

## BIJLAGE

## DEEL I

**UITTREKSEL Nr. ... VAN HET INSPECTIECERTIFICAAT VOOR DE INVOER VAN BIOLOGISCHE EN  
OMSCHAKELINGSPRODUCTEN IN DE EUROPESE UNIE**

1. Controleautoriteit die of controleorgaan dat het basisinspectiecertificaat heeft afgegeven	2. Procedures uit hoofde van Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1)</sup> : <input type="checkbox"/> Naleving (artikel 46) <input type="checkbox"/> Gelijkwaardig derde land (artikel 48) <input type="checkbox"/> Gelijkwaardige controleautoriteit of gelijkwaardig controleorgaan (artikel 57) of <input type="checkbox"/> Gelijkwaardigheid in het kader van een handelsovereenkomst (artikel 47)
3. Referentienummer van het inspectiecertificaat	4. Controleautoriteit of controleorgaan
5. Importeur	6. Land van oorsprong
7. Land van uitvoer	8. Grenscontrolepost/controlepunt/punt van vrijgave voor het vrije verkeer
9. Land van bestemming	10. Ontvanger van de door opsplitsing verkregen partij

## 11. Beschrijving van de producten

Biologisch of in omschakeling GN-codes Categorie Aantal verpakkingen Perceelnummer Nettogewicht van de partij en nettogewicht

van de oorspronkelijke zending

## 12. Verklaring van de relevante bevoegde autoriteit die het uittreksel van het certificaat verifieert en viseert.

Dit uittreksel betreft de hierboven beschreven partij die afkomstig is van de opsplitsing van de zending waarvoor het originele inspectiecertificaat met het in vak 3 vermelde nummer geldt.

- Vrij te geven als biologisch
- Vrij te geven als in omschakeling
- Vrij te geven als niet-biologisch
- De partij kan niet worden vrijgegeven voor het vrije verkeer.

Aanvullende informatie:

Autoriteit en lidstaat:

<sup>(1)</sup> Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad van 30 mei 2018 inzake de biologische productie en de etikettering van biologische producten en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 834/2007 van de Raad (PB L 150 van 14.6.2018, blz. 1).

---

Datum:

Naam en handtekening van gemachtigde persoon/gekwalificeerd elektronisch zegel:

---

13. Verklaring van de ontvanger van de partij

Hierbij wordt bevestigd dat de verpakking of container en, indien van toepassing, het inspectiecertificaat bij ontvangst van de producten:

- in overeenstemming is met punt 6 van bijlage III bij Verordening (EU) 2018/848, of
- niet in overeenstemming is met punt 6 van bijlage III bij Verordening (EU) 2018/848.

Naam en handtekening van gemachtigde persoon:

Datum:

---

## DEEL II

**RICHTSNOEREN VOOR HET INVULLEN VAN HET MODEL VAN HET UITTREKSEL UIT HET INSPECTIECERTIFICAAT**

Uittreksel nr. ...: Het nummer van het uittreksel stemt overeen met het nummer van de door opsplitsing van de oorspronkelijke zending verkregen partij.

Vak 1: Naam, adres en code van de controleautoriteit of het controleorgaan in het derde land die/dat het basisinspectiecertificaat heeft afgegeven.

Vak 2: In dit vak worden de bepalingen van Verordening (EU) 2018/848 vermeld die op de afgifte en het gebruik van dit uittreksel betrekking hebben; duid de bepaling aan op grond waarvan de oorspronkelijke zending is ingevoerd; zie vak 2 van het basisinspectiecertificaat.

Vak 3: Nummer van het inspectiecertificaat dat automatisch door het elektronische Traces-systeem (Trade Control and Expert System) aan het basiscertificaat is toegewezen.

Vak 4: Naam, adres en code van de controleautoriteit die of het controleorgaan dat belast is met de controles van de exploitant die de zending heeft opgesplitst.

Vakken 5, 6 en 7: Zie de overeenkomstige gegevens over het basisinspectiecertificaat.

