	ФОРМУЛЯРИ	ФР 7.2.9.
	План програма – Търговия, внос и износ /Регламент 834/2007, Регламент 889/2008 и Наредба №5/ 03.09.2018 на МЗХГ/	Версия: 2
		Ревизия: 3
		Лист: 1/5
		В сила от: 31.01.2019

Утвърдил:
Ръководител на ОСП

План програмата се предоставя ежегодно на ОСП СимбиоСерт до 01 Октомври.


Дата на приемане:

Прието от:

(попълва се от ОСП СимбиоСерт)

Промени от предходна година Да Не Не е приложимо

ОБЩО ОПИСАНИЕ НА ПРЕДПРИЯТИЕТО			
1. Информация за оператора			
Име на оператора:	Договор №	ЕГН ЕИК:	Регистрация към БАБХ, УИН
Адрес за кореспонденция:	Физически адрес (ако е различен):		
Телефон:	email:		
Отговорно лице за биологичното сертифициране: Телефон:			
Сертифициран ли е оператора от друг сертифициращ орган? Ако „да“, кой е сертифициращият орган и по кои стандарти е извършено сертифицирането?			Да Не
Вид на дейността: Търговия и/или складиране на биологични продукти Внос на биологични продукти (вкл. внос от трети страни съгласно Регламент 834/2007; Регламент 1235/2008 и чл. 40, ал. 1; 2 и 3 от Наредба №5 на МЗХГ) Износ на биологични продукти			
Съществува ли друга дейност или част от продукцията, която няма да бъде сертифицирана като биологична? Ако „да“, опишете точно:			Да Не
Има ли операции, които са възложени на трети страни (подизпълнители)? Да Не			
За тези операции, които се извършват от трети страни е необходимо да бъде сключен Договор за контрол и сертификация с контролиращо лице, ако вече има такъв Договор, или актуален сертификат, моля да го приложите, като Анекс № ...			
2. Превантивни действия в съответствие с чл. 63 на Регламент 889/ 2008			
2.1. Опишете какви мерки са приложени в цялото предприятие, за да се осигури спазването на разпоредбите за биологично производство (например идентифициране на критичните точки (доставчици) в търговията, цялото предприятие е обект на контрол от СимбиоСерт и т.н.):			
2.2. Опишете взетите предпазни мерки за намаляване риска от замърсяване с неразрешени продукти или вещества (например идентифициране на партидите):			
2.3. Опишете мерките за почистване на местата за съхранение на продуктите и съоръжения за пакетаж (напр. препарати за почистване и дезинфекция):			

	ФОРМУЛЯРИ	ФР 7.2.9.
	План програма – Търговия, внос и износ /Регламент 834/2007, Регламент 889/2008 и Наредба №5/ 03.09.2018 на МЗХГ/	Версия: 2
		Ревизия: 3
		Лист: 2/5
		В сила от: 31.01.2019

2.4. Опишете всички небиологични производствени единици в района на извършване на биологичната дейност (чл. 45, ал.3, т.12 от Наредба 5 от 03.09.2018 на МЗХГ):

3.1. Моля, опишете Вашето предприятие (законова форма, офиси, брой складове и съоръжения, в това число съоръжения за приемане), които ще бъдат инспектирани и сертифицирани:
 Пояснение: при офиси и складове в друга държава членка или регион, то те трябва да бъдат описани и сертифицирани от одобрен надзорен или контролен орган в съответната държава.

Име на обекта/местонахождение	Адрес (ако е различен от т.1.)	Пункт за влизане в Общността ако е приложимо	Дейност						
			1	2	3	4	5		
					1	2	3	4	5

Дейност:1: пакетиране 2: етикетирание 3: съхранение 4: търговия 5: внос/ износ

3.2. Асортимент (всички продукти, с които търгувате)

Име на крайния продукт, който ще бъде сертифициран	Приложено ли е описание на продукта	*1* Същият продукт съхранява ли се като небиологичен от оператора
	Да Не	Да Не
	Да Не	Да Не
	Да Не	Да Не
	Да Не	Да Не

*ако „не“, моля, посочете в описанието на продукта, какъв биологичен сертификат се изисква за посочените продукти.

3.3. Закупуване, съхранение

В случай на закупуване на биологични и небиологични суровини, как се извършва разделението им?
 Не е приложимо

Коментар:

Съществува ли отделен склад за биологичните суровини? Да Не

Опишете процедурата за получаване на биологични продукти (проследяемост на произхода и биологичния статус на суровината).

