

Technische nota: gericht op de implementatie van een procedure in geval van twijfel over de conformiteit van een product

Toepassingsgebied: BE BIO, LU BIO

De EU verordening geeft duidelijke instructies aan de marktdeelnemers in geval van twijfel over de conformiteit van een product (Regelgeving 2018/848 Art.27) *:

“Indien een exploitant vermoedt dat een door hem geproduceerd, bereid, ingevoerd of van een andere exploitant ontvangen product niet voldoet aan deze verordening, doet hij, onverminderd artikel 28, lid 2, het volgende:

- a) hij identificeert en scheidt het betrokken product van de andere;
- b) hij controleert of het vermoeden kan worden gestaafd;
- c) hij brengt het betrokken product niet in de handel als een biologisch of omschakelingsproduct en gebruikt het niet in de biologische productie, tenzij het vermoeden kan worden weggenomen;
- d) hij informeert onmiddellijk de betrokken bevoegde autoriteit of, in voorkomend geval, de betrokken controleautoriteit of het betrokken controleorgaan, indien het vermoeden is gestaafd of niet kan worden weggenomen, en hij verstrekt daarbij, waar passend, beschikbare gegevens;
- e) hij verleent zijn volledige medewerking aan de betrokken bevoegde autoriteit of, in voorkomend geval, aan de betrokken controleautoriteit of het betrokken controleorgaan bij het identificeren en verifiëren van de redenen voor de vermeende niet-naleving.”

Voorstel van procedure:

Stap	Actie	Opmerking
1	Als er op enig moment tijdens de activiteiten (bestelling, ontvangst van de goederen, productie, opslag...) een vermoeden bestaat van niet-conformiteit van een product	Voorbeeld van mogelijke niet-conformiteit van een product: afwezigheid van het leverancierscertificaat, ontbreken van biologische identificatie op de factuur of op het product, positieve bemonstering, enz.
2	Het product in kwestie moet door de marktdeelnemer worden geblokkeerd en alle informatie die nuttig is voor de traceerbaarheid ervan moet worden bewaard (datum van ontvangst, naam leverancier, hoeveelheid, batchnummer, enz.)	
3	Onderzoek naar mogelijke oorzaken van niet-naleving en verzameling van bewijs.	
4a	Als het vermoeden is weggenomen, kan het product worden gedeblokkeerd.	
4b	Als de twijfel blijft bestaan en/of wordt bevestigd, blijven de producten geblokkeerd en moet elke verwijzing naar biologisch worden verwijderd (afhankelijk van de situatie). Certisys moet op de hoogte worden gebracht van de conclusies en er kunnen aanvullende maatregelen worden genomen.	Email uw contactpersoon en labo@certisys.eu Optioneel: 081/600 313 (fax)

* Zie ook artikels 28-29 van EU 848/2018 als ook EU 2021/279