

**FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR
(ESB) 2023/1195**

2024/EES/11/30

frá 20. júní 2023

**um reglur um einstök atriði og snið upplýsinga sem aðildarríkin skulu láta í té um niðurstöður úr
opinberum rannsóknum á tilvikum mengunar af völdum vara eða efna sem eru ekki leyfð til
notkunar við lífræna framleiðslu (*)**

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (ESB) 2018/848 frá 30. maí 2018 um lífræna framleiðslu og merkingu lífrænt ræktaðra vara og um niðurfellingu á reglugerð ráðsins (EB) nr. 834/2007 ⁽¹⁾, einkum b-lið 8. mgr. 29. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í reglugerð (ESB) 2018/848 er kveðið á um að lögbær yfirvöld aðildarríkjanna verði að skrá niðurstöður úr rannsóknum og ráðstafanir sem þau hafa gert ef vörur og efni, sem eru ekki leyfð til notkunar við lífræna framleiðslu samkvæmt fyrstu undirgrein 3. mgr. 9. gr. þeirrar reglugerðar, eru fyrir hendi. Í samræmi við 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 verða aðildarríki að deila upplýsingum með öðrum aðildarríkjum og framkvæmdastjórninni um allar ráðstafanir sem þau hafa gert í því skyni að setja fram bestu starfsvenjur og um allar frekari ráðstafanir til að komast hjá því að vörur og efni, sem eru ekki leyfð til notkunar við lífræna framleiðslu, séu fyrir hendi.
- 2) Samkvæmt 9. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 er þess krafist að aðildarríkin sendi rafrænt, gegnum tölvukerfið sem framkvæmdastjórnin lætur í té, viðeigandi upplýsingar um tilvik sem tengjast mengun af völdum vara eða efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir.
- 3) Til að komast hjá því að aðildarríki sendi allar upplýsingarnar, sem krafist er samkvæmt reglugerð (ESB) 2018/848, til framkvæmdastjórnarinnar og annarra aðildarríkjanna með mismunandi aðferðum væri einnig hægt að nota einstöku atriðin og sniðið sem þau eiga að nota til að miðla upplýsingunum sem um getur í 6. mgr. 29. gr. þeirrar reglugerðar til að senda upplýsingarnar sem um getur í 9. mgr. 29. gr. þeirrar reglugerðar. Aðildarríkin ættu að nota upplýsingakerfið fyrir lífrænan búskap (OFIS) í þessum tilgangi.
- 4) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit nefndarinnar um lífræna framleiðslu.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

I. gr.

**Einstök atriði og snið upplýsinga um opinberar rannsóknir, bestu starfsvenjur og frekari ráðstafanir sem tengjast
mengun af völdum vara og efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir**

Aðildarríki skulu nota upplýsingakerfið fyrir lífrænan búskap (OFIS) og sniðmátið sem sett er fram í viðaukanum við þessa reglugerð til að gera aðgengilegar fyrir önnur aðildarríki og framkvæmdastjórnina skráðar niðurstöður úr opinberum rannsóknum sem fara fram í samræmi við a-lið 1. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 og allar ráðstafanir sem lögbær yfirvöld hafa gert í því skyni að setja fram bestu starfsvenjur og frekari ráðstafanir til að komast hjá því að vörur og efni, sem eru ekki leyfð til notkunar við lífræna framleiðslu í samræmi við fyrstu undirgrein 3. mgr. 9. gr. þeirrar reglugerðar, séu fyrir hendi.

(*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 158, 21.6.2023, bls. 65. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 308/2023 frá 8. desember 2023 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn (biður birtingar).

(¹) Stjtið. ESB L 150, 14.6.2018, bls. 1.

2. gr.

Gildistaka

Reglugerð þessi öðlast gildi á þriðja degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 20. júní 2023.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Ursula VON DER LEYEN

forseti.

VIÐAUKI

Sniðmát fyrir upplýsingakerfið fyrir lífrænan búskap sem um getur í 1. gr.

I. HLUTI

Upplýsingar um niðurstöður úr opinberum rannsóknum sem um getur í a-lið 1. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 og um ráðstafanir til að komast hjá því að vörur og efni, sem eru ekki leyfð til notkunar við lífræna framleiðslu, séu fyrir hendi

