

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

№...../.....20.....

1. Обща информация за оператора

Фирма/ физическо лице		
Адрес на регистрация / местонахождение на търговската 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 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

2. Дейност на оператора

Основна дейност: транспорт и/или съхранение на:

биологични продукти конвенционални продукти

3. Описание на обекта за търговия (съхранение/транспорт/търговия на едро/до краен потребител)

Предмет на дейност на обекта:

Съгласно удостоверение за регистрация от БАБХ

Помещение/я	Брой	Площ

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

Осигурено ли е разделение на биологичните продукти от конвенционални такива?

Да Не

като са предприети следните действия:

- използване на отделни складове за съхранение
- физическо разделяне на продукти не позволяващо смяна, смесване и/или замяна
- продуктите са поставени в опаковки, осигуряващи защита от замяна/смесване или замърсяване
- използване на отделни помещения (зони) за товарене на продуктите
- транспортът на биологичните продукти се извършва с отделни транспортни средства
- при транспортирането на биологични продукти се осигурява физическо разделение
- прилагане на мероприятия по почистване, измиване, дезинфекция
- друго.....

4. Продукти, които се търгуват

№	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 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

5. Реализация на търгуваните продукти

Направление на реализация на продуктите	Наименование на продукт (група)	Означение, с което се реализира продукта (конвенционален, биологичен)
Реализация до други търговци на едро		
Реализация до други търговци на едро и/или дребно		
Внос от трети страни		
Износ за трети страни		
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.	План за управление			
4.	Други:			

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация 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 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация 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 в последствие поддържам пълно описание на:

- на мястото и/или помещението и/или дейностите, и т.н.;
- всички конкретни мерки и дейности, които се прилагат при изпълнение на дейностите, за да се осигури спазване на нормативните разпоредби за транспорт, съхранение и реализация на биологични продукти;
- всички предпазни мерки, които се вземат за намаляване риска от замърсяване при съхранението и реализацията на биологичните продукти с неразрешени продукти или вещества.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

(2) Да не реализирам конвенционални продукти или такива от ГМО или съдържащи ГМО, като биологични и да изисквам от доставчиците доказателства за съответствие на продукта с изискванията на Регламент (ЕО) № 889/2008.

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

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

(5) Да прилагам необходимите мерки за почистване и дезинфекция на местата за съхранение и дистрибуция.

(6) В случай, че поставям преведен етикет на български език, да етикетирам продуктите от биологично производство в съответствие с изискванията на Дял III от Регламент (ЕО) № 889/2008.

(7) 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 на биологичния продукт.

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

(9) Да поддържам и представям документи за всички закупени и реализирани продукти.

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

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

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

(13) Да сътруднича при обмена на информация и предавам при необходимост нужната контролна документация между

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИЯ НА ПРОДУКТИ ПРИ „НУТРАМЕД“ ЕООД	ФОРМУЛЯР ПО КАЧЕСТВОТО	Код: ФК 7.2 – 06
		Издание: 2
	Заявление за сертификация съгласно Регламент (ЕО) № 834/2007 Схема С: Реализация на биологични продукти	Версия: 0
		Дата: 09.11.2018 г.

надзорни/контролни органи в страната и други държави членки, включително и когато това се отнася до мои подизпълнители.

(14) 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.

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

(16) Да уведомявам незабавно съответните контролни /надзорни/ компетентни органи за всяка нередност или нарушение, засягащи биологичния статус доставени ми от други оператори или подизпълнители.

(17) В случай, че се оттеглям от системата за контрол да съхранявам документация ми за период от най-малко пет години.

(18) 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.

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