

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2022/2240 VAN DE COMMISSIE**van 20 oktober 2022****tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378, Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119 en Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307 wat betreft het gebruik van het gekwalificeerde elektronische zegel voor de afgifte van certificaten****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien 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 ⁽¹⁾, en met name artikel 35, lid 10, artikel 43, lid 7, en artikel 45, lid 4,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Overeenkomstig artikel 35, lid 1, punt a), van Verordening (EU) 2018/848 moet het door de bevoegde autoriteiten of, in voorkomend geval, de controleautoriteiten of controleorganen aan exploitanten of groepen exploitanten te verstrekken certificaat waar mogelijk in elektronische vorm worden afgegeven. Het elektronische Traces (Trade Control and Expert System) als bedoeld in Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie ⁽²⁾, biedt de middelen om de in artikel 35 van Verordening (EU) 2018/848 bedoelde certificaten in elektronische vorm af te geven. In Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119 van de Commissie ⁽³⁾ is bepaald dat het in artikel 35 van Verordening (EU) 2018/848 bedoelde certificaat vanaf 1 januari 2023 in elektronische vorm moet worden afgegeven via Traces.
- (2) Ter beveiliging van de certificaten die aan de exploitanten en groepen exploitanten worden afgegeven, moet de verplichting worden ingevoerd om die certificaten af te geven met een gekwalificeerd elektronisch zegel in de zin van artikel 3, punt 27, van Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾. Om alle betrokken actoren in de gelegenheid te stellen om de inschrijving voor het gekwalificeerde elektronische zegel af te ronden, moet worden bepaald dat het in artikel 35 van Verordening (EU) 2018/848 bedoelde certificaat vanaf 1 juli 2023 een gekwalificeerd elektronisch zegel moet dragen.
- (3) Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (4) Op grond van artikel 1, eerste alinea en tweede alinea, punt a), van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 van de Commissie ⁽⁵⁾ moeten de overeenkomstig artikel 46, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848 erkende controleautoriteiten en controleorganen aan exploitanten, groepen exploitanten en exporteurs in derde landen die overeenkomstig artikel 45, lid 1, punt b), i), van die verordening zijn gecontroleerd, een certificaat verstrekken dat vanaf 1 januari 2023 in elektronische vorm en via Traces moet worden afgegeven.

⁽¹⁾ PB L 150 van 14.6.2018, blz. 1.

⁽²⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2019/1715 van de Commissie van 30 september 2019 tot vaststelling van regels inzake de werking van het informatiemanagementsysteem voor officiële controles en de systeemcomponenten ervan ("de Imsoc-verordening") (PB L 261 van 14.10.2019, blz. 37).

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119 van de Commissie van 1 december 2021 tot vaststelling van uitvoeringsbepalingen voor bepaalde registers en verklaringen die van exploitanten en groepen exploitanten worden verlangd, en voor de technische middelen voor de afgifte van certificaten overeenkomstig Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad en tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 van de Commissie wat betreft de afgifte van het certificaat aan exploitanten, groepen exploitanten en exporteurs in derde landen (PB L 430 van 2.12.2021, blz. 24).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 23 juli 2014 betreffende elektronische identificatie en vertrouwensdiensten voor elektronische transacties in de interne markt en tot intrekking van Richtlijn 1999/93/EG (PB L 257 van 28.8.2014, blz. 73).

⁽⁵⁾ 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).