Съхранява ли оператора фактури, транспортни документи, счетоводни документи, документи за получаването на суровините и резултати от проверките при приемането на биологичните суровини?

Към този формуляр трябва да бъдат включени **карта/план/схема на склада**, в който се съхраняват суровините.

Да Не

Има ли списък на доставчиците?

Да Не

4. Търговия

4.1. Търговия на биологични и небиологични продукти или на продукти с различен статус

Как се извършва почистването между небиологичната и биологична търговия?
 Приложете спецификация на препаратите. Не е приложимо

Има ли в наличност записи за почистването?

Да Не


4.2. Биологична Търговия

Съществуват ли някакви промени в тази част след последния издаден сертификат?

Да Не

Не е приложимо-първа инспекция

Моля, прибавете всички, описания на продуктите

	ФОРМУЛЯРИ	ФР 7.2.9.
	План програма – Търговия, внос и износ /Регламент 834/2007, Регламент 889/2008 и Наредба №5/ 03.09.2018 на МЗХГ/	Версия: 2
		Ревизия: 3
		Лист: 3/5
		В сила от: 31.01.2019

5. Пакетиране

Как се пакетира продукта?

В случай на биологично вино:
 Наливно в бъчви, резервоари, др.
 Бутилирано - Готови продукти за търговци на дребно
 Други:

Цялото оборудване, използвано по време на транспортирането, съхранението, продажбата/ износа/вноса подходящо ли е за храни? Да Не

Почистено ли е това оборудване, преди употреба? Да Не

Какви материали са използвани за пакетиране?

6. Етикетиране

Ниво/начин	Пакетиране			Съдържание на етикета					
	отваряне	пакетиране	не се прилага	име на продукта	дата	количество	произход	статус (биологичен, небιологичен)	отваряне
От склада за съхранение на суровината до преработвател									
От преработвател до склада за съхранение на крайния продукт									
Продажба /износ на крайния/внос продукт									

Моля, приложете **мостри от етикетите** на всички крайни биологични продукти към този формуляр.

1 Етикетът може да бъде използван само след одобрение от "СимбиоСерт".

7. Транспорт на крайни продукти

В случай на съхранение и транспорт на крайните биологични и небιологични продукти, как се извършва разделението им?

Коментар: Не е приложимо

Към този формуляр трябва да бъдат приложени **карта/ план/ схема на склада за съхранение** на крайните продукти (ако се съхраняват биологични и небιологични продукти).

8. Система за проследяване на продукта

Съществува ли система за проследяване на продукта? Да Не

Ако „да“, моля опишете я (приемане на суровината, кодове и номер на партида):


9. Съхранение и дезинфекция

Прилага ли се йонизиращо лъчение? Да Не

Какви препарати се използват за дезинфекция?


10. Контрол на вредителите

Опишете методите за контрол на вредителите в помещенията и местата за съхранение.
 Имената на продуктите, използвани за контрол на вредителите.

	ФОРМУЛЯРИ	ФР 7.2.9.
	План програма – Търговия, внос и износ /Регламент 834/2007, Регламент 889/2008 и Наредба №5/ 03.09.2018 на МЗХГ/	Версия: 2
		Ревизия: 3
		Лист: 4/5
		В сила от: 31.01.2019