Vak 8: Dit is de unieke alfanumerieke code die door Traces is toegewezen aan de grenscontrolepost of het andere controlepunt dan een grenscontrolepost als bedoeld in artikel 53, lid 1, punt a), van Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(<sup>2</sup>)</sup> of het punt van vrijgave voor het vrije verkeer in de Europese Unie, al naargelang, met inbegrip van het land waar officiële controles voor de verificatie van de partij worden verricht overeenkomstig artikel 6, leden 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306 van de Commissie <sup>(<sup>3</sup>)</sup> en waar de beslissing betreffende de zending wordt geregistreerd in vak 30 van het inspectiecertificaat.

Vak 9: Het land van bestemming is het land van de eerste ontvanger in de Europese Unie.

Vak 10: Ontvanger van de (door opsplitsing verkregen) partij in de Europese Unie.

Vak 11: Beschrijving van de producten, met inbegrip van:

- de vermelding of de producten biologische of omschakelingsproducten zijn;
- de code van de gecombineerde nomenclatuur (GN) als bedoeld in Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad <sup>(<sup>4</sup>)</sup> voor de betrokken producten (tot op acht cijfers waar mogelijk);
- de categorie van het product overeenkomstig bijlage II bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 van de Commissie <sup>(<sup>5</sup>)</sup>;
- het aantal verpakkingen (aantal dozen, kartons, zakken, emmers enz.);
- het nettogewicht in passende eenheden (kg nettogewicht, liter enz.) en het nettogewicht dat is vermeld in vak 13 van het basisinspectiecertificaat.

<sup>(<sup>2</sup>)</sup> Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles) (PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1.).

<sup>(<sup>3</sup>)</sup> Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306 van de Commissie van 21 oktober 2021 tot aanvulling van Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad met regels betreffende de officiële controles van zendingen biologische producten en omschakelingsproducten die bestemd zijn voor invoer in de Unie en betreffende het inspectiecertificaat (PB L 461 van 27.12.2021, blz. 13).

<sup>(<sup>4</sup>)</sup> Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad van 23 juli 1987 met betrekking tot de tarief- en statistiekomenclatuur en het gemeenschappelijk douanetarief (PB L 256 van 7.9.1987, blz. 1).

<sup>(<sup>5</sup>)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 van de Commissie van 19 augustus 2021 tot vaststelling van bepaalde voorschriften betreffende het certificaat dat wordt afgegeven aan exploitanten, groepen exploitanten en exporteurs in derde landen die betrokken zijn bij de invoer van biologische producten en omschakelingsproducten in de Unie en tot vaststelling van de lijst van overeenkomstig Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad erkende controleautoriteiten en controleorganen (PB L 297 van 20.8.2021, blz. 24).

- Vak 12: Dit vak moet door de bevoegde autoriteit worden ingevuld voor elk van de partijen die resulteren uit de in artikel 6, lid 6, en artikel 7, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306 bedoelde opsplitsing.
- De bevoegde autoriteit moet de passende optie selecteren en zo nodig alle aanvullende informatie toevoegen die relevant wordt geacht. Met name indien de optie “De partij kan niet worden vrijgegeven voor het vrije verkeer” is geselecteerd, moet de relevante informatie onder “aanvullende informatie” worden verstrekt.
- Als het gaat om producten die aan officiële controles aan grenscontroleposten onderworpen zijn, moet dit vak worden ingevuld door de bevoegde autoriteit aan de grenscontrolepost.
- De handtekening van de gemachtigde persoon is alleen vereist voor uittreksels uit inspectiecertificaten die tot en met 30 juni 2022 zijn geïssueerd op papier overeenkomstig artikel 11, lid 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306.
- Vak 13: Dit vak moet door de ontvanger worden ingevuld bij ontvangst van de partij, door één optie te selecteren nadat de in punt 6 van bijlage III bij Verordening (EU) 2018/848 bedoelde controles zijn verricht.
- De handtekening van de ontvanger is vereist voor uittreksels uit inspectiecertificaten die tot en met 30 juni 2022 zijn geïssueerd op papier overeenkomstig artikel 11, lid 5, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306.
-