

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

№...../.....20.....

1. Обща информация за оператора

Фирма/ физическо лице		
Адрес на регистрация / местонахождение на производствената единица	Гр./с	
	П.к.	
	Община	
	Бул./ул./кв.	
Адрес за кореспонденция	Гр./с	
	П.к.	
	Община	
	Бул./ул./кв.	
Булстат/ЕИК/ЛК		
МОЛ		
Лице за контакт		
Тел.		
e-mail		
Отговорник биологично производство		
Сертификация на други дейности	<input type="checkbox"/> Не	Контролиращо лице:
	<input type="checkbox"/> Да	Схема за сертификация /дейност:
Подизпълнители	<input type="checkbox"/> Не	Подизпълнител:
		Контролиращо лице:
	<input type="checkbox"/> Да	Схема за сертификация:
Аз съм подизпълнител на:	<input type="checkbox"/> Не	Контролиращо лице на оператора:
	<input type="checkbox"/> Да	

Забележка: при повече от една производствена единица и/или подизпълнител заявителя представя информацията от заявлението за сертификация, в табличен вид

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

2. Метод на производство - Биологично Паралелно и

използван/ите от мен суровини са: единствено от ЕС от ЕС и извън ЕС

3. Описание на обекта за производство

Предмет на дейност на обекта:

Съгласно удостоверение за регистрация от БАБХ

Помещение/я	Брой	Площ
за съхранение на основни суровини		
за съхранение на добавки в храните		
за съхранение на опаковъчни материали		
за предварителна подготовка на храните		
за преработка (производство) на готов продукт		
за съхранение на готов продукт		
Други		

Забележка: При повече от една производствена единица и/или подизпълнител заявителя представя информацията за всяка производствена площадка

Осигурено ли е разделение на биологичните суровини и готови продукти от конвенционални такива?

Да Не

като са предприети следните действия:

- използване на отделни складове за съхранение;
- физическо разделяне на суровини и продукти не позволяващо смяна, смесване и/или замяна;
- продуктите и суровините са поставени в опаковки, осигоряващи защита от замяна/смесване или замърсяване;
- използване на отделни помещения и линии за преработка на биологичните суровини и продукти;
- разделение на технологичните операции по време;
- прилагане на мероприятия по почистване, измиване, дезинфекция.

4. Произведени продукти включително тези, които желаете да сертифицирате като биологични

№	Наименование на продукта	Качество (статус) на продукта /биологичен, конвенционален/	Опаковка и грамаж	Реализация (в ЕС или трети страни)
			/	
			/	
			/	
			/	

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

5. Реализация на произведените от оператора продукти и техният статус

Направление на реализацията на продуктите	Наименование на продукт (група)	Означение, с което се реализира продукта (конвенционален, биологичен)
Реализация до складове на едро и/или до краен потребител		
Реализация на сертифицираните продукти от други сертифицирани дистрибутори		
Реализация на сертифицираните продукти от Ваш подизпълнител		
Износ		
Друго		

6. Копия на документи приложени към заявлението за сертификация от заявителя

№	Документ	Да	Не	Бр.
1.	Удостоверение за регистрация на обекта от БАБХ			
2.	Декларация за спазване на изискванията за сертификация съгласно чл.63 от Регламент (ЕО) № 889/2008 – Приложение 1			
3.	Технологична схема (диаграма) на произвежданите продукти в обекта			
4.	План за управление			
5.	Други:			

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

7. Преглед на заявката и дейността на оператора за съответствие с чл. 63.

Параграф 2, алинея 1 от Регламент (ЕО) № 889/2008

*Попълва се от контролиращото лице:

1. Обхватът на сертификация е определен / Продукт/действие, обект на контрол и сертификация	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
2. Представени са документирани доказателства за описание на мястото и/или помещението и/или дейностите на оператора	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
3. При подаване на заявлението операторът е запознат с изискванията за биологично производство	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
4. Документирани от оператора правила, чрез които да се осигури спазване на нормативните изисквания за биологично производство	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
5. Описание/записи за прилагания метод за производство, които могат се използват при оценка на съответствието /Отличителните характеристики на използвания метод за производство/	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
6. Представяне на превантивни мерки за възпрепятстване замърсяването на биологичните продукти	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
7. Дата на преустановяване използването на неразрешени за биологично производство продукти Дата на подписване на договор:	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
8. Предоставяне на оферта	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
Приета оферта; дата:	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
9. Информацията за клиента и продукта е достатъчна за откриване на процедура по сертификация	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
Необходимо е да се изпрати допълнителна информация: по позиции:	<input type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Не
Забележки:		
Срок за изпълнение:		

Дата:

Дата:

Ръководител ОСП:

/фамилия, подпис/

Заявител:

/фамилия, подпис/

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

Приложение № 1

**ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СПАЗВАНЕ НА ИЗИСКВАНИЯТА ЗА
СЕРТИФИКАЦИЯ СЪГЛАСНО ЧЛ.63 ОТ РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №889/2008**

Долуподписаният

.....

с ЕГН:, ЛК №:,

изд. на От МВР -

в качеството ми на.....

