



**Παράρτημα συμβολαίου για Βιολογικά Προϊόντα:**  
**Αποτελεί αναπόσπαστο μέρος του Συμβολαίου Πιστοποίησης F-2002**

Υποχρεώσεις Δεσμεύσεις και Δικαιώματα Επιχειρηματία κατά την ένταξη του στο σύστημα ελέγχου και πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων της Q-CERT ΑΕ.

Ο επιχειρηματίας:

**A. ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΑΠΑΙΤΗΣΕΩΝ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ**

- 1) Δηλώνει υπεύθυνα, κατά την έννοια του ν. 1599/1996 ότι τα στοιχεία της εκμετάλλευσης καθώς και η δήλωση με την περιγραφή της δραστηριότητας της επιχείρησης είναι πλήρη και αληθή.
- 2) Κοινοποιεί άμεσα και εγγράφως στον Οργανισμό οποιαδήποτε τροποποίηση των δραστηριοτήτων της επιχείρησης, η οποία δύναται να επηρεάσει τη συμμόρφωση της με τις απαιτήσεις της πιστοποίησης.
- 3) Γνωρίζει τον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, τις τροποποιήσεις αυτού και τον ισχύοντα κανονισμό πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων του Οργανισμού και συμφωνεί να συμμορφώνεται με αυτούς.
- 4) Θα προβαίνει στις απαραίτητες ενέργειες σχετικά με τη συμμόρφωση του με τις απαιτήσεις συμμόρφωσης, όταν ενημερώνεται από τον Οργανισμό.
- 5) Λαμβάνει όλα τα απαραίτητα μέτρα για την τήρηση των διατάξεων του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.
- 6) Δεσμεύεται πως καθ' όλη τη διάρκεια παραγωγής τα προϊόντα του θα πληρούν τις απαιτήσεις της νομοθεσίας που σχετίζονται με το προϊόν.
- 7) Εφαρμόζει τους εκάστοτε ισχύοντες Κώδικες Ορθής Γεωργικής Πρακτικής (Κ.Ο.Γ.Π.).
- 8) Τηρεί τα προβλεπόμενα για τη δραστηριότητά του βιβλία, όπως αυτά ειδικότερα αναφέρονται στον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, την εθνική ισχύουσα νομοθεσία, τις τροποποιήσεις αυτής ή σχετικής νομοθεσίας που εκδίδεται κατά την ισχύ της παρούσας σύμβασης.
- 9) Έχει το δικαίωμα/υποχρέωση να δηλώσει τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά της μεθόδου παραγωγής τα οποία εφαρμόζει, εφόσον προτίθεται να ζητήσει βεβαίωση για τα χαρακτηριστικά αυτά.

