

Име на документа	Инструкция за критериите и методите на акредитация и надзор на органи за сертификация на биологично продукти, съгласно регламент (ЕС) № 834/2007 и регламент (ЕС) № 889/2008 на комисията	Версия: Ревизия:	1 1
Код на документа	BAS QI 19	Дата:	01.09.2019
Утвърдил	Изпълнителен директор на ИА БСА: инж. Ирена Бориславова		

**ИНСТРУКЦИЯ
ЗА
КРИТЕРИИТЕ И МЕТОДИТЕ НА АКРЕДИТАЦИЯ И НАДЗОР
НА ОРГАНИ ЗА СЕРТИФИКАЦИЯ НА БИОЛОГИЧНО ПРОИЗВОДСТВО,
СЪГЛАСНО РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 834/2007
И РЕГЛАМЕНТ (ЕС) № 889/2008 НА КОМИСИЯТА**

Списък на измененията:

№ по ред	Дата на изменение	Версия, ревизия	Причина за изменение	В сила от:
1	07.11.2016	Версия 1, ревизия 1	Добавяне на указанията от приложението към ЕА-3/12.	11.11.2016
2	05.08.2019	Версия 1, ревизия 2	Добавяне на Декларация за освобождаване от конфиденциалност	01.09.2019

СЪДЪРЖАНИЕ

Раздел		Стр.
1.	Цел	4
2.	Описание на дейността	4
2.1.	Общи положения	4
2.2.	Компетентност на лицата, участващи в процеса по акредитация на органи за сертификация на биологично производство (ОСБП)	5
2.3.	Оценяване	7
2.4.	Поддържане на акредитацията	9
2.5.	Оценяване на ОСБП относно дейностите им в трети страни	10
2.6.	Административни мерки	12
2.7.	Публичен регистър на ОСБП	12
2.8.	Обмен на информация	12
2.9.	Разглеждане на жалби, свързани с ОСБП	13
3.	Приложими документи	13

1. ЦЕЛ

Тази инструкция е предназначена да изясни методите и критериите на ИА БСА за акредитация на органи за сертификация на биологично производство, както и да предостави указания на органите, които желаят да получат акредитация в тази област.

2. ОПИСАНИЕ НА ДЕЙНОСТТА

2.1 Общи положения

Съгласно Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието, Изпълнителна агенция «Българска служба за акредитация» акредитира и извършва надзор на Органи за сертификация на продукти, включително за биологично производство и биологични продукти.

ИА БСА акредитира само юридически лица, заявили желание да бъде призната компетентността им като органи за сертификация на биологично производство, които са подписали декларация за освобождаване от конфиденциалност, съгласно Приложение 4 към настоящата инструкция

2.1.1 Описание на обхвата на акредитация

Обхватът на акредитация, предоставян от ИА БСА на органи за сертификация на биологично производство, опериращи на територията на Европейския съюз, се определя от категориите земеделски продукти, включително аквакултури, дефинирани в Член 1 (2) на Регламент (ЕС) № 834/2007:

- а) живи или непреработени земеделски продукти;
- б) преработени земеделски продукти, предназначени за храна;
- в) фуражи;
- г) посадъчен и посевен материал.

Обхватът на акредитация, предоставян от ИА БСА на органи за сертификация на биологично производство, опериращи в трети страни, се определя от категориите продукти, дефинирани в приложение II на Регламент (ЕС) No 508/2012:

- а) необработени растителни продукти;
- б) живи животни или непреработени животински продукти;
- в) продукти от аквакултура и водорасли;
- д) преработени селскостопански продукти, предназначени за храна;
- е) преработени селскостопански продукти, предназначени за фураж;
- ф) посадъчен и посевен материал.

Обхватът на акредитация посочва стандартите, прилагани в трети страни. ИА БСА предоставя акредитация за дадена продуктова категория, когато установи, че органът сертифицира спрямо стандарт който е еквивалентен на Регламент (ЕС) No. 834/2007 и правилата за неговото прилагане.

Редът за извършване на акредитация на ОСБП е съгласно BAS QR 2 и BAS QI 2, които се допълват и прилагат съвместно с настоящата инструкция.