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ СЪМ ЗАПОЗНАТ С:

- Регламент (ЕО) № 834/2007;
- Регламент (ЕО) № 889/2008;
- Наредба № 5 от 3 септември 2018 г. включително списъкът от мерки при несъответствия и/или нарушения към чл.48 ал.6 от същата наредба;
- Правилата за сертификация на Органа по сертификация на продукти (ОСП) при Нутрамед ЕООД;
- Правилата за ползване на лого на ОСП при Нутрамед ЕООД;

И СЕ ЗАДЪЛЖАВАМ:

(1) Да съставя и впоследствие поддържам пълно описание на:

- (производствените и складови помещения, технологични процеси и т.н.);

- всички конкретни мерки и дейности, които се прилагат в съответната производствена единица, за да се осигури спазване на разпоредбите за биологично производство;

- всички предпазните мерки, които се вземат за намаляване риска от замърсяване на преработваните (консервирани) биологични продукти с неразрешени продукти или вещества.

(2) Да не използвам ГМО или продукти от ГМО и да изисквам от доставчиците доказателства за това изискване.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

(3) Да използвам биологични земеделски продукти, които отговарят на изискванията на Регламент (ЕО) № 834/2007, Регламент (ЕО) № 889/2008, Наредба № 5/2018 и свързаните с тях нормативни документи и изменение.

(4) При производството на преработени биологични продукти (вкл. фураж и дрожди за храна) да използвам земеделски продукти от биологично производство и тяхното количество в готовия продукт да е над 95%.

(5) При производството на преработени биологични продукти (вкл. фураж и дрожди за храна) да използвам само разрешени хранителни добавки, и земеделски продукти от конвенционален произход, в съответствие Приложение VIII, IX от Регламент (ЕО) № 889/2008.

(6) Да използвам само разрешени енологични практики и да спазвам съответните ограничения към тях.

(7) Да спазвам нормативните изисквания при внос на биологични продукти от трети страни.

(8) Да осигурявам ефективно разделение на биологичните суровини и продукти от конвенционални такива, по всяко време и при всяка извършвана в обекта дейност.

(9) Да прилагам необходимите мерки за почистване и дезинфекция на местата за производство и съхранение.

(10) Да етикемирам продуктите от биологично производство в съответствие с изискванията на Дял III на Регламент (ЕО) № 889/2008.

(11) При реализиране на продуктите от биологично производство да предоставям копие на писменото свидетелство по чл. 29 от Регламент (ЕО) № 834/2007, Декларация по смисъла на чл. 69 от Регламент (ЕО) № 834/2007 и документи позволяващи идентификация и проследимост на биологичния.

(12) Да осигурявам достъп на инспекторите на ОСП при „Нутрамед“ ЕООД във всички стопанисвани от мен единици.

(13) Да поддържам и предоставям актуална информация за приложените технологични операции и състава на продукта.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

(14) Да поддържам и представям документи за всички закупени, произведени и реализирани продукти.

(15) Да поддържам и актуализирам всички необходими дневници и формуляри, свързани с дейността ми.

(16) Да предоставям на ОСП при Нутрамед ЕООД план за управление, съгласно чл. 63 от Регламент (ЕО) № 889/2008.

(17) Да приемам наложените санкции от ОСП при Нутрамед ЕООД при наличие на нарушения или несъответствия.

(18) Да сътруднича при обмена на информация и предавам при необходимост нужната контролна документация между надзорни/контролни органи в страната и други държави членки, включително и когато това се отнася до мои подизпълнители.

(19) Да уведомя своевременно всички заинтересовани страни в случай на отказване, временно спиране, ограничаване, отнемане или прекратяване на сертификацията, включително и когато това се отнася до мои подизпълнители.

(20) Да уведомявам ОСП при „Нутрамед“ ЕООД в срок от 10 (десет) дни за промени, посочени в подаденото заявление за сертификация.

(21) Да уведомявам незабавно съответните контролни/ надзорни/ компетентни органи за всяка нередност или нарушение,

- засягащи биологичното състояние на продукцията ми;
- или на биологични продукти, доставени ми от други оператори или подизпълнители.

(22) В случай, че се оттеглям от системата за контрол да съхранявам документацията ми за период от най-малко пет години;

(23) Да изпълнявам административните и финансовите задължения, свързани с контролната дейност.

Желая управляваната от мен юридическа единица да бъде включена в системата за контрол на Орган по сертификация на продукти при „Нутрамед“ ЕООД, съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007, Регламент (ЕО) № 889/2008 и последващите изменения и допълнения.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 05
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема В: Преработка на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

Ще спазвам изискванията за биологично производство, определени в нормативните документи, упоменати в настоящата декларация и в случай на наложена санкция, ограничен или отнет Сертификат от ОСП при „Нутрамед“ ЕООД, няма да реализирам продуктите като биологични.

Ще съхранявам всички документи, отнасящи се за биологичното производство, включително и когато това се отнася до мои подизпълнители поне 5 (пет) години.

Дата.....

ДЕКЛАРАТОР:

..... /име, фамилия, подпис /