

Referinte
La Publicatie

EA-3/12 M:2013

Politica EA pentru Acreditarea Certificării Producției Ecologice

SCOP

Acest document descrie politica EA pentru organismele de acreditare în cadrul acreditării organismelor de control în domeniul producției ecologice.

Autor

Acest document a fost elaborat de un grup de lucru al Comitetului de Certificare EA în cooperare cu proprietarul sistemului, unitatea de agricultura ecologică din cadrul DG Agricultură și Dezvoltare Rurală.

Limba oficială

Textul poate fi tradus în alte limbi după necesități. Versiunea în limba engleză este versiunea definitivă.

Drepturi de autor

Drepturile de autor pentru acest text sunt deținute de EA. Textul nu poate fi copiat pentru revânzare.

Informații suplimentare

Pentru informații suplimentare referitoare la această publicație, contactați reprezentantul național al EA. Pentru informații actualizate, Vă rugăm să verificați site-ul nostru <http://www.european-accreditation.org>

Categorie: **Actele de Procedură ale Membrilor**

EA-3/12 este un document obligatoriu.

Data aprobării: **1 iunie 2013**

Data punerii în aplicare: **1 ianuarie 2014**

Perioada de tranziție: **Perioada de timp între aprobarea și data punerii în aplicare**

CUPRINS

1. DEFINITII.....	4
2. CERINȚE PENTRU ORGANISMELE DE ACREDITARE EVALUAREA ORGANISMELOR DE CONTROL PENTRU OPERAȚIUNILE LOR ÎN UNIUNEA EUROPEANĂ	4
2.1 Calificările tehnice ale Experților si Evaluatoarelor si cerințele de instruire.....	4
2.2 Referinte	5
2.3 Documentele prezentate de organismele de control in aplicarea acreditarii.....	5
2.4 Descrierea scopului domeniului de acreditare.....	6
2.5 Acordarea de acreditare inițială / re - acreditare	6
2.6 Vizita de control in oficiu/ la asistenti, se efectueaza in acreditarea inițială/ reacreditare.....	6
2.7 Extinderea domeniului de acreditare pentru categoriile de produse suplimentare.....	7
2.8 Extinderea domeniului de acreditare pentru certificarea produselor ecologice in scopul echivalentei cu țările terțe	7
2.9 Evaluările de supraveghere.....	7
2.10 Evaluările asistentilor să se desfășoare pe parcursul unui ciclu de acreditare	7
2.11 Evaluările asistentilor : criteriile de selecție a operatorilor de a fi martori.....	7
2.12 Schimbul de informații între organismul de acreditare, membrii Statelor autoritatii competente și proprietarul schemei	8
3 . CERINȚE PENTRU ORGANISMELE DE ACREDITARE, EVALUAREA CONTROLULUI ORGANELOR PENTRU OPERAȚIUNILE SALE ÎN ȚĂRI TERȚE	8
3.1 Referinte.....	8
3.2 Evaluator tehnic și calificările Experților.....	9
3.3 Documentele care trebuie prezentate de către organismele de control aplicabile acreditarii	9
3.4 Descrierea domeniului de acreditare	9
3.5 Acordarea acreditarii și re- acreditarii inițiale.....	9
3.6 Revizuirea auditurilor Oficiului și asistentilor, fiind realizată pentru acreditarea inițială /re-acreditare.....	10
3.7 Extinderea domeniului de acreditare pentru o categorie suplimentară de produse ..	11
3.8 Evaluările de Supraveghere.....	11
3.9 Evaluările asistentilor să se desfășoare pe parcursul unui ciclu de acreditare.....	12
3.10 Schimbul de informații între organismul de acreditare, membrii Statelor autoritatii competente și proprietarul sistemului.....	12
ANEXA - LISTA DE VERIFICARE PUNCTELOR RECOMANDAT PENTRU A FI ABORDATE IN EVALUARE.....	13

1. DEFINIȚII

Organism de control: În aceste linii directoare termenul Organismul de Control și abrevierea sa OC este folosit pentru a reglementa orice organism independent de certificare ecologică a producției în Uniunea Europeană, care au fost delegate cu aceste sarcini de control de către un Stat Membru, în conformitate cu art. 27 din Regulamentul (CE) N°834/2007 și orice organism independent, care certifică producție ecologică în scopul echivalenței în țările terțe în conformitate cu art. 33 alineatul (3) din Regulamentul respectiv. CB este sinonim cu Organismul de Evaluare a Conformității (OEC), în acest document este utilizat OC în conformitate cu regulamentul UE.