2.1.2 Тази инструкция е разработена въз основа на:

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 834/2007 НА СЪВЕТА от 28 юни 2007 година относно биологичното производство и етикетирането на биологични продукти и за отмяна на Регламент (ЕИО) № 2092/91

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 889/2008 НА КОМИСИЯТА от 5 септември 2008 година за определяне на подробни правила за прилагането на Регламент (ЕО) № 834/2007 на Съвета относно биологичното производство и етикетирането на биологично производство по отношение на биологичното производство, етикетирането и контрола

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА КОМИСИЯТА (ЕО) №203/2012 от 8 март 2012 г. за изменение на Регламент (ЕО) № 889/2008 за определяне на подробни правила за прилагането на Регламент (ЕО) № 834/2007 на Съвета във връзка с подробни правила относно биологичното вино.

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1235/2008 НА КОМИСИЯТА от 8 декември 2008 година за определяне на подробни правила за прилагането на Регламент (ЕО) № 834/2007 на Съвета по отношение на режима за внос на биологични продукти от трети държави

БДС EN ISO/IEC 17065 Оценяване на съответствието. Изисквания към органите за сертификация на продукти, процеси и услуги;

БДС EN ISO/IEC 17067 Оценяване на съответствието. Основни принципи на сертификацията на продукти и указания за схеми за сертификация на продукти.

ЕА - 3/12 М (rev. 00)– Политика на ЕА за акредитация на органи за сертификация на биологично производство;

Друга приложима документация публикувана от Европейската Комисия по отношение на Регламент (ЕС) № 834/2007.

Codex Alimentarius CAC/GL 32 - Ръководство за производство, преработка, етиктиране и маркетинг на биологично произведени храни.

2.1.3 Използвани съкращения и определения

ОСБП	Органи за сертификация на биологично производство
BAS QR 2 ИА БСА	Процедура за акредитация на ИА БСА Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация"
Оператор	всеки оператор, участващ в дейности на всеки етап на производството, обработката и разпространението на биологичните продукти
КО	Компетентен орган за Република България - Министерство на земеделието и храните
НОА	Национален орган по акредитация

Определения:

Орган за сертификация на биологично производство - юридическо лице или друг правен субект, извършващо дейности по инспекция и сертификация в областта на биологичното производство в съответствие с предвидените в Регламент (ЕО) № 834/2007 разпоредби. Това определение включва орган за сертификация на биологично производство от трета страна или съответния орган, опериращ в трета страна.

Сертификация – дейностите по оценяване на съответствието, които се извършват от проверяващ орган с цел издаването на сертификат за съответствие, съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007.

2.2 КОМПЕТЕНТНОСТ НА ЛИЦАТА, УЧАСТВАЩИ В ПРОЦЕСА ПО АКРЕДИТАЦИЯ НА ОРГАНИ ЗА СЕРТИФИКАЦИЯ НА БИОЛОГИЧНО ПРОИЗВОДСТВО.

2.2.1 Общи критерии за компетентност на водещи оценители, технически оценители и експерти в област на акредитация Органи за сертификация на биологично производство", съгласно Регламент (ЕС) № 834/2007

Общите критерии за компетентност на водещи оценители, технически оценители и експерти, включвани в оценки на ОСБП са регламентирани в т. 4.2 на BAS QR 7.

Областта на компетентност на техническите оценители/ експерти се определя съгласно приложение 1 към настоящата инструкция (приложение 1 към BAS QI 19).

2.2.2 Специфични критерии за квалификация на водещи оценители, технически оценители и експерти в област на акредитация „Органи за сертификация на биологично производство“, съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007.

Посочените по-долу критерии за квалификация са допълнения и изменения на общите критерии, регламентирани в т. 4.3 на BAS QR 7

Водещ оценители на ОСБП – без промяна.

Технически оценители и експерти на ОСБП:

- трябва да имат висше образование степен в специалност, свързана с обхвата на акредитация (например ветеринарен лекар, зооинженер, агроном, технология на храните);
- в случай на оценители/експерти без нужната степен на образование - най-малко две години професионален опит в биологичното земеделие, аквакултури, хранително-вкусова промишленост или в областта на търговия с продукти от биологично производство. В допълнение, най-малко две години професионална дейност свързана с наблюдение и/или задачи за оценка в тези технически области, в които е назначен оценителя;
- обучение относно специфичното прилагане на системите за управление в съответствие с ISO/IEC 17065 в ОСБП;
- обучение в практическо оценяване за обхвата на биологично производство.