1. Tilvísun til opinberra rannsókna eða, ef við á, tilvísun til tilvika			
2. Heiti lífrænt rækt- aðrar vöru eða vöru í aðlögun eða annars efnis sem sýni var tekið úr:	3. Magn vara sem eru mengaðar (kíló, lítrar eða, ef við á, fjöldi eininga):	4. Heiti vöru eða vara, efnis eða efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir sem hafa greinst:	5. Magn vöru eða vara, efnis eða efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir sem hafa greinst: — Var mengunin sem fannst yfir hámarksgildi leifa sem er fastsett með reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 396/2005 ⁽¹⁾ ?
a) <input type="checkbox"/> Matvæli <input type="checkbox"/> Fóður <input type="checkbox"/> Plöntuefni <input type="checkbox"/> Jarðvegur <input type="checkbox"/> Annað (tilgreinið nánar)			<input type="checkbox"/> Já <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/> Á ekki við
b) — SN-númer í vöru- númeraskránni			
6. Stig aðfangakeðjunnar þar sem tilvist vöru eða vara, efnis eða efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir hefur greinst:	7. Uppruni vöru eða vara, efnis eða efna sem ekki hefur verið veitt heimild fyrir og orsök fyrir því:	8. Ráðstafanir sem gerðar eru:	
<input type="checkbox"/> Framleiðsla <i>Einungis ef um er að ræða plöntu- framleiðslu</i> — Fyrir uppskeru — Eftir uppskeru <input type="checkbox"/> Tilreiðsla — Vinnsla/varðveisla — Þökkun — Slátrun, skurður, hreinsun eða mölun <input type="checkbox"/> Dreifing <input type="checkbox"/> Geymsla	<input type="checkbox"/> Rekstraraðili notaði vörur eða efni sem eru ekki leyfð í lífrænni framleiðslu <input type="checkbox"/> Úðarek vara eða efna sem eru ekki leyfð í lífrænni framleiðslu <input type="checkbox"/> Blöndun lífrænt ræktaðra vara eða vara í aðlögun við vörur sem eru ekki lífrænt ræktaðar eða vörur í aðlögun <input type="checkbox"/> Vörur sem eru ekki lífrænt ræktaðar eða vörur í aðlögun seldar sem lífrænt ræktaðar vörur	Setning vörunnar eða varanna á markað eða notkun hennar eða þeirra var bönnuð í samræmi við 2. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848: <input type="checkbox"/> Já <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/> Á ekki við [valfrjálssar viðbótarupplýsingar]	

(1) Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 396/2005 frá 23. febrúar 2005 um hámarksgildi fyrir vararefnaleifar í eða á matvælum og föðri úr plöntu- og dýraríkinu og um breytingu á tilskipun ráðsins 91/414/EBE (Stjtið. ESB L 70, 16.3.2005, bls. 1). Á einungis við um matvæli og föður.

<input type="checkbox"/> Setning á markað — Smásala — Heildsala <input type="checkbox"/> Innflutningur — Landamæraeftirlitsstöð — Staður þar sem vörur eru afgreiddar í frjálst flæði <input type="checkbox"/> Útflutningur Varan er: <input type="checkbox"/> Í umbúðum <input type="checkbox"/> Í lausri vigt	<input type="checkbox"/> Rekstraraðili hefur ekki gert varúðarráðstafanirnar sem um getur í 1. mgr. 28. gr. Reglugerðar (ESB) 2018/848 <input type="checkbox"/> Skortur á rekjanleika <input type="checkbox"/> Mengun átti sér stað á fyrra stigi aðfangakeðjunnar (tilgreinið á hvaða stigi ef það er þekkt) <input type="checkbox"/> Uppruni og orsök mengunarinnar hefur ekki greinst (tilgreinið ástæðuna fyrir því) <input type="checkbox"/> Annað (tilgreinið nánar)	
9. Aðrar upplýsingar:		

II. HLUTI

Bestu starfsvenjur

Leggja skal fram árlegt yfirlit yfir bestu starfsvenjur sem voru skráðar í aðildarríkinu á næstliðnu ári, í samræmi við 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848, til að komast hjá því að vörur og efni, sem eru ekki leyfð til notkunar við lífræna framleiðslu, séu fyrir hendi.

--

Athugasemd: **Upplýsingar um tilvik sem tengjast mengun af völdum vara eða efna sem eru ekki leyfð skv. 3. mgr. 9. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 til notkunar við lífræna framleiðslu í viðkomandi aðildarríki**

Aðildarríkjum er heimilt að nota sniðmátið í I. hluta til að senda framkvæmdastjórninni, eigi síðar en 31. mars á hverju ári, upplýsingar um þau tilvik mengunar sem lögbært yfirvald eða, eftir því sem við á, eftirlitsyfirvald eða eftirlitsaðili greindi á næstliðnu ári við framkvæmd opinbers eftirlits í samræmi við 38. gr. reglugerðar (ESB) 2018/848 eða opinberra rannsókna í samræmi við 29. gr. þeirrar reglugerðar.

Tilvik mengunar þar sem opinberri rannsókn er ekki lokið 31. desember skulu tekin með í sendingunni fyrir næsta ár á eftir.