Възложен ли е на друга фирма контролът на вредителите? Как се гарантира, че използваните препарати са подходящи за биологично производство?	Да	Не	
Използва ли се фумигация в местата за съхранение? Ако „да“, как се предотвратява замърсяването на биологичните продукти?	Да	Не	
11. Анализи, остатъци от пестициди			
Опишете процедурата за анализ на крайният продукт?			
Съществува ли план за анализ?	Да	Не	
Опишете процедурата за справяне с пестицидите, намерените в анализа?			
Кое е отговорното лице, което трябва да информира “СимбиоСерт“ за остатъци от пестициди? Как се извършва това?			
12. Регистри			
Съхранява ли се документацията за минимум 5 години?	Да	Не	
Съществува ли отделна документация за биологично и небιологично производство?	Да	Не	Не е приложимо
Записи за приемането и съхранението на биологични и небιологични суровини (фактури, транспортни документи, товарителница, тегло)?	Да	Не	Не е приложимо
Записи за преработка вкл. входни / изходни данни?	Да	Не	Не е приложимо
Записи за съхранение на крайната биологична продукция?	Да	Не	Не е приложимо
Документи за продажби/ износ (фактури, товарителница)?	Да	Не	Не е приложимо
Записи за почистването и дезинфекцията	Да	Не	Не е приложимо
Записи за контрола на вредителите?	Да	Не	Не е приложимо
Запис от анализа на пестициди?	Да	Не	Не е приложимо
Записи от обучение на персонала?	Да	Не	Не е приложимо
Записи от жалби на клиенти?	Да	Не	Не е приложимо
13. Приложение към плана			
	Приложен към този формуляр		Ще се представи на инспекцията
Договор за контрол и сертификация при операции възложени на трети страни	Да	Не	
Копие от актуален Сертификат на трети страни	Да	Не	
Фирмена диаграма (органиграма), с посочени отговорни лица	Да	Не	
Текущ план на действие, включващ сгради и съоръжения	Да	Не	
Разрешение за обекти за търговия с хранителни продукти/пакетаж от БАБХ	Да	Не	
Планове на търговски обекти	Да	Не	
Резултати от анализи (ако са налични)	Да	Не	
Списък на доставчиците на суровини и копие от актуален биологичен сертификат	Да	Не	
Списък на всички клиенти на биологични продукти	Да	Не	
Мостра на етикетите на продуктите, които ще се продават	Да	Не	
При сътрудничество с други оператори: договор за сътрудничество	Да	Не	
14. Допълнителна информация			

ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ОПЕРАТОРА И ДЕКЛАРАЦИЯ СЪГЛАСНО РАЗПОРЕДБИТЕ НА ЧЛ. 63, ЧЛ. 82, ЧЛ. 91 И ЧЛ.92 НА РЕГЛАМЕНТ 889/2008

	ФОРМУЛЯРИ	ФР 7.2.9.
	План програма – Търговия, внос и износ /Регламент 834/2007, Регламент 889/2008 и Наредба №5/ 03.09.2018 на МЗХГ/	Версия: 2
		Ревизия: 3
		Лист: 5/5
		В сила от: 31.01.2019

Долуподписаният....., в качеството си на законов представител на стопанството / предприятието, се задължавам:

- да осъществявам операциите в съответствие с разпоредбите за биологично производство;
- да приема, при наличие на нарушения или нередности, налагането на санкции и мерки от разпоредбите за биологично производство;
- в случай, че представляваното от мен стопанство/ предприятие и неговите подизпълнители се контролират от различни надзорни или контролни органи да приема обмен на информация между тях относно контролираните операции и начина, по който се осъществява обмена на информация;
- в случай, че представляваното от мен стопанство/ предприятие и неговите подизпълнители променят своите контролни или надзорни органи, да приема предаването на контролната документация на следващите контролни или надзорни органи;
- в случай, че се оттегля от системата за контрол, да информирам незабавно съответните компетентни, контролни и надзорни органи;
- поемам ангажимент да уведомявам в писмена форма купувачите на продукта относно наложената мярка при временно ограничаване (частично или пълно) или отнемане на Сертификата и налагане на забрана за предлагане на съответната партида, като биологична и премахване на термините оказващи биологичния метод на производство в етикетирането и рекламата на цялата партида или продукцията, при установяване на нередности по отношение на изискванията на биологичното производство;
- поемам ангажимент да уведомявам в писмена форма надзорният или контролният орган в случай на съмнение или решение, че определен продукт, който съм произвел, подготвил, внесъл или доставил от друг оператор, не е в съответствие с изискванията за биологично производство, и да предприема действия или за премахване на всяко позоваване на органичния метод на производство от този продукт, или за отделяне и идентифициране на продукта;
- да гарантирам адекватното обучение на персонала, във връзка с правилното прилагане на методите за биологично производство;
- в случай че се оттегля от системата за контрол, да приема контролната документация да бъде съхранявана от контролния орган за период най-малко пет години;
- гарантирам достоверността на данните, предоставени в настоящата план програма и в приложените документи, като се задължавам да информирам в 10 дневен срок „СимбиоСерт“ ООД за всяка настъпила промяна в посочените от мен данни;
- гарантирам, че всички съоръжения, които използвам за дейността внос свързани със складиране на продуктите, са подложени на контрол, който ще се извършва или от СимбиоСерт, или, когато тези съоръжения за складиране са разположени в друга държава-членка или регион, от надзорен или контролен орган, одобрен за контрол в същата държава-членка или регион.
- да се запозная и да прилагам Правила за сертификация на биологично производство на „СимбиоСерт“ ООД.

Дата:

Оператор:

/печат и подпис/