В допълнение към квалификациите и изискванията към обучението, определени в т.2.2.2, техническите оценители и експерти, включвани в екипи за оценяване на ОСБП, опериращи в трети страни, трябва да притежават адекватни познания по Codex Alimentarius guidelines CAC/GL 32, прилагане на еквивалентен(тни) стандарт(и) и опит в наблюдение и/или задачи по оценяване в трети страни.

Специфичните критерии за квалификация на техническите оценители/ експерти са посочени в приложение 1 към настоящата инструкция (приложение 1 към BAS QI 19).

Сформиране на екип:

Екип по оценяване на ОСБП включва водещ оценител и където е необходимо подходящ брой технически оценители и/или технически експерти за конкретния обхват на акредитация. При необходимост в екипа може да бъдат включени технически експерти, които да предоставят задълбочени знания и експертен опит по конкретни въпроси, необходими, за да се съдейства на водещия оценител или на друг оценител при извършването на дейностите по оценяване. Техническият експерт извършва специфични задачи под ръководството и пълната отговорност на водещия оценител или на друг оценител от съответния екип за оценяване.

2.2.3. Компетентност на контролиращите лица и лицата, които вземат решенията във връзка с предоставяне и поддържане на акредитацията

Контролиращите лица и лицата вземащи решение трябва да:

- а) отговарят на изискванията на ISO 17011;
- б) имат знания за Регламент (ЕО) № 834/2007, Регламент (ЕО) № 889/2008, ISO/IEC 17065 и друго съответно законодателство, както и приложимите насоки, изброени в ПрBAS QR 2-ОСП;

В допълнение към горните изисквания, контролиращите лица и лицата, които вземат решенията във връзка с предоставяне и поддържане на акредитацията, разполагат с достатъчно знания и опит, за да оценят процеса по акредитация.

Контролиращите лица следва в допълнение на горните изисквания да:

- са независими;
- имат компетентност за анализ на информацията и потвърждаване на пълнотата и цялостността на информацията;
- могат да преценят липсата или противоречието в информацията;

- могат да проследяват информацията, за да оценят дали оценяването е проведено в достатъчна дълбочина за взимане на решение.

Редът за оценка на водещи оценители/ технически оценители и експерти е описан в BAS QR 7, като се ползва Карта за оценка на водещ оценител/технически оценител/технически експерт в област органи по сертификация BAS QF 7.3(ОСБП).

2.3 ОЦЕНЯВАНЕ

Редът за оценяване на ОСБП е разписан в Процедура за акредитация BAS QR 2 и инструкция BAS QI 2 (табл. 2.2 и 3.2 от BAS QI 2) и следните допълнения и изменения:

2.3.1 Предварително проучване - няма допълнителни инструкции

2.3.2 Оценка на място

2.3.2.1 Планиране на оценките на място

При подготовка, планиране и организиране на оценяването на Органи за сертификация на биологично производство се следва общия ред на BAS QI 2, като се отчитат следните фактори:

- сложността на обхвата, както и на системата за управление,
- процедурите и информацията за процесите и
- географските области, в които заявителят извършва или планира да извършва дейността по сертификация

2.3.2.2 Оценка на място

Първоначална акредитация и преакредитация:

Преди преодставяне на акредитация ИА БСА извършва офис оценка на главен офис, офис оценка на всяка критична локация и най-малко едно наблюдение на дейността във всяка продуктова категория, която кандидатът е заявил за акредитация. При първоначална оценка, ИА БСА потвърждава статута на „не критичните локации“, чрез произволна представителна извадка.

Офис оценка

Целта е да се оцени прилагането на документираните процедури за сертификация и на система за управление на ОСБП. В допълнение при преглед на документите и оценка на офиса, екипът трябва да обърне специално внимание на следните въпроси:

- участие на заинтересованите страни и осигуряване на независимост и непристрастност;
- компетентност на ОСБП;
- договорни задължения, включително оценка на рисковете, свързани с провеждането на процедурите по сертификация;
- планиране на времето за провеждане на инспекциите на място, използването на необходимата компетентност, определяне на екипа от ОСБП;
- процедури за проверка и записи за прилагането им.