Ciclu de acreditare: În aceste linii directoare, durata ciclului de acreditare nu trebuie să fie mai puțin de 4 ani și nu mai mult de 5 ani.

Critice locație: Locația astfel definită la punctul 2.2 de IAF-ghid GD 3:2003.

Echivalența: Echivalența este capacitatea diferitor inspecții și certificarea sistemelor pentru a îndeplini aceleași obiective ale standardelor de producție și a măsurilor de control prevăzute la titlurile III, IV și V din Regulamentul(CE) N ° 834/2007 normele asociate de punere în aplicare, conținute și în Regulamentul (CE) N ° 889/2008.

Vizita de control: Activitatea desfășurată de către un OA, prin care se efectuează o revizuire de post-audit la sediul clientului OC, cu echipa de audit OC sau Reprezentanții OC care sunt intervievați. Chestionarea directă sub semnul întrebării a clientului OC de către evaluatori OA nu ar trebui să apară, cu excepția cazului în care a fost anterior de acord cu toate părțile implicate. Cu toate acestea, poate fi necesară o vizită ghidată prin sediul clientului OC.

Suspendarea: invalidarea temporară a declarației de conformitate pentru toate sau o parte din domeniului de atestare. În timpul perioadei de suspendare a Organismul de Control nu se pot emite certificate noi.

LISTA DE ABREVIERI

OC:	Organism de Control
OA:	Organism de Acreditare
CV:	Vizita de control

2. CERINȚELE PENTRU EVALUAREA ORGANISMELOR DE ACREDITARE, ORGANISMELE DE CONTROL PENTRU OPERAȚIUNILE LOR ÎN UNIUNEA EUROPEANĂ

2.1 Calificările Evaluatorilor și experților tehnici și cerințele de formare

ISO / IEC 17011 impune organismului de acreditare de a stabili proceduri de selectare, instruire și aprobare formală a evaluatorilor și experților. Această secțiune specifică calificări formale, experiența și competența necesară pentru domeniul de aplicare "Producția Ecologică".

Evaluatorilor și experții tehnici trebuie să aibă o diplomă într-o disciplină legată de domeniul de aplicare al acreditării (de exemplu, agronom, om de științe alimentare), în cazul evaluatorilor fără o diplomă, experiența profesională adițională e necesară.

Este necesar un minim de doi ani de experiență profesională în agricultura ecologică, acvacultura, industria alimentară sau în comerțul cu produse din producția ecologică. În plus, un minim de doi ani de activitate profesională cu supraveghere și / sau sarcini de evaluare în acele domenii tehnice în care evaluatorul este repartizat. Evaluatorii și experții trebuie să aibă cunoștințe adecvate a Regulamentului UE privind producția ecologică. Evaluatorii și Experții trebuie să respecte cerințele relevante de imparțialitate și de aptitudini profesionale.

Instruirea inițială și continuă pentru evaluatori și experții trebuie să reglementeze aplicarea sistemului specific de management al calitatii conform ISO / IEC Ghid 65 / ISO / IEC 17065 într-un Organ de control care certifica produsele din producția ecologică, precum și de instruire în evaluarea practică de aplicare producției ecologice.

2.2 Referințe

Atunci când evaluarea OC se operează în UE, OA trebuie să ia în considerare cel puțin următoarele documente:

- Regulamentul (CE) N° 834/2007 și a normelor de aplicare aferente prevăzute de Regulamentul (CE) N° 889/2008, Regulamentul (CE) N° 1235/2008 și modificările ulterioare.
- Documentul de lucru al serviciilor Comisiei privind controalele oficiale în sectorul ecologic din data de 08 iulie 2011.
- Alta documentație aplicabilă publicată de către Comisia Europeană cu privire la Regulamentul (CE) N° 834/2007.

