

Общи изисквания, контрол и сертификация на дейност биологично растениевъдство

I. Условия за кандидатстване:

1. Трябва да сте собственик на земята или да имате сключен договор за наем;
2. Трябва да сте регистриран земеделски производител;
3. Трябва да разполагате със скици (ортофотокарти) на:
 - площите и помещенията в стопанството;
 - полетата и сградите, използвани за съхранение и/или преработка на растителните суровини;

II. Нормативни разпоредби

1. Изисквания към земеделските площи предназначена за отглеждане на растителни култури по биологичен метод:

a) Всички дейности в стопанството се извършват така, че да не се замърсява околната среда и да няма отрицателно влияние върху екологичното равновесие

b) Забранено е хидропонното производство.

С искане на дерогация, компетентното звено може да се разреши:

- производството на кълнове чрез овлажняването на семена и получаването на салати тип цикория, включително чрез потапяне в чиста вода.

- отглеждането на растения за производството на украшения и на билки в саксии, които да се продават заедно със саксията на крайния потребител;

-отглеждането на посадъчен материал и на разсад в контейнери за последващо разсаждане

c) Земеделските площи не трябва да се намират в непосредствена близост до пътната инфраструктура на страна, населена местност/ урбанизирана зона така, че това да води до замърсяване на отглежданите култури;

d) До земята не трябва да има предприятия и/или ферми, които отглеждат животни по небиологичен метод така, че това да води до замърсяване на отглежданите култури;

e) Площите на които се прилага биологично растениевъдство, трябва да са ясно отдиференцирано (физическо разделено) от другите полета, в които се отглеждат растения по не биологичен метод. Това разделение може да е необработваема земя, дива растителност и др. физически прегради между биологичната земя и небиологичната такава.

2. Произход на растенията

2.1. При създаване на насаждения е необходимо да бъде използван биологичен посадъчен/ посебен материал. Той може да бъде закупен от операторите, обявени в

базата данни на следната интернет страница:

<https://www.mzh.government.bg/bg/sektori/rastenievadstvo/biologichno-proizvodstvo/>

2.2. След сключване на договор за контрол и сертификация с Органа по сертификация е необходимо операторът да използва само биологичен посевен/посадъчен материал. При липсата на такъв операторът се обръща към Органа по сертификация за получаване на разрешение за използване на небологичен материал по реда на **Приложение I част II, т.1.8.5 от Регламент ЕС № 2018/848.**

2.3. Оператор, който отглежда по биологичен метод даден растителен сорт, не може да отглежда същия сорт или трудноразграничим от него и по конвенционален (не биологичен) метод.

3. Отглеждане на растенията по биологичен метод

3.1. Управление на почвите и торене – за да се запази плодородието на почвата (поддържане или увеличаване на съдържанието на органични вещества в нея) са разрешени **ЕДИНСТВЕНО** следните практики за обработка и култивиране на почвата:

- многогодишно сеитбообръщение;
- използване на оборски тор, по възможност компостиран, получен **В РЕЗУЛТАТ НА БИОЛОГИЧНО ИЛИ ЕКСТЕНЗИВНО ПРОИЗВОДСТВО**;
- използване на биодинамични препарати (естествени комплексни субстанции, за приготвянето на които се използва минерална, растителна и животинска субстанция);
- използване на разрешени торове и подобрители на почвата представени в Приложение II от Регламент (ЕС) № 2021/1165, определени съгласно член 24, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2018/848
- **ЗАБРАНЕНО Е ИЗПОЛЗВАНЕТО НА МИНЕРАЛНИ АЗОТНИ ТОРОВЕ**;

3.2. Управление на вредители, заболявания и плевели

Когато е необходимо растенията да бъдат адекватно защитени от вредители и заболявания е задължително да се използват **САМО РАЗРЕШЕНИ ЗА БИОЛОГИЧНОТО ПРОИЗВОДСТВО ПРЕПАРАТИ** представени в Приложение I от Регламент (ЕС) № 2021/1165, определени съгласно член 24, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕС) 2018/848

3.3. Извършва агротехнически мероприятия и отглежда растителните култури по начин осигуряващ тяхното благосъстояние и съобразяване със системите и циклите в природата и запазване и подобряване на състоянието на почвата.

3.4. Събиране, транспортиране и съхранение произведените биологични растителни продукти

- а) най-малко три години преди събирането тези райони не са били третирани с продукти или вещества, различни от разрешените за употреба в биологичното производство съгласно членове 9 и 24;

- b) събирането им не засяга устойчивостта на естественото местообитание, нито опазването на видовете в района на събиране, което да съответства на националните наредби;
- c) Операторът трябва да има необходимите условия и оборудване за събиране, транспортиране и съхранение на произведените биологични растителни продукти;
- Когато операторът произвежда едновременно биологични и не биологични растителни продукти (*което се извършва различни производствени единици*):
 - извършва почистване, измиване/дезинфекция на целия инвентар преди и след работа в биологичните площи с биологичните продукти;
 - осигурява разделно събиране, транспортиране и съхранение на биологичните от конвенционалните растителни продукти;
 - води строга отчетност произведените и реализирани продукти от всеки имот, от всеки събирач.

За всички дейности в стопанството операторът е необходимо да води документална отчетност и да съхранява документите (записите) доказващи, изпълнението на изискванията за биологично производство.

При сключване на договор с НУТРАМЕД ЕООД се предоставят формуляри (образци), които операторът може да използва и които са в съответствие с изискванията на законодателството.

Обект на контрол и сертификация могат да бъдат всички стопанства (оператори), отговарящи на представените изисквания, вкл. производителите на посадъчен/посевен материал.