Оценката на място се провежда в главния офис (седалище), където се съхраняват записите от дейността, процедури и документи от системата за управление, както и всяко друго място, където се извършват ключови дейности.

Ключови дейности включват:

- механизми за гарантиране на непристрастност и независимост на ОСБП и неговите служители;
- процесите по осигуряване на компетентността на персонала, които включват обучение и непрекъснат мониторинг;
- процес на преглед на заявката и възможността за изпълнението ѝ;
- планиране на дейностите по сертификацията;
- процеса на избор на екипа, извършващ инспекциите на място;
- независим преглед на процеса.

При първоначална акредитация и преакредитация на ОСБП, опериращи изключително в държавите-членки на Европейския съюз, минималния брой човеко-дни за офис оценката се определят, съгласно Таблица 1а:

Таблица 1а: Минимално времетраене на офис оценките

Увеличаващи фактори						Човеко-дни на място
						Стандартен минимум 2 дни
Критични констатации	+ 1 ден					
Структурна сложност(*)	Ниска -	Средна + 0,5 ден		Висока + 1 ден		
Продуктови категории	2 или по-малко -		3 + 0,5 ден	4 + 1 ден		
Държави-членки, в които се извършва дейност	1-2 -		3-4 + 0,5 ден		>4-10 + 1 ден	>10 + 1,5 дни
Брой операции	<100	101 – 1000	1001 – 3000	3001 – 6000	6001 - 10000	> 10000
	-	+ 0,5 ден	+1 ден	+ 1,5 дни	+ 2 дни	+ 2,5 дни
						Общо

(*)елементи, които трябва да бъдат считани за структурна сложност, са например, броя на инспекторите, броя на офисите, управлението на ОК на различните сертификационни продукти, различна политика на акредитация, аутсорсинг, децентрализация на вземането на решения.

Дните необходими за оценка на критичните локации (не по-малко от половин ден), се добавят към минималните човеко-дни за офис оценка както е дефинирано в таблица 1.

наблюдение на дейността - Целта на наблюдението на дейността е да се оцени практическото прилагане и ефикасността на процедурите по сертификация.

При наблюдение на дейността се разглеждат и оценяват подготовката, изпълнението, последващото докладване, както и компетентността на персонала, извършващ инспекциите, прегледа и вземане на решение.

Извършва се най-малко едно наблюдение на дейността във всяка продуктова категория, която кандидатът е заявил за акредитация.

При първоначална акредитация и преакредитация на ОСБП, опериращи изключително в държавите-членки на Европейския съюз, минималния брой наблюдения се определя, съгласно Таблица 1b:

Таблица 1b: Минимален брой наблюдения на дейността

Увеличаващи фактори		Най-малко 1
Критични констатации	При необходимост: допълнително наблюдения на дейността/КВ	
Продуктови категории	1 на категория (комбинация от продуктови категории е възможно)	
дейност в различни държави/оператори	+ 1 на всеки 10 държави със > 20 оператора	
		Общо

Разширяване обхвата на акредитация с допълнителни продуктови категории

Преди предоставяне на разширяване обхвата на акредитация, ИА БСА оценява компетентността на ОСБП за всяка продуктова категория за разширяване и провежда най-малко едно наблюдение на дейността за всяка допълнителна продуктова категория, която ОСБП е заявил за разширяване.

Разширяване обхвата на акредитация за сертификация на биологично производство, за признаването му в трети страни.

Сертифициране на биологично производство за целите на признаването му в трети страни ИА БСА разглежда като разширяване на обхвата на акредитация. Преди предоставяне на такова разширение, ИА БСА изпълнява дейностите, определени в точка 2.5.2 за предоставянето на първоначална акредитация на органи за сертификация на биологично производство, опериращи в трети страни.

2.4 ПОДДЪРЖАНЕ НА АКРЕДИТАЦИЯТА, допълнение към т.5.1 от BAS QR 2

Поддържането на акредитацията се извършва за целия период на предоставената акредитация, чрез годишни надзорни с цел да се провери поддържането и прилагането на процедурите за сертификация.