2.3 Documentele care trebuie prezentate de către organismele de control în aplicarea acreditării

În ceea ce privește documentele necesare în conformitate cu ISO / IEC 65 / ISO / IEC 17065 de acreditare a certificării producției ecologice, organismele de control trebuie să prezinte cel puțin următoarele :

- lista completă a oficiilor, indicând pentru toți, activitățile de certificare desfășurate și țările de referire;
- o copie a manualului de calitate al OC;
- o imagine de ansamblu care indică responsabilitățile personalului;
- procedurile standard de control [a se vedea art . 27 (6a) din Regulamentul (CE) N° 834/2007] aplicat pentru toate activitățile din UE;
- lista de inspectori calificați pe categorii de produse;
- lista factorilor de decizie pentru fiecare categorie de produse .
- o listă actualizată a operatorilor autorizați, inclusiv țări, locații și produse certificate .

Următoarele documente trebuie să fie disponibile pe site și prezentate la cerere:

- o copie a celui mai recent raport de audit intern, programul de audit intern al organismului de control și cea mai recentă analiză de management;
- curricula și documentele justificative ale tuturor membrilor Personalului tehnic și de inspectori;
- declarații de absență a conflictelor de interese pentru personal și inspectori;

- jurnalul de formare trebuie să indice cu precizie modul de instruire, datele, durata, atestate de formare finalizată cu succes pentru fiecare membru al personalului și inspector.

2.4 Descrierea domeniului de acreditare

Domeniul de acreditare este definit de categoriile de produse astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr 834/2007.

2.5 Acordarea de acreditare inițială / re-acreditare

Organismele de acreditare nu acordă acreditare înainte de a fi efectuate următoarele evaluări: o evaluare la sediul central, o evaluare de oficiu în fiecare locație critică și cel puțin o evaluare a asistentilor în fiecare categorie de produse pentru care organismul de control a solicitat să fie acreditate.

2.6 Oficiu și asistentii/ vizita de control să se desfășoare pentru acreditarea inițială / re-acreditare

Pentru acreditarea inițială și re-acreditarea organismelor de control, care operează exclusiv în statele Uniunii Europene, organismele de acreditare vor prevedea numărul minim de om-zile pentru auditurile de oficiu și numărul minim de evaluări al asistentilor (preferabil) / vizitelor de control la fel de definite în tabelul 1:

				Om-zile locatia
				Minimum standard 2 zile
Factorii de creștere				
Constatarile critice	+ 1 zi			
complexitate structurala (*)	scăzut fara ad.	mediu + 0,5 zile	mare + 1 zi	
categorii de produse	2 sau mai puțin fara ad.	3 + 0,5 zile	4 + 1 zi	
Statele member de activitate	1-2 fara ad.	3-4 + 0,5 zile	> 4-10 + 1 zi	> 10 + 1,5 zile
numărul de operatorii	<100 / 101 – 1000 / fara ad. / + 0,5 zi	1001 -3000/ 3001 – 6000 +1 zi+/ 1,5 zile/	/ 6001 – 10000/ > 10000 + 2 zile + 2,5 zile	
				Total

*) Elementele care trebuie luate în considerare pentru complexitatea structurala sunt, de exemplu, numărul de inspectori, numărul de oficii, OC care gestionează sisteme de certificare diferitor produse, sisteme diferite de acreditare, externalizarea, descentralizarea luării deciziilor, etc.

Tabelul 1b : Numărul minim de asistare / vizite de control

Factorii de creștere		Cel puțin 1
Constatarile critice	dacă este necesar : WA suplimentare / CV	
Categoriile de produse	1 pe categorie (combinațiile categoriilor de produse sunt posibile)	
Țările de activități /operatorii	+ 1 pentru fiecare 10 de țări cu > 20 de operatori	
		Total

Fiecare locație critica va fi evaluată înainte de acreditare inițială. Zilele necesare, nu mai puțin de jumătate de zi, aceasta se adaugă în plus la evaluarea minima a oficiului om – zile definite în Tabelul 1. În plus, în evaluarea inițială, OA trebuie să confirme statutul de "locatii necritice", prelevind aceste oficii într-un număr reprezentativ.

2.7 Extinderea domeniului de acreditare pentru categoriile de produse suplimentare

Înainte de a acorda o extindere a domeniului de acreditare la fiecare categorie suplimentara de produse, Organismul de acreditare trebuie să verifice daca inspectorii Organismului de Control au calificările necesare și efectuează cel puțin o evaluare a asistentilor, în fiecare categorie suplimentară de produs, pentru care organismul de control solicitata acreditarea.