**B. ΕΛΕΓΧΟΙ-ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

- 10) Δέχεται κάθε έλεγχο που ορίζει ο Οργανισμός. Όταν απαιτείται προβαίνει στις απαραίτητες ενέργειες για τη συμμετοχή παρατηρητών.
- 11) Παρέχει στον Οργανισμό οποιαδήποτε πληροφορία κρίνεται αναγκαία για τον έλεγχο.
- 12) Υπογράφει τα πρακτικά λήψης δειγμάτων για εργαστηριακές αναλύσεις.
- 13) Κατά τον επιτόπιο έλεγχο υποχρεούται να παρευρίσκεται ο ίδιος ή εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπός του στην επιχείρηση. Επιτρέπει στο εξουσιοδοτημένο προσωπικό του Οργανισμού την πρόσβαση στους χώρους αποθήκευσης, παραγωγής ή παρασκευής, σε υπεργολάβους, στα λογιστικά ή άλλα βιβλία, και τα σχετικά αποδεικτικά στοιχεία, και παρέχει τις ζητούμενες πληροφορίες για την ολοκλήρωση του ελέγχου.
- 14) Επιτρέπει την ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ των Οργανισμών, που ελέγχουν τον ίδιο και τους υπεργολάβους του, εφόσον διαθέτει.
- 15) Αποδέχεται τη μεταβίβαση του φακέλου ελέγχου του ή/και των υπεργολάβων του στον επόμενο Οργανισμό σε περίπτωση που αλλάξει/αλλάξουν Οργανισμό.
- 16) Δεσμεύεται να ενημερώνει την αρμόδια αρχή ή τον Οργανισμό, για τυχόν παρατυπίες ή παραβάσεις οι οποίες θίγουν τη βιολογική ιδιότητα του προϊόντος του ή των βιολογικών προϊόντων που λαμβάνει από άλλες επιχειρήσεις ή υπεργολάβους.
- 17) Στην περίπτωση που η διενέργεια ελέγχου στην επιχείρηση καθίσταται αδύνατη ή δυσχεραίνεται από υπαιτιότητα ή/και κωλυσιεργία του επιχειρηματία αυτό λογίζεται ως άρνηση ελέγχου και η υπόθεση παραπέμπεται σύμφωνα με την προβλεπόμενη διαδικασία, στα αρμόδια όργανα για την επιβολή κυρώσεων.
- 18) Δεν δύναται να ζητήσει την αλλαγή της καθορισμένης ημερομηνίας επίσκεψης ελέγχου εφόσον πρόκειται για έκτακτο έλεγχο.
- 19) Συνυπογράφει κατά τον επιτόπιο έλεγχο στην επιχείρηση τα έντυπα που του επιδεικνύονται από το εξουσιοδοτημένο προσωπικό του Οργανισμού, διατυπώνοντας τυχόν επιφυλάξεις του. Η άρνηση υπογραφής των εντύπων του Οργανισμού θεωρείται ως άρνηση ελέγχου και η υπόθεση παραπέμπεται σύμφωνα με την προβλεπόμενη διαδικασία στα αρμόδια όργανα για την επιβολή κυρώσεων.



- 20) Δύναται να ζητήσει την επιβεβαίωση των εργαστηριακών αναλύσεων.
- 21) Διατηρεί και θέτει στη διάθεση του Οργανισμού οποιοδήποτε διαφημιστικό υλικό παράγει ο ίδιος, με αναφορά στον Οργανισμό και τη σχετική πιστοποίηση. Η χρήση σημάτων και αναφορών στην πιστοποίηση σε διαφημιστικά μέσα πρέπει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας.
- 22) Αναλαμβάνει να διερευνήσει τα παράπονα που υποβάλλονται. Τηρεί αρχείο των παραπόνων που του υποβάλλονται σχετικά με τη συμμόρφωση των πιστοποιημένων προϊόντων του, το οποίο είναι διαθέσιμο στον Οργανισμό. Προβαίνει στις απαραίτητες ενέργειες για τα παράπονα αυτά, όταν συνδέονται με ελαττώματα τα οποία επηρεάζουν τη συμμόρφωση των προϊόντων. Καταγράφει τις ενέργειες αυτές.