Първи планов надзор на ОСБП се провежда не по-късно от 12 месеца след датата, на която е издаден сертификата за акредитация.

По време на един акредитационен цикъл, ОСБП трябва да представи записи или да осигури провеждането на наблюдение на дейността за всички категории продукти от акредитирания обхват. В случай, че ОСБП не може да предостави такива записи или да осигури наблюдение на дейността за някоя от дейностите, ИА БСА ще извърши ограничаване на обхвата на акредитация.

Когато акредитиран от ИА БСА ОСБП, извършва сертификация в друга държава-членка, агенцията може да възложи провеждането на надзор на Националния орган по акредитация на държавата-членка, където се извършва сертификацията. В този случай отговорност носи ИА БСА.

ИА БСА може да извършва извънредни оценки на акредитираните от нея ОСБП по всяко време, за да гарантира, че те отговарят на изискванията на EN ISO/IEC 17065.

Надзорни оценки

ИА БСА извършва ежегодни надзорни оценки по време на акредитационния цикъл, които включват офис оценка и наблюдение на дейността. Всяка критична локация е обект на поне една надзорна оценка в акредитационния цикъл. Допълнителни надзорни оценки се провеждат във всички критични локации, където са били констатирани значителни несъответствия по време на предходната оценка.

Офис оценка

Минималната продължителност на надзорната офис оценка е най-малко 50% от минимално изчисленото в таблица 1.

наблюдение на дейността

ИА БСА присъства на поне една физическа проверка на всяка продуктова категория по време на акредитационния цикъл, за която ОСБП е акредитиран, без да се взема предвид броят на наблюденията на дейността при първоначалната акредитация или преакредитация. Допълнително наблюдение на дейността се извършва за всяка десета държава от Европейския съюз, в която ОСБП оперира. Една оценка от наблюдение на дейността може да обхваща различни продуктови категории, ако дейностите на наблюдавания оператор и на ОСБП го позволяват.

По време на наблюдението на дейността всички документи на операторите и на ОСБП трябва да бъдат на разположение на екипа оценители на ИА БСА.

Критерии за избор на оператори за наблюдение:

ИА БСА подбира наблюдаваните инспектори и оператори самостоятелно:

- за да гарантира, че наблюдението на дейността се извършват на оператори с по-висок риск за отклонения от изискванията за биологично производство, въс основа на анализ на риска извършен от ОК в съответствие с Член 27 (3) от Регламент (ЕС) № 834/2007.
- взема предвид производствените цикли на всеки продукт, за да се гарантира, че продуктите са налични в момента.
- за да се избегне многократното наблюдение на един и същи клиент на ОК.
- взема предвид предходни резултати от наблюдение на дейността.

2.5 ОЦЕНЯВАНЕ НА ОСБП ОТНОСНО ДЕЙНОСТИТЕ ИМ В ТРЕТИ СТРАНИ

2.5.1 Описание на обхвата на акредитация

Обхватът на акредитация се определя от продуктите категории, както са посочени в приложение II на Регламент (ЕС) №508/2012.

Обхватът на акредитация идентифицира стандарта(ите), прилаган(и) в трети страни.

Преди да бъде предоставена акредитация на ОСБП за дадена продуктова категория ИА БСА установява, че ОСБП сертифицира спрямо стандарт който е еквивалентен на Регламент (ЕС) № 834/2007 и правилата за неговото прилагане.

2.5.2 Първоначална акредитация и преакредитация

В допълнение на изискванията, определени в точка 2.4, ИА БСА извършва оценка на еквивалентността на прилагания стандарт за производство и мерки за контрол в третата страна. ИА БСА изисква от ОСБП в трети страни да представи подробно описание на техния еквивалентен стандарт и сравнителна таблица с Регламент (ЕС) № 834/2007 и свързаните с него правила за прилагане на Регламент (ЕС) No 889/2008.

2.5.2.1 Офис оценка и наблюдение на дейността за първоначална акредитация/ преакредитация.

За първоначална акредитация и преакредитация, ИА БСА предвижда минимален брой човеко-дни за офис оценка и минимален брой на наблюдаваните дейности, съгласно таблица 2.