2.8 Extinderea domeniului de acreditare pentru certificarea produselor ecologice în scopul echivalenței în țările terțe.

Certificarea produselor ecologice în scopul echivalenței în țările terțe sunt considerate ca o extindere a domeniului de acreditare. Înainte de a acorda o asemenea extindere, organismul de acreditare trebuie sa se refere la cerințele definite la pct. 3 de acordare a acreditării inițiale.

2.9 Evaluările de supraveghere

Organismele de acreditare vor efectua evaluări anuale de supraveghere în timpul ciclului de acreditare. Fiecare locație critica trebuie să fie supusa cel puțin la o evaluare într-un ciclu de acreditare. Evaluările suplimentare de supraveghere se desfășoară în toate locurile critice in care au fost identificate neconformități majore în evaluarea anterioară. Durata minimă a unei evaluări de supraveghere este, respectiv, cel puțin 50% din minimul calculat folosind Tabelul 1.

2.10 Evaluările asistarilor care urmează să fie efectuate pe parcursul unui ciclu de acreditare

Organismele de acreditare trebuie să asiste la cel puțin o inspecție fizică în fiecare categorie de produse în timpul unui ciclu de acreditare pentru care organismul de control este acreditat, neluând în considerare evaluările asistarilor efectuate în funcție de acreditare inițială sau reevaluare. Un audit de asistare suplimentar trebuie să fie efectuat pentru fiecare zece țări. O evaluare unica de asistare ar putea cuprinde diferite

categorii de produse, în cazul în care se justifică activitățile operatorului asistat și a Organismului de control.

2.11 Evaluările asistarilor: criteriile de selecție a operatorilor pentru asistare

Organismul de acreditare ar trebui să aleagă inspectori și operatorii de asistare pe cont propriu, asigurând că evaluările asistarilor sunt efectuate cu operatorii cu riscuri mai mari de abatere în cerințele de producție organice. Pentru a stabili care operatorii ar putea prezenta un risc mai mare de abateri, organismul de acreditare va lua în considerare analiza riscului efectuat de OC, în conformitate cu art. 27alin. (3) din Regulamentul (CE) N ° 834/2007.

La selectarea asistentului, organismul de acreditare trebuie să ia în considerare ciclurile de producție a fiecărui produs, după caz, pentru a se asigura că produsele sunt prezente la momentul respectiv. Nu este adecvat ca asistarea să acopere exclusiv activitățile, care în esență, sunt de natură administrativă (de exemplu brokeri, comercianți).

Este de preferat ca organismului de acreditare să asiste inspectorul (ii) OC, care nu au fost asistenți anterior în domeniul respectiv de competență. Evaluarea asistării trebuie să evite asistări repetate al aceluiași organism client de certificare. Cazul în care se repetă asistentii, se produce din cauza numărului limitat de operatori autorizați, raportul organismului de acreditare trebuie să indice repetarea asistentilor.

Organismele de acreditare trebuie să ia în considerare rezultatele anterioare privind asistările, pentru a stabili strategia de asistare.

2.12 Schimbul de informații între OA, Statele Membre de acreditare, autoritatea competentă și proprietarul sistemului.

Serviciile Comisiei, ca proprietar al sistemului și autoritatea competentă a Statelor Membre, ca autoritatea de delegare, poate oferi organismelor de acreditare elemente de intrare specifice pentru evaluarea OA. OA trebuie să ia în considerare rezultatele de supraveghere furnizate de Autoritățile Competente.

Raportul organismului de acreditare indică dacă măsurile corective solicitate în timpul evaluării anterioare sunt puse în aplicare în timp util.

În cazul în care organismul de acreditare decide să suspende acreditarea unui OC care operează într-un Stat Membru, organismul de acreditare informează în timp util Autoritatea Competentă .

3. CERINȚELE PENTRU ORGANISMELE DE ACREDITARE EVALUAREA ORGANISMELOR DE CONTROL PENTRU OPERAȚIUNILE LOR ÎN ȚĂRI TERȚE

3.1 Referințe

Atunci când OC operează evaluarea în țările terțe în scopul verificării îndeplinirii echivalenței cu standardele menționate mai sus, standardele producției ecologice UE și măsurările de control, OA ia în considerare, cel puțin, următoarele documente :

- Titlurile III, IV și V din Regulamentul (CE) nr 834/2007 și normele asociate de aplicare cuprinse în Regulamentul (CE) nr 889/2008 .