4. Преходен период

(1) За да се считат растенията и растителните продукти за биологични, разпоредбите за биологично растениевъдство, трябва да се прилагат от оператора: най-малко две години преди сеитба или, при ливади или площи с многогодишни фуражни култури — поне две години преди употребата им като фураж, произведен по метода на биологичното земеделие, или при многогодишни култури, различни от фуражните, най-малко три години преди първата реколта от биологични продукти.

(2) Когато върху площи не са използвани забранени при биологичното производство вещества, всеки оператор може да поиска признаване на част от преходния период със задна дата. Разрешението за намаляване на преходния период се издава от Компетентното звено.

III. Основните етапи при кандидатстването и контрола са:

➤ Запознаване с изискванията за биологично производство (Регламент (ЕС) № 2018/848, Регламент (ЕС) № 2020/464, Наредба 5/ 03.09.2018 и т.н.). Необходимо е операторът сам да прецени, дали може и как би могъл да покрие изискванията на

приложимото законодателство. При необходимост НУТРАМЕД ЕООД разяснява конкретни изисквания към биологичното производство, с цел оператора да е информиран и да прецени своята готовност да прилага нормативните изисквания.

➤ Попълване и предоставяне на Заявление (*по образец*) и придружаващите към него документи (изброени в заявлението) до Органа за сертификация. При затруднения НУТРАМЕД ЕООД оказва съдействие за попълване на заявлението и прилагане на необходимите документи.

➤ Изготвяне и предоставяне на оферта, съгласно ценоразписа на Нутрамед ЕООД, съобразена с големината, вида и броя дейности на стопанство.

➤ Подписване на договор и изплащане на 50% от стойността на услугата.

➤ Операторът разработва план за управление, с който документира как ще извършва дейностите в управляваното от него стопанство, с цел постигане на съответствие с нормативните изисквания.

➤ Провеждане на инспекция (контрол) на стопанството от страна на НУТРАМЕД ЕООД или Орган по сертификация.

➤ Заплащане на останатъчната сума по договора.

➤ Издаване и получаване на Сертификат (свидетелство).

IV Провеждане на контрол на оператора от страна на Органа по сертификация

(1) След подписване на договор за контрол и сертификация ОСП извършва минимум една годишна инспекция на всеки оператор/подизпълнител включен в системата за контрол.

(2) В съответствие с чл. 37 и чл. 38 (3), Регламент (ЕС) 2018/848, ОСП при Нутрамед ЕООД ежегодно извършва и:

- допълнителни контролни инспекции на най-малко 10 % от подписаните договор оператори и подизпълнители. Приоритет в избора са оператори и подизпълнители със среден и висок клас на риска;

- допълнителни контролни инспекции на най-малко 5 % (но не по-малко от 10 членове) от операторите, които са членове на група от оператори. Когато групата от оператори има 10 или по-малко членове, всички те се подлагат на контрол във връзка с проверката на съответствието;

(3) Най-малко 10 % от всички инспекции и посещения, които се извършват от Органа по сертификация са без предизвестие, като и за този вид инспекции/посещения също са с приоритет оператори със среден и висок риск.

(4) Лабораторен контрол - при извършването на физическата проверка на място но не само, Органът по сертификация на продукти взема проби на най-малко 5% от операторите, съответно подизпълнителите. Освен след изтичане на преходния период (съгласно рисковата категория), Органът по сертификация има право и извършва вземане на проби при основателно съмнение.

V. Оценка на съответствието

(1) Резултатът от физическата проверка се документира от инспектора или оценителския екип на ОСП в Констативен протокол от проверка, който се издава и подписва от инспектора и оператора, групата от оператори или подизпълнителя при самата проверка.

(2) Инспекторът извършва физическа проверка и документална оценка на съответствието на дейността на оператора с изискванията на Регламент (ЕС) № 2018/848 и нормативните актове от Компетентния орган, за прилагане на упоменатия Регламент;

(3) Установено в момента на инспекцията неспазване на изискване за биологично производство се документира в Констативния протокол от проверка

(4) Съответният Констативен протокол, заедно с цялата документация на заявителя вкл. протокол от изпитване се представят на Мениджър контрол и сертификация при „НУТРАМЕД“ ЕООД, за вземане на решение.

(5) Когато не са установени несъответствия, в срок до 10 дни от предоставените му за преглед документи, Мениджър контрол и сертификация при „НУТРАМЕД“ ЕООД взема решение за сертификация.

Решението на Мениджър контрол и сертификация се документира в „Оценка на съответствието, преглед и решение за сертификация“, копие от който се изпраща на оператора.

(6) Когато са установени несъответствия от контрола, в срок до 3 дни от констатирането им, Мениджър контрол и сертификация взема решение за:

- налагане на санкция съгласно „Каталога на санкциите“, прилаган от Органа по сертификация;
- отказ за сертификация или ограничаване на сертификацията поради констатирани пропуски или несъответствия;

(7) Решението на Мениджър контрол и сертификация се документира в ФК 7.4-05 „Оценка на съответствието, преглед и решение за сертификация“, копие от който се предоставя на оператора по електронен път.

(8) След проведена инспекция и взето положително решение за сертификация, Органът по сертификация издава Сертификат по смисъла на чл. 35, параграф 1 от Регламент (ЕС) № 2018/848 в съответствие с приложения VI от Регламент Регламент (ЕС) № 2018/848 и приложение към него, съдържащо справка за имотите и количеството произведена първично земеделска продукция през съответната година.

(9) При установени нередности и нарушения са прилагат разпоредбите и сроковете посочени от компетентния орган в списъка на санкциите и в съответствие с ПК 4.6-01 „Предоставяне на обществено достъпна информация“ и ПК 7.11-01 „Правила за прекратяване, ограничаване, временно спиране или отнемане на сертификация“.