Таблица 2а: Минимално времетраене на офис оценките

Увеличаващи фактори							Човеко-дни на място
							Стандартно минимум 2 дни
Оператори в ЕС и трети страни	+1 ден						
Групирано Сертифициране	+1 ден						
Критични пропуски	+1 ден						
Структурна сложност(*)	Ниска Без допълнителни		Средна + 0,5 дни		Висока + 1 ден		
Продуктови категории	2 или по-малко Без допълнителни		3-4 0,5 дни		>4 1 ден		
Дейности в държави	1-2 Без допълнителни		3-4 +0,5 дни		>4 -24 +1ден		> 25 + 1,5 дни
Брой на оператори	<100	101 – 1000	1001 – 3000	3001 – 6000	6001 - 10000	> 10000	
	Без доп.	+ 0,5дни	+1ден	+ 1,5дни	+ 2дни	+ 2,5дни	
							Общо

(*) елементи които да се считат за структурна сложност са например - брой инспекции, брой офиси, ОК управляващи различни схеми за сертифициране на продукти, различни схема за акредитация,аутсорсинг, децентрализирано вземане на решение и др.

Таблица 2б: Минимален брой наблюдения

	Оценка от наблюдение на дейността/ Контролна визита за първоначална оценка
	Най-малко 1
Увеличаващи фактори	

Група на Производители		+1
Критични пропуски	Ако е нужно: допълнителни наблюдения / надзори	
Продуктови категории	1 за категория (възможна е комбинация от продуктови категории)	
Еквивалентен стандарт за производство	1 за еквивалентен стандарт за производство	
Дейности в държави / оператори	+ 1 за всеки 10 държавис> 20 оператора	
		Общо

Всяка критична локация (област) се оценява от ИА БСА преди първоначална акредитация. Дните необходими (не по-малко от половин ден), се добавят допълнително към минимума човеко-дни за офис оценка, както е определено в таблица 2. Допълнително, при първоначална оценка, ИА БСА потвърждава статута на „некритичните локации“, чрез представителна извадка на тези офиси.

ИА БСА избира трети страни за провеждане на оценка, вземайки предвид:

- Където е приложимо, държави и продукти засегнати от нередности в миналото;
- Броят на операторите, сертифицирани в трети страни;
- Дали са сертифицирани групи производители в третата страна;
- Равнопоставеност по отношение на географското разпределение на наблюденията във всички трети страни, където се извършват дейности по инспекция.

2.5.3 Разширяване на обхвата на акредитация с допълнителна продуктова категория.

В допълнение към изискванията посочени в точка 2.3, ИА БСА оценява еквивалентността на стандарта за органично производство на ОСБП, относно допълнителната продуктова категория.

2.5.4 Поддържане на акредитацията

В допълнение към изискванията по точка 2.4, всяка критична локация в трета страна се оценява поне веднъж за акредитационен цикъл. Допълнителни надзорни оценки се извършват в страни, където са били установени значителни несъответствия при предходна оценка.

Минималната продължителност на надзорна оценка е най-малко 50% от определената в таблица 2.

Органът за сертификация е длъжен да уведомява своевременно ИА БСА за технически промени в еквивалентния стандарт.

В допълнение към изискванията по точка 2.4, ИА БСА извършва поне една физическа проверка на всяка категория продукти по време на един акредитационен цикъл без да се взема предвид броя на извършени оценки от наблюдение на дейността по време на първоначалната акредитация или преоценка. Оценката от наблюдение на дейността се извършва в трета страна, за която ОСБП е посочен в приложение IV на Регламент (ЕС) 1235/2008. Една оценка от наблюдение на дейността може да обхваща различни продуктови категории ако дейността на наблюдаваните оператори и ОСБП го позволяват.

2.6 АДМИНИСТРАТИВНИ МЕРКИ – в съответствие с т. 5.4. от BAS QR 2

2.7 ПУБЛИЧЕН РЕГИСТЪР НА ОСБП - в съответствие с т. 8.3 f) от BAS QR 2

2.8 ОБМЕН НА ИНФОРМАЦИЯ

2.8.1 Обмен на информация между ИА БСА, компетентния орган на Държавата-членка и собственика на схемата.