- Regulamentul (CE) nr 1235/2008 .

- Liniile directoare ale Comisiei Europene cu privire la importurile de produse ecologice în Uniunea Europeană. (http://ec.europa.eu/agriculture/organic/files/news/download-material/guidelines_for_imports_en.pdf) .

- Documentul serviciilor Comisiei de lucru privind controalele oficiale în sectorul ecologic

din data de 08 iulie 2011 (http://ec.europa.eu/agriculture/organic/files/eu-policy/datastatistics/control_guidelines_version_08072011_en.pdf).

- Alta documentație aplicabilă publicată de către Comisia Europeană cu privire la Regulamentul (CE) N ° 834/2007

- *Codul Alimentarius CAC/GL 32. Ghidul pentru Producerea, Prelucrarea, Etichetarea și Comercializarea Alimentelor Produse Ecologice.*

3.2 Evaluatorii tehnici și calificările Experților

Adițional la calificările și cerințele de instruire definite la pct. 2.1, evaluatorii și experții tehnici trebuie să fie familiarizați cu conținutul *Codului Alimentarius CAC / GL 32*, Echivalentele, Standardele aplicate și cu experiența de supraveghere și / sau sarcinile de evaluare în țările terțe.

3.3 Documentele care trebuie prezentate de către organismele de control în aplicarea acreditării.

Adițional la documentele definite la pct. 2.3 , organismele de control trebuie să prezinte cel puțin următoarele:

- o descriere a standardului echivalent de producție și măsurile de control;
- procedurile standard de control aplicate, pentru toate activitățile din țările terțe;
- o comparație pas cu pas dintre standardul de producție și măsurile de control al OC și Regulamentul UE;
- inventarul diferențelor substanțiale al standardului echivalent de producție și măsurile de control;
- o listă actualizată a operatorilor și a produselor certificate ca ecologice după cum este prevăzut de art . 12 (d) din Reg . (CE) N ° 1235/2008.

3.4 Descrierea domeniului de acreditare

Domeniul de acreditare este definit de următoarele categorii de produse prevăzute în anexa II al Regulamentul (CE) nr 508/2012.

- A : Produse vegetale neprelucrate
- B : Animale vii sau produse de origine animală neprelucrate
- C : Produse de acvacultură și alge marine
- D : Produse agricole prelucrate destinate consumului alimentar
- E : Produse agricole prelucrate pentru a fi utilizate ca hrană
- F : material de înmulțire vegetativă și semințe pentru cultivare

Domeniul de acreditare trebuie să menționeze standardul (ele) aplicate în țările terțe .

În scopul de a acorda acreditare pentru o categorie de produse, Organismul de acreditare trebuie să verifice dacă Organismul de control certifică împotriva unui standard care este echivalent cu Regulamentul (CE) nr 834/2007 și normele sale de aplicare.

3.5 Acordarea de acreditare inițială și re – acreditarea

Aditional la cerințele prevăzute la punctul 2.5, Organismele de acreditare, nu acordă acreditarea înainte de a fi evaluată echivalența standardului aplicat în țara terță.

Organismul de control din țările terțe prezintă o descriere detaliată a standardului echivalent aplicat în țările terțe către Organismul de acreditare. Organismul de control trebuie să se asigure că acele documentele sunt actualizate și acopera toate categoriile de produse pentru care organismul de control solicita acreditarea.

Evaluarea echivalenței de către Organismul de acreditare se bazează pe o evaluare pas cu pas elaborată de organismul de control și verificată de organismul de acreditare care demonstrează echivalența standardului de producție pentru fiecare categorie de produs și a măsurilor de control din Titlurile III, IV și V din Regulamentul (CE) N ° 834/2007 și normelor de aplicare asociate în Regulamentul (CE) nr 889/2008.