- (5) Ter beveiliging van de certificaten die aan die exploitanten, groepen exploitanten en exporteurs worden afgegeven, moet de verplichting worden ingevoerd om die certificaten af te geven met een gekwalificeerd elektronisch zegel. Om alle betrokken actoren in de gelegenheid te stellen om de inschrijving voor het gekwalificeerde elektronische zegel af te ronden, moet worden bepaald dat het certificaat voor exploitanten, groepen exploitanten en exporteurs vanaf 1 juli 2023 een gekwalificeerd elektronisch zegel moet dragen.
- (6) Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (7) Met betrekking tot papieren inspectiecertificaten en papieren uittreksels uit inspectiecertificaten die op papier met een handtekening zijn gevisieerd overeenkomstig Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306 van de Commissie ⁽⁶⁾, werden bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/2238 van de Commissie ⁽⁷⁾ de overgangsbepalingen tot en met 30 november 2022 verlengd om alle betrokken actoren in de gelegenheid te stellen de inschrijving voor het gekwalificeerde elektronische zegel af te ronden. Deze verlenging moet worden verwerkt in de Richtsnoeren voor het invullen van het model van het uittreksel uit het inspectiecertificaat, als opgenomen in Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307 van de Commissie ⁽⁸⁾. Bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/2238 werd ook aan een in Oekraïne gevestigde gemachtigde persoon van een controleautoriteit die of een controleorgaan dat nog niet met een gekwalificeerd elektronisch zegel is uitgerust, toegestaan om het inspectiecertificaat tot en met 30 november 2022 in elektronische vorm in Traces aan te maken en in te dienen zonder aanbrenging van een gekwalificeerd elektronisch zegel in vak 18 van dat certificaat.
- (8) Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (9) Aangezien de overgangsperiode voor papieren certificaten en de afwijking voor Oekraïne op 30 juni 2022 afliepen, moet deze wijziging met terugwerkende kracht van toepassing zijn met ingang van 1 juli 2022.
- (10) De maatregelen van deze verordening zijn in overeenstemming met het advies van het Comité voor de biologische productie,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119

Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2119 wordt als volgt gewijzigd:

- 1) Aan artikel 1 wordt de volgende alinea toegevoegd:

“Het in artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848 bedoelde certificaat draagt een gekwalificeerd elektronisch zegel in de zin van artikel 3, punt 27, van Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad ^(*);

^(*) * Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 23 juli 2014 betreffende elektronische identificatie en vertrouwensdiensten voor elektronische transacties in de interne markt en tot intrekking van Richtlijn 1999/93/EG (PB L 257 van 28.8.2014, blz. 73).”.

- 2) In artikel 5 wordt de volgende alinea ingevoegd na de derde alinea:

“Artikel 1, tweede alinea, is van toepassing met ingang van 1 juli 2023.”.

⁽⁶⁾ 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).

⁽⁷⁾ Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/2238 van de Commissie van 22 augustus 2022 tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2021/2306 wat betreft de overgangsbepalingen voor inspectiecertificaten en uittreksels daaruit en wat betreft de overgangsbepalingen voor in Oekraïne afgegeven inspectiecertificaten (zie bladzijde 3 van dit Publicatieblad).

⁽⁸⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307 van de Commissie van 21 oktober 2021 tot vaststelling van regels betreffende documenten en kennisgevingen die vereist zijn voor biologische en omschakelingsproducten die bestemd zijn voor invoer in de Unie (PB L 461 van 27.12.2021, blz. 30).

*Artikel 2***Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378**

Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 wordt als volgt gewijzigd:

1) Aan artikel 1, tweede alinea, punt a), wordt het volgende punt iii) toegevoegd:

“iii) het draagt een gekwalificeerd elektronisch zegel in de zin van artikel 3, punt 27, van Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad (*);

(*) * Verordening (EU) nr. 910/2014 van het Europees Parlement en de Raad van 23 juli 2014 betreffende elektronische identificatie en vertrouwensdiensten voor elektronische transacties in de interne markt en tot intrekking van Richtlijn 1999/93/EG (PB L 257 van 28.8.2014, blz. 73).”.

2) In artikel 3 wordt de volgende alinea ingevoegd na de derde alinea:

“Artikel 1, tweede alinea, punt a), iii), is van toepassing met ingang van 1 juli 2023.”.

3) Bijlage I wordt vervangen door de tekst van de bijlage bij de onderhavige verordening.