2.8.1.1 За ОСБП по отношение на дейности по сертификация на територията на Европейския съюз

ИА БСА оценява всяка информация, предоставена от Генерална Дирекция „Земеделие и развитие на селските райони“ към ЕК, като собственик на схемата и Компетентния орган на държавата-членка за Контролен орган за сертификация на биологично производство.

ИА БСА разглежда резултатите от наблюдения, предоставени от Компетентния орган.

Докладите от оценка на ИА БСА посочват дали коригиращите действия, поискани при предходна оценка са изпълнени своевременно.

При спиране, отнемане, ограничаване на обхвата на акредитация на ОСБП, ИА БСА информира своевременно Компетентния орган на държавата-членка.

2.8.1.2 За ОСБП по отношение на дейности по сертификация в трети страни:

В допълнение на изискванията в т.2.8.1.1, ИА БСА оценява всяка информация, предоставена от Генерална Дирекция „Земеделие и развитие на селските райони“ към ЕК, в частност за нередности в системата за управление.

ИА БСА взема под внимание резултатите от наблюдение от Компетентните органи на трети страни и други органи по акредитация.

При спиране, отнемане, ограничаване на обхвата на акредитация на ОСБП, ИА БСА информира своевременно Генерална Дирекция „Земеделие и развитие на селските райони“ към ЕК.

2.8.2 Обмяна на информация между НОА на страните-членки.

2.8.2.1 Обмен на информация по отношение на наблюдение, извършвано от ИА БСА

В случаите когато НОА на страна-членка възложи на ИА БСА да проведе дейности по наблюдение на акредитиран от него орган за сертификация на биологично производство, опериращ на територията на Република България, ИА БСА докладва за резултатите на НОА на страната-членка, освен ако няма друго споразумение между ИА БСА и НОА на страната-членка.

От НОА, акредитирал този ОСБП се изисква да предостави информация на ИА БСА по отношение на :

- предприетите от него действия, свързани с констатациите в доклада на ИА БСА;
- предприетите от ОСБП действия, свързани с констатираните несъответствия;
- административни процедури, които е предприел НОА.

2.8.2.2 Обмен на информация по отношение на наблюдение, извършвано от НОА на друга страна членка на ЕС

В случаите, когато акредитиран от ИА БСА орган за сертификация на биологично производство, извършва дейности по сертификация в друга държава-членка, ИА БСА може да възложи на националния орган по акредитация на тази държава да извърши дейности по наблюдение от името на ИА БСА.

Националният орган по акредитация, на който ИА БСА е възложила провеждането на наблюдение на акредитиран от ИА БСА ОСБП, извършващ дейност на територията на страната-членка, докладва своите констатации на ИА БСА.

В зависимост от резултатите, ИА БСА предприема съответните действия и информира за това националния орган по акредитация, провел наблюдението.

2.9 РАЗГЛЕЖДАНЕ НА ЖАЛБИ, СВЪРЗАНИ С ОСБП

Когато в ИА БСА се получи жалба относно акредитирани Органи за сертификация на биологично производство, Агенцията предприема действия съгласно т. 4.3.3 от BAS QR 25, Процедура за уреждане на жалби с изменение в сроковете за разглеждане, а именно: Агенцията в срок до три месеца от получаването на сигнала уведомява заинтересованите лица.

За жалба се счита и получената в ИА БСА информация от КО за открити несъответствия с изискванията на акредитираните от Агенцията ОСБП.

Агенцията предприема действия съгласно т. 4.3.3 от BAS QR 25, Процедура за уреждане на жалби като в срок до три месеца от получаването на информацията уведомява КО за предприетите действия и според случая за наложените на ООС административни мерки.

3. Приложими документи:

BAS QR 2	-	Процедура за акредитация
BAS QR 25		Процедура за уреждане на жалби
BAS QI 2		Инструкция за определяне на времетраенето на оценката на място. Влияещи фактори
Приложение 1		Критерии за компетентност на технически оценители/ експерти
Приложение 2		Обосновка за времетраене на оценките място на ОСБП
Приложение 3		Вътрешни указания за извършване на офис оценка и наблюдение на дейността на ОСБП от екипи на ИА БСА
<i>Приложение 4</i>		<i>Декларация за освобождаване от конфиденциалност</i>