#### Γ. ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΑ-ΚΥΡΩΣΕΙΣ

- 23) Δεν χρησιμοποιεί κατά τρόπο μη νόμιμο ή παραπλανητικό τα πιστοποιητικά που του χορηγεί ο Οργανισμός, με τα οποία βεβαιώνεται ότι τα πιστοποιημένα προϊόντα πληρούν όλες τις προϋποθέσεις της βιολογικής γεωργίας που καθορίζονται στον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848.
- 24) Δηλώνει στις εμπορικές συναλλαγές του με τρίτους μόνο τα προϊόντα που πιστοποιούνται σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848.
- 25) Εφόσον παρέχει αντίγραφα των πιστοποιητικών, που του έχουν χορηγηθεί, σε τρίτους, οφείλει να τα αναπαράγει στο σύνολο τους και όχι μερικώς, ή όπως απαιτείται από τη νομοθεσία.
- 26) Αποδέχεται σε περίπτωση παραβίασης οποιασδήποτε διάταξης του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, την επιβολή των κυρώσεων που προβλέπονται από αυτόν ή και από τον κανονισμό πιστοποίησης του Οργανισμού.
- 27) Ενημερώνει εγγράφως τους αγοραστές των προϊόντων για τις διαπιστωμένες παραβάσεις, προκειμένου να αφαιρεθούν έγκαιρα από τα εν λόγω προϊόντα οι σχετικές με το βιολογικό τρόπο παραγωγής ενδείξεις.
- 28) Στην περίπτωση ανάκλησης των πιστοποιητικών διακόπτει πάραυτα τη χρήση του διαφημιστικού υλικού, το οποίο περιέχει οποιαδήποτε αναφορά σε αυτά και επιστρέφει όλα τα πρωτότυπα έγγραφα της πιστοποίησης στον Οργανισμό.
- 29) Εκπληρώνει τις οικονομικές του υποχρεώσεις όπως αυτές προκύπτουν από τον ισχύοντα τιμοκατάλογο του Οργανισμού και οι οποίες του κοινοποιούνται με το σχετικό Δελτίο Χρέωσης. Ο ισχύων τιμοκατάλογος αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα της σύμβασης.
- 30) Εφόσον αποσυρθεί από το σύστημα ελέγχου και πιστοποίησης, ενημερώνει άμεσα την αρμόδια αρχή και τον Οργανισμό. Στην περίπτωση αυτή αποδέχεται την τήρηση του φακέλου του για πέντε έτη από τον Οργανισμό.

Επωνυμία Πελάτη:	Διεύθυνση:	
Όνομα Εκπροσώπου:	Περιφερειακή Ενότητα:	
	Χώρα:	TK:
ΑΦΜ: ΔΟΥ:	Επάγγελμα:	
Υπογραφή Εκπροσώπου & Σφραγίδα	Οργανική Θέση:	
*Πεδίο Πιστοποίησης:		

ΣΥΝΥΠΟΓΡΑΦΗ ΥΠΟΔΗΛΩΝΕΙ ΟΤΙ Η Q-CERT ΑΕ ΔΕΝ ΦΕΡΕΙ ΕΥΘΥΝΗ ΓΙΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΕΣ ΜΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΕΙΣ

Όνομα Εκπροσώπου Q-CERT ΑΕ:	Διεύθυνση: Β. ΓΑΒΡΙΗΛΙΔΗ 28, 54655 ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗ	
Υπογραφή Εκπροσώπου & Σφραγίδα		
	Χώρα: ΕΛΛΑΔΑ	

Ημερομηνία:

Η ισχύς του παρόντος αρχίζει από την ημερομηνία υπογραφής της και λήγει την:



## F-2003 REVISIONS

Revision No:	Revision Date	Nature of Change	Review and Approval
0	31/03/2014	Αρχική Έκδοση	FV/VN
1	02/03/2018	Η φράση «και στην ΚΥΑ με αριθμό 245090/31.1.2006», αντικαθίσταται από τη φράση «την εθνική ισχύουσα νομοθεσία, τις τροποποιήσεις αυτής ή σχετικής νομοθεσίας που εκδίδεται κατά την ισχύ της παρούσας σύμβασης»	FV/VN
2	31/12/2021	Προσθήκη του σήματος πιστοποίησης του ΟΕΠ στην κεφαλίδα. Παρ. Α, σημ. 3, 5, 8: η φράση «Καν. (ΕΚ) 834/2007, Καν. (ΕΚ) 889/2008» αντικαθίσταται από τη φράση «Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848» Παρ. Β, σημ. 11 η φράση «την επιθεώρηση» αντικαθίσταται από τη φράση «τον έλεγχο» Παρ. Γ, σημ. 23, 24, 26: η φράση «Καν. (ΕΚ) 834/2007, Καν. (ΕΚ) 889/2008» αντικαθίσταται από τη φράση «Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848»	AV