*Artikel 3***Wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307**

In deel II van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/2307 wordt in de vierde alinea van de richtsnoeren voor vak 12 en in de tweede alinea van de richtsnoeren voor vak 13 de datum “30 juni 2022” vervangen door “30 november 2022”.

*Artikel 4***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de derde dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Artikel 3 is van toepassing met ingang van 1 juli 2022.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 20 oktober 2022.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

"BIJLAGE I

MODEL VAN HET CERTIFICAAT

**CERTIFICAAT VOOR EXPLOITANTEN, GROEPEN EXPLOITANTEN EN EXPORTEURS IN DERDE LANDEN
BETREFFENDE ALS BIOLOGISCHE OF OMSCHAKELINGSPRODUCTEN IN DE EUROPESE UNIE IN TE
VOEREN PRODUCTEN**

Deel I: Verplichte elementen

1. Documentnummer	2. (kies wat van toepassing is) <input type="checkbox"/> Exploitant <input type="checkbox"/> Groep exploitanten — zie punt 10 <input type="checkbox"/> Exporteur
3. Naam en adres van de exploitant, groep exploitanten of exporteur:	4. Naam, adres en codenummer van de controleautoriteit of het controleorgaan van de exploitant, groep exploitanten of exporteur:
5. Activiteit(en) van de exploitant, groep exploitanten of exporteur (kies wat van toepassing is):	
<input type="checkbox"/> Productie	
<input type="checkbox"/> Bereiding	
<input type="checkbox"/> Distributie	
<input type="checkbox"/> Opslag	
<input type="checkbox"/> Invoer	
<input type="checkbox"/> Uitvoer	
6. Categorie(ën) producten als bedoeld in artikel 35, lid 7, van Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾ en productiemethoden (kies wat van toepassing is):	
a) onverwerkte planten en plantaardige producten, met inbegrip van zaden en ander plantaardig teeltmateriaal Productiemethode:	
<input type="checkbox"/> biologische productie, behalve tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> productie tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie	
b) dieren en onverwerkte dierlijke producten Productiemethode:	
<input type="checkbox"/> biologische productie, behalve tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> productie tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie	
c) algen en onverwerkte aquacultuurproducten Productiemethode:	
<input type="checkbox"/> biologische productie, behalve tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> productie tijdens de omschakelingsperiode	
<input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie	

⁽¹⁾ 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).

<p>d) verwerkte landbouwproducten, waaronder aquacultuurproducten, voor gebruik als levensmiddel</p> <p>Productiemethode:</p> <p><input type="checkbox"/> productie van biologische producten</p> <p><input type="checkbox"/> productie van omschakelingsproducten</p> <p><input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie</p>	
<p>e) diervoeder</p> <p>Productiemethode:</p> <p><input type="checkbox"/> productie van biologische producten</p> <p><input type="checkbox"/> productie van omschakelingsproducten</p> <p><input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie</p>	
<p>f) wijn</p> <p>Productiemethode:</p> <p><input type="checkbox"/> productie van biologische producten</p> <p><input type="checkbox"/> productie van omschakelingsproducten</p> <p><input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie</p>	
<p>g) andere in bijlage I bij Verordening (EU) 2018/848 opgenomen of niet onder de voorgaande categorieën vallende producten</p> <p>Productiemethode:</p> <p><input type="checkbox"/> productie van biologische producten</p> <p><input type="checkbox"/> productie van omschakelingsproducten</p> <p><input type="checkbox"/> biologische productie met niet-biologische productie</p>	
7. Lijst van producten:	
<p>Naam van het product en/of code van de gecombineerde nomenclatuur (GN) als bedoeld in Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad ⁽²⁾, voor producten die onder Verordening (EU) 2018/848 vallen</p>	<p><input type="checkbox"/> Biologisch</p> <p><input type="checkbox"/> Omschakeling</p>
<p>Dit document is conform Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 van de Commissie ⁽³⁾ afgegeven om te verklaren dat de exploitant, groep exploitanten of exporteur (schrappen wat niet van toepassing is) voldoet aan Verordening (EU) 2018/848.</p>	
<p>8. Datum, plaats</p> <p>Naam en handtekening namens de controleautoriteit die of het controleorgaan dat het certificaat afgeeft, of gekwalificeerd elektronisch zegel:</p>	<p>9. Certificaat geldig van [datum invoegen] tot en met [datum invoegen]</p>

