

该文本纯粹是作为一种文件工具，不具有法律效力。欧盟机构对其内容不承担任何责任。相关法案的有效版本，包括其序言，是那些在欧盟官方公报上公布的，并可在EUR-Lex中找到。

这些官方文本可通过本文件中的链接直接访问

►B

欧盟委员会授权条例（EU）2021/2306

于2021年10月21日

补充欧洲议会和欧盟理事会条例（EU）2018/848号，对拟进口到欧盟的有机产品和转换产品的官方控制和COI证书进行了规定

(与EEA相关的文本)

(OJL461,27.12.2021,p.13)

根据以下条例修订：

		编号	官方公报	
			页码	日期
► <u>M1</u>	2022年4月8日委员会授权条例(EU)2022/760	L139	13	18.5.2022
► <u>M2</u>	2022年8月22日欧盟委员会授权法规(EU)2022/2238	L1294	3	15.11.2022

根据以下条例更正：

- **C1** 更正， OJL13,20.1.2022,P.76(2021/2306)
- **C2** 更正， OJL68,3.3.2022,P.21(2021/2306)
- **C3** 更正， OJL140,19.5.2022,P.61(2021/2306)

▼B

欧盟委员会授权条例（EU）2021/2306**于2021年10月21日**

**补充欧洲议会和欧盟理事会条例（EU）2018/848号，对拟进口到欧盟的有机产品和转换产品的官方控制和COI证书进行了规定
（与EEA相关的文本）**

第1条**主题**

本条例规定了以下规则：

- （a）在第三国对打算作为有机产品或转换产品投放欧盟市场的产品进行核查，并签发COI证书；
- （b）对从第三国进入欧盟并准备投放市场的产品进行官方控制；
- （c）主管当局、认证部门和第三国的认证机构在怀疑或确定不符合(EU)2018/848条例的情况下所采取的行动。

第2条**定义**

就本条例而言，适用以下定义：

- （1）装运的货物：是指(EU)2017/625条例第3条第(37)点所定义的，打算作为有机产品或转换产品在欧盟内投放市场的产品货物。然而，根据授权法规(EU)2021/2305，在边境监管站豁免官方监管的有机产品和转换产品，指的是一个或多个组合命名代码下的产品数量，由同一运输工具运输并从同一第三国进口。
- （2）边境监管站：指(EU)2017/625条例第3条第（38）点所定义的边境监管站。
- （3）自由流通的放行点：是指自由流通的放行点，根据(EU)2021/2305号授权条例对免于官方控制的有机产品和转换产品进行官方控制。
- （4）控制点：指(EU)2017/625条例第53(1)条(a)点所述的边境控制站以外的控制点。
- （5）文件检查：指(EU)2017/625条例第3条第(41)点所定义的文件检查。

▼B

- (6) 身份检查：指法规(EU)2017/625第3条第(42)点所定义的身份检查；
- (7) 物理检查：指法规(EU)2017/625第3条第(43)点定义的物理检查；
- (8) 合格电子印章：指欧洲议会和理事会法规(EU)No910/2014第3条第(27)点⁽¹⁾定义的合格电子印章。

第3条
第三国验证

1. 根据法规(EU)2018/848第46条认可的相关认证部门或认证机构应根据欧盟委托法规(EU)2021/1698第16条⁽²⁾对货物进行验证。
2. 就法规(EU)2018/848第48条和第57条而言，相关认证机构或认证机构应核实货物是否符合法规(EC)No834/2007规定的要求，并接受等效的生产标准和控制措施。这种核查应包括有系统的单据核查，以及在货物离开第三出口国或原产国之前根据风险评估酌情进行的实物核查。
3. 就第2至第5段而言，有关认证部门或认证机构应为：
 - (a) 法规(EU)2018/848第57条中所述的已认可有关产品和产品原产地的第三国的认证部门或认证机构，或(如适用)已进行最后一次制备操作的第三国的认证部门或认证机构；或
 - (b) 由法规(EU)2018/848第48条中所述的认可的第三国的主管当局指定的认证部门或认证机构，该产品的原产地在该第三国，或(如适用)在该第三国进行了最后的准备操作。
4. 第2款所述的核查应由：
 - (a) 有关产品的生产商或加工者的认证部门或认证机构；或