Evaluarea include un inventar al diferențelor substanțiale între măsurile de control, standardele producției organismul de control și Titlurile III, IV și V din Regulamentul (CE) N ° 834/2007 și normele asociate de aplicare a Regulamentului (CE) n ° 889/2008 și oferă o descriere a modului de rezolvare a diferențelor, ținând cont de orientările *Codului Alimentarius CAC / GL 32*. Evaluarea ar trebui să includă o confirmare de către organismul de acreditare a echivalenței standardului de producție și a măsurilor de control.

Un tabel de echivalență ar trebui să fie utilizat pentru evaluare pas cu pas a standardului de producție și a măsurilor de control cu Titlurile III, IV și V din Regulamentul (CE) nr 834/2007 și normele de aplicare asociate în Reg. 889/2008, care se aplică în țările terțe.

3.6 Oficiul și asistentii/auditurile de revizuire trebuie realizate pentru acreditarea inițială / re – acreditare.

Pentru acreditarea inițială și re - acreditare, Organismele de acreditare vor prevedea numărul minim de om-zile pentru auditurile de oficiu și numărul minim de asistenți/audituri de revizuire, astfel definite în Tabelul 2. Tabelul de mai jos se aplică pentru organismele de control care operează cu UE și în țările terțe:

Tabelul 2a: Minimum evaluărilor din incinta oficiului.

Increase factors				Om-Zile locatia Standardul minimum 2 zile
Operatorii EU si in tarile tert	+ 1 day			
Certificarea Grupului	+ 1 day			
Constatarile Critice	+ 1 day			
Complexitatea Structurala (*)	Joasa fara ad.	Medie +1 zi	Inalta +0.5 zile	

Categoriile De Produe	2 sau mai putin fara ad.	3-4 +0,5 zile	>4 1 zi	
Activitatile Tarilor	1-2 fara ad.	3-4 0.5 zile	>4-24 +1 zi	>25 +1.5 zile
Numarul Operator	<100 fara ad.	/101 -1000/ +0.5 zile	1001-3000 /3001-6000 /6001-10000 / +1 zi +1.5 zile +2 zile	>10000 +2.5 zile

Total

(*) Elementele care trebuie luate în considerare pentru complexitatea structurala sunt, de exemplu, numărul de inspectori, numărul de oficii, care gestionează diferite sisteme de certificare a produselor organismelor de control, sistemul diferit de acreditare, externalizarea, descentralizarea luării deciziilor, etc.

Tabelul 2b: Minimum evaluărilor asistentilor/ vizita de control

		Evaluările asistentilor / vizita de control pentru evaluarea inițială
	Factorii de crestere Grower Group	cel puțin 1 +1
Constatările critice	dacă este necesar: WA suplimentare / CV	
Categoriile de produse	1 pentru fiecare categorie (este posibila combinația de categorii de produse)	
Standardul echivalent de producție	1 pentru standardul echivalent de producție	
Țările activităților / operatorii	+ 1 pentru fiecare 10 țări cu > 20 de operatori	
		Total

Fiecare locație critica va fi evaluată înainte de acreditare inițială. Zilele necesare, nu mai puțin de jumătate de zi, din aceasta, se adaugă suplimentar la evaluarea minimă de oficiu om-zile dupa cum este definit în Tabelul 2. Aditonal, în evaluarea inițială, OA trebuie să confirme statutul de "locații necritice", prelevare acele birouri într-un număr reprezentativ.

Organismul de acreditare trebuie să selecteze țările terțe în care se vor efectua evaluările asistentilor, ținând seama de:

- relevanța țărilor și produselor notificate ca afectate de nereguli în trecut ;
- numărul de operatori certificați în țările terțe;
- dacă grupurile de producători sunt certificate în țara terță ;
- trebuie să fie luate în considerare distribuția geografică egala de asistenti, în toate țările terțe în care sunt desfășurate activitățile de control.

3.7 Extinderea domeniului de acreditare pentru o categorie suplimentară de produse

Aditonal la cerințele menționate la pct 2.7, Organismul de acreditare evaluează echivalența standardului de producție ecologică a OC pentru categoria suplimentară de produse, astfel cum sunt definite în prealabil.

3.8 Evaluările de supraveghere

Adicional la cerințele de la punctul 2.9, fiecare locație critica dintr-o țară terță trebuie să fie supusa cel puțin unei evaluări într-un ciclu de acreditare. Evaluările suplimentare de supraveghere se desfășoară în țările în care au fost identificate principalele neconformități în timpul evaluării anterioare.