⁽²⁾ Verordening (EEG) nr. 2658/87 van de Raad van 23 juli 1987 met betrekking tot de tarief- en statistiek nomenclatuur en het gemeenschappelijk douanetarief (PB L 256 van 7.9.1987, blz. 1).

⁽³⁾ 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 in de Unie en tot vaststelling van de lijst van erkende controleautoriteiten en controleorganen overeenkomstig Verordening (EU) 2018/848 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 297 van 20.8.2021, blz. 24).

10. Lijst van leden van de groep exploitanten als bedoeld in artikel 36 van Verordening (EU) 2018/848

Naam lid	Adres of andere vorm van identificatie lid

Deel II: Specifieke facultatieve elementen

Een of meer elementen invullen indien daartoe wordt besloten door de controleautoriteit die of het controleorgaan dat het certificaat overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2021/1378 aan de exploitant, groep exploitanten of exporteur afgeeft.

1. Hoeveelheid producten

Naam van het product en/of GN-code als bedoeld in Verordening (EEG) nr. 2658/87 voor producten die onder Verordening (EU) 2018/848 vallen	<input type="checkbox"/> Biologisch <input type="checkbox"/> Omschakeling	Geraamde hoeveelheid in kilogram, liter of, waar van toepassing, aantal eenheden

2. Informatie over de percelen

Naam van het product	<input type="checkbox"/> Biologisch <input type="checkbox"/> Omschakeling <input type="checkbox"/> Niet-biologisch	Oppervlakte in hectare

3. Lijst van bedrijfsruimten of -units waar de activiteit door de exploitant of groep exploitanten wordt uitgeoefend

Adres of geolocatie	Beschrijving van de in deel I, punt 5, vermelde activiteit(en)

4. Informatie over de door de exploitant of groep exploitanten uitgeoefende activiteit(en) en vermelding of de exploitant of groep exploitanten de activiteiten ten eigen bate verricht dan wel als onderaannemer voor een andere exploitant, waarbij de onderaannemer verantwoordelijk blijft voor de uitgeoefende activiteit(en)

Beschrijving van de in deel I, punt 5, vermelde activiteit(en)	<input type="checkbox"/> Activiteit(en) uitgeoefend ten eigen bate <input type="checkbox"/> Activiteit(en) uitgeoefend als onderaannemer voor een andere exploitant, waarbij de onderaannemer verantwoordelijk blijft voor de uitgeoefende activiteit(en)

5. Informatie over de activiteit(en) die is/zijn uitgeoefend door een derde waaraan de productie is uitbesteed

Beschrijving van de in deel I, punt 5, vermelde activiteit(en)	<input type="checkbox"/> Exploitant of groep exploitanten blijft verantwoordelijk <input type="checkbox"/> Derde waaraan de activiteit(en) is/zijn uitbesteed, is verantwoordelijk

6. Lijst van onderaannemers die een activiteit of activiteiten verrichten voor de exploitant of groep exploitanten waarvoor de exploitant of groep exploitanten met betrekking tot de biologische productie verantwoordelijk blijft en waarvoor de verantwoordelijkheid niet aan de onderaannemer is overgedragen

Naam en adres	Beschrijving van de in deel I, punt 5, vermelde activiteit(en)

7. Informatie over de accreditatie van het controleorgaan overeenkomstig artikel 46, lid 2, punt d), van Verordening (EU) 2018/848

- a) naam van de accreditatie-instantie;
b) hyperlink naar het accreditatiecertificaat.

8. Andere informatie””

--