(1) 欧洲议会和理事会2014年7月23日关于内部市场电子交易的电子识别和信任服务的法规(EU)No910/2014和废除指令1999/93/EC(OJL257,28.8.2014, p.73)。

(2) 欧盟委员会授权法规(EU)2021年7月13日2021/1698补充法规(EU)2018/848的程序要求，以承认控制权限doe和有能力对第三国的有机认证经营者和有机产品实施控制的认证机构，以及这些认证机构和认证机构实施的监督、控制和其他行动的规则(OJL336,23.9.2021, p.7)。

▼B

- (b) 法规(EU)2018/848第3条第(44)点定义的为制备目的而进行最后一次操作的操作人员或组织与产品的生产者或加工者、为准备目的而进行最后一次操作的操作人员或组织的认证部门或认证机构或操作人员组不同。

5. 第2段所指的文件核查应核实:

- (a) 产品及配料的可追溯性;
- (b) 该批货物所含产品的数量, 符合有关经营者根据认证部门或认证机构所进行的评估所进行的质量平衡检查;
- (c) 产品的相关运输单据和商业单据 (包括发票);
- (d) 如果是加工产品, 此类产品的所有有机成分都是由第三国的操作者或组织生产的, 并由根据第46条或 (EU) 2018/848 条例第57条提及的认证部门或认证机构认可, 或由根据 (EU) 2018/848 条例第47或48条认可的第三国认可, 或根据该条例在欧盟生产和认证。

这些文件检查应基于所有相关文件, 包括法规(EU)2018/848第45(1)条(b)点(i)中提到的经营者证书、检查记录、相关产品的生产计划以及经营者或经营者集团保存的记录、可用的运输文件、商业和财务文件以及认证部门或认证机构认为相关的任何其他文件。

第4条

签发COI证书 (即: 销售证书)

1. 按照第3条对托运货物进行核查的认证部门或认证机构应在每批货物离开第三国出口国或原产国之前, 按照第5条的规定签发COI证书。
2. 如果认证部门或认证机构已根据 (EU) 2018/848 条例第46条获得认可, 则其应在掌握完整的可追溯性文件, 并根据该授权条例第16 (6) 条收到和评估对托运货物所取样品的检测结果后, 才为含有 (EU) 2021/1698 号授权条例第8条所指的高风险产品的托运货物签发COI证书。

第5条

COI证书的格式和TRACES的使用

1. 认证部门或认证机构应在贸易监管和专家系统(TRACES)中按照附件中的模式和说明签发COI证书, 并填写该证书的方框1至18。

▼B

2. 在签发COI证书时，认证机构或认证部门应将所有证明文件上传到TRACES，包括以下内容：

- (a) 对所取样品进行的分析或测试的结果（如适用）；
- (b) 商业和运输文件，如提单、发票和包装清单，以及在认证机构或控制机关已根据（EU）2018/848条例第46条得到认可的情况下，根据（EU）2021/1698号授权条例第16（5）条制定的旅行计划。

3. COI证书应在TRACES中签发，并应加盖合格的电子印章。

如果在签发时无法获得，则应在签发后10天内，并在任何情况下，在主管当局根据第6条对其进行核实和认可之前，将COI证书第13框中提及的与包裹数量有关的信息和第16和17框中提及的信息以及第2段提及的文件纳入或更新到COI证书中。

4. COI证书应以下列方式制作：

- (a) 如果是在边境监管站接受官方控制的产品，应以官方语言或进入欧盟的边境监管站成员国的官方语言之一起草；
- (b) 如果是根据(EU)2021/2305号授权条例免于边境监管站官方控制的产品，则应使用官方语言或托运货物放行的成员国的官方语言之一。

5. 作为对第4段的例外，成员国可以同意用欧盟的另一种官方语言起草证书，并在必要时附上经认证的翻译。

第6条 对托运货物的官方控制

1. 边境监管站或自由流通放行点的主管当局应酌情对托运货物进行正式控制，以核查是否符合(EU)2018/848条例，具体如下：

- (a) 对所有托运货物进行文件检查；
- (b) 随机进行的身份检查；以及(c)根据不遵守（EU）2018/848条例的可能性进行的实物检查。

文件检查应包括检查COI证书、第5条规定的所有其他证明文件，并在适用情况下，检查对所取样品进行的分析或测试的结果。

▼B

如果COI证书需要进行纯文字或编辑性质的更正，主管当局可接受签发COI证书的认证部门或认证机构按照TRACES现有的程序更新TRACES中的信息，更换文件，而不修改初始证书中有关托运货物的识别、其可追溯性和担保的信息。