Durata minimă a unei evaluări de supraveghere trebuie să fie de cel puțin 50 % din minimul pe baza metodei de calcul din Tabelul 2 .

OC informează OA în timp util de modificări tehnice în standardele echivalente.

3.9 Evaluările asistarilor efectuate pe parcursul unui ciclu de acreditare

Adicional la cerințele de la punctul 2.10, Organismele de acreditare trebuie să asiste cel puțin o inspecție fizică pentru fiecare categorie de produs în timpul unui ciclu de acreditare neținând cont de evaluările asistarilor efectuate în funcție de acreditare inițială sau reevaluare. Evaluările martorilor trebuie să fie efectuate într-o țară terță pentru care Organismul de control este vizat în anexa IV din Regulamentul (CE) 1235/2008. O singura evaluare a asistării ar putea cuprinde diferite categorii de produse în cazul activităților operatorului asistat și a Organismului de control e justificat.

Organismul de acreditare trebuie să selecteze țările terțe unde va efectua evaluările asistarilor, ținând cont de:

- după caz, țările și produsele vizate cu nereguli în trecut ;
- numărul de operatori certificați în țările terțe ;
- dacă grupurile de producători sunt certificate în țara terță ;
- trebuie să fie luate în considerare distribuția geografică egala a asistentilor, în toate țările terțe în care activitățile de control sunt desfășurate.

3.10 Schimbul de informații între organismul de acreditare, autoritatea competentă a Statului Membru și proprietarul sistemului

Adicional la cerințele de la pct.2.12, Serviciile Comisiei, în calitate de proprietar al sistemului, poate oferi organismelor de acreditare un imbold specific al operării organismelor de control în țările terțe, în special, cu privire la neregulile înregistrate în sistemul OFIS. Organismele de acreditare trebuie să ia în considerare rezultatele supravegherii de către Autoritățile competente ale țărilor terțe și alti acreditatori.

În cazul în care organismul de acreditare decide să suspende acreditarea unui operării OC în țări terțe, organismul de acreditare informează în timp util serviciile Comisiei al OC suspendat si nu poate emite certificate de inspecție pe durata suspendării.

ANEXA - LISTA DE VERIFICARE A PUNCTELOR RECOMANDATE A FI ACORDATE PE PARCURSUL EVALUARII

Raportul de evaluare inițială și raportul de re – evaluare

Evaluarea echivalenței (pentru OC care funcționează în echivalentă în țările terțe)

- Disponibilitatea de verificare a actualizării operatorilor, descrierea completă a standardului de producție echivalent și a măsurilor de control care acoperă toate categoriile de produse pentru care organismul de control a solicitat acreditarea.
- Evaluarea finalizată pas cu pas, de partea evaluatoare a echivalenței producției OC și controlul standard conform Titlurilor III, IV și V din Reg. (CE) nr 834/2007 și asociate normelor de aplicare din Regulamentul (CE) nr 889/2008. O evaluare pas cu pas nu trebuie să se limiteze la diferențe.
- Identificarea verificării diferențelor substanțiale de către OC și de modul în care sunt rezolvate.
- Evaluarea declarației privind echivalența de producție a OC și standardul de control.

Evaluările de oficiu (Sediul Central și Locatiile Critice)

Standarde

- Verificarea și documentarea ca producția și standardele de control echivalente sunt disponibile și actualizate în tot oficiul și evaluările martorilor.

Evaluarea calificării personalului în ceea ce privește certificarea în scopul echivalenței

- Interviu cu personalul, în special factorii de decizie, în combinație cu standardele locale / țări / categorii de produse.
- Managementul tehnic și monitorizarea procesului de certificare.
- CV-urile tuturor inspectorilor și organismelor de certificare. Verificarea CV-urilor selectate indicând criteriile de prelevarea a probelor și numărul de dosare evaluate.
- Absența conflictelor de interese pentru personal și inspectori.
- Jurnal de formare continuă al inspectorilor și organismelor de certificare care indică exact tipul de formare, data, durata, atestatele de instruire primite (în cazul în care proba, indică criteriile pentru prelevarea probelor și numărul de dosare evaluate).
- Abilitățile lingvistice ale inspectorilor OC și a țărilor în care se efectuează inspecțiile.

