovaračke aktivnosti</b>			
Ako je bilo koja aktivnost podugovorna, molimo opišite:			
Aktivnost	Podugovarač	Certificirano (Da/Ne)	Dotični proizvodi
Da li ste vi odgovorni za podugovorne aktivnosti?  Ako je da, molimo opišite poduzete mjere osiguranja usklađenosti podugovornih aktivnosti sa primjenjivom regulativama/standardima?		<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne	
Da li ste kao organski proizvođač prenijeli odgovornost na podugovarača?  Ako je da, priložite certifikat podugovarača		<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne  Certifikat podugovarača u prilogu #:	
<b>5.4. Objekti i aktivnosti u jedinici</b>			
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?		<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne				
Da li radite analizu vode?		<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Ne				
Opišite izvor vode koju koristite:						
<b>6. Osiguranje organskog integriteta, rizik od kontaminacije ili miješanja, kontrolne tačke</b>						
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)?						
<b>U tabeli ispod opišite provjeru kod prijema proizvoda (prisustvo oznaka etikete i/ili prateće dokumentacije za provjeru organskog statusa).</b>						
		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:		
<b>Naziv supstance ili proizvoda, ime proizvođača</b>	<b>Proizvođač</b>	<b>Protiv kojih štetočina ga primjenjujete?</b>
		<b>Gdje se koristi?</b>
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.		
<b>Kupovina</b> Navedite dokumente koji se koriste za praćenje ulaznih organskih proizvoda (tovarni list, oznaka težine, transakcijski certifikat, provjera prijema, itd.)		

<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 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 podgovarači 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\_1\_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 podgovornih aktivnosti, potvrđujem da ja ostajem odgovorno lice za podgovorne aktivnosti od strane treće strane i da ću obezbijediti usaglašenost dotičnih aktivnosti sa EU Organic 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 #: |