Subcontractarea la alt organism de control

- Verificarea documentată de OC subcontractat, în care OC subcontractat este recunoscut pentru echivalența de către COM pentru categoria de produs și țara terță;
- Deciziei de certificare rămâne cu subcontractarea OC-ului.

Proceduri

- Verifica disponibilitatea informației privind determinarea vizitei neanunțate și urmate: procedura, metodologia de evaluare a riscurilor;
- Verifica disponibilitatea politicii privind prelevarea de probe, pentru a include proceduri detaliate de prelevare de probe și situații care necesită prelevarea de probe;
- Să verifice prezența și implementarea procedurilor specifice pentru recunoașterea retroactivă a perioadei de conversie, separarea și inspecția unităților de producție convenționale, de producție paralela/divizata, de certificare de grup și de colectare sălbatică;
- Să verifice prezența și calitatea procedurilor pentru manipularea neconformităților și documentarea prin dovezi obiective;
- Verifica prezenței procedurilor de soluționare a OC, informațiilor pentru autoritățile competente ale Statelor Membre și serviciile Comisiei și procedurile de raportare către serviciile Comisiei;
- Verifica disponibilitatea procedurilor OC pentru schimbul de informații cu alte organe de control;
- Verifica dacă OC dispune de proceduri pentru documentarea și urmărirea notificărilor operatorilor de suspendare a lotului și de retragere de produse, inclusiv documentația de informare către OC a clienților operatorilor săi, în cazul cind suspendării lotului sau în cazul retragerii produselor;
- Verifica dacă organele de control dispună de proceduri pentru acceptarea operatorilor din alte organisme de control, asigura ca toate cerințele relevante au fost îndeplinite pentru certificare /perioada de conversie să fie menținuta și ca sa nu se constatate neconformități nerezolvate de organismul de control anterior care au rămas nerezolvate
- Verifica publicarea listei operatorilor de către organismul de control.

Revizuire fișierului documentar

- Indicați criteriile de selecție pentru fișierele supuse revizuirii documentare. Fișierele selectate trebuie să fie reprezentative pentru categoriile de produse a OC și in domeniul de aplicare geografic;
- Indica numărul total de fișiere documentare a clienților efectuate ;
- Pentru fiecare dosar, indica codul și locația operatorului, categorii de produse certificate, data ultimului raport de inspecție, categoria de risc în conformitate cu OC;
- Analiza care include fișiere de operatori din țările unde OC nu are nici o locație critica;
- Statutul de conformitate se indică (exhaustivitate, actualizare, ordonare, verificarea de reziliere NC de OC documentat, urmat de plângeri documentate, comunicarea către alte OC, MS documentate) .

Schimbul de informații

- Verifica și rezuma documentația de schimb de informație rapidă cu alte OC, cu autoritățile competente ale Statelor Membre, cu serviciile Comisiei;
- Verifica și rezuma termenele și exhaustivitatea solicitărilor de informații ulterior primite de OC de la alte organisme de control, autoritățile competente ale Statelor Membre și de serviciile Comisiei.

Evaluările asistentilor

Domeniu

- Lista cu numele și adresa operatorului, numele inspectorului OC, data și durata de inspecție ;
- Indica categoria de produse referitoare la evaluarea asistării.

Documentație

- Lista documentelor și materialelor disponibile inspectorului de la începutul evaluării și a celor facute în timpul evaluării asistării.

Descrierea evaluării asistentei

- Punctele rezumate aparute in deschiderea reuniunii;
- Descrierea verificarii operatorului urmat de toate NC menționate anterior;
- Descrierea controlului fizic, inclusiv întrebările și problemele constatate de către inspector în timpul inspecției fizice;
- Descrierea de prelevare a probelor efectuate și evaluarea adecvării acestora ;
- Descrierea controlului documentar de selectare și de examinare a fișierului, realizat și adecvat;
- Descrierea principalelor puncte aparute în ședința de închidere ;
- Descrierea pregătirii inspectorului, abilități de comunicare / capacitatea lingvistică (operatorul a înțeles observațiile făcute?), meticulozitatea, adecvarea și manipularea operării, care apar în situațiile dificile;
- Citirea raportul scris și a altor documente care sunt pregătite și verificate (de ex., manipularea neconformităților), ca bază pentru decizii privind certificarea.