2. 对于委托条例(EU)2021/1698第8条所指的高风险产品的托运，本条第1段所指的主管当局应进行系统的身份和实物检查，至少对托运货物进行一次代表性抽样，并检查该条例第16(6)条所指的文件。主管当局应制定与产品的类别、数量和包装相适应的代表性抽样程序。

3. 在进行第1段和第2段所述的核查后，主管当局应就每批货物做出决定。对该批货物的决定应按照附件规定的模式和说明记录在COI证书的第30框中，并说明下列情况之一：

- (a) 该批货物可以作为有机产品释放，自由流通；
- (b) 该批货物可作为转换产品自由流通；
- (c) 托运货物可以作为非有机产品自由流通；
- (d) 该批货物不能自由流通；
- (e) 部分托运货物可获准自由流通，并附上COI证书的摘要。

主管部门应在TRACES中用合格的电子印章对COI证书进行背书。

4. 对于在边境监管站接受官方控制的产品，应适用以下规定：

- (a) 第3段应适用于有关主管当局根据(EU)2017/625条例第56(3)条
 - (b) (i) 点在边境监管站使用共同卫生入境文件(CHED)的规则和根据委员会委托条例(EU)2019/2123⁽¹⁾在监管点使用的规则以及(EU)2017/625条例第55条规定的关于托运货物的决定规则之外。
- (b) 第1段(a)点提到的文件检查，可根据(EU)2019/2123号授权条例第7条和第8条，就某些有机产品和转换产品在远离边境监管站的地方进行。

(1) 2019年10月10日欧盟委员会授权条例(EU)2019/2123补充条例(EU)2017/625，关于在监管站可对某些货物进行身份检查和身体检查以及可在远离边境监管站的地方进行文件检查的情况和条件的规则(OJL321,12.12.2019, p.64)。

▼B

(c) 第1段(b)和(c)点提及的身份和实物检查, 可根据(EU)2019/2123号授权条例第2至6条, 在控制点对某些有机产品和转换产品进行检查。

5. 根据(EU)2017/625条例第55条做出的关于托运货物的决定应提及本条第3段第1项中提及的指示之一。如果进口商根据本条例第7(1)条的规定, 通过填写COI证书的23号框, 要求按照特殊的海关程序进行放置, 根据(EU)2017/625条例第55条做出的托运货物决定应指出适用的海关程序。

COI证书中记录的表明托运货物或其部分不能放行自由流通的决定应毫不迟疑地在TRACES中通知执行官方控制的相关主管部门, 以核实是否符合(EU)2017/625条例第1(2)条(a)至(h)和(j)点中提到的规则。

如果CHED根据条例(EU)2017/625第55条做出的决定表明该批货物不符合该条例第1(2)条所指的规则, 边境监管站的主管当局应在TRACES中通知根据本条第3段做出决定的主管当局, 以便更新COI证书。此外, 任何执行官方控制的主管部门, 为核实是否符合(EU)2017/625条例第1(2)条(a)至(h)和(j)点所述的规则, 应在TRACES中向根据本条第3段做出决定的主管部门提供任何相关信息, 如实验室分析结果, 以便在相关时更新COI证书。

6. 如果只有部分托运货物被放行自由流通, 在放行自由流通之前, 应将该批货物分成不同的批次。对于每一个批次, 进口商应根据实施条例(EU)2021/2307填写并在TRACES中提交一份COI证书的摘要。该批次拟放行自由流通的成员国的主管部门应进行该批次的核查, 并在TRACES中用合格的电子印章认可COI证书的摘要。

7. 对于在第4段提及的边境监管站接受官方控制的托运货物, 海关当局应仅在出示符合(EU)2017/625条例第57(2)条(b)点规定的正式定稿的CHED, 以及按照本条第6段认可的COI证书, 表明该托运货物可以放行自由流通时, 才允许放行自由流通。

如果托运货物被分成不同的批次, 海关当局应要求出示根据(EU)2017/625条例第57(2)条(b)点正式定稿的CHED, 以及根据(EU)2021/2307号实施条例的COI证书摘录, 在方框12中注明该批次可以放行自由流通。

▼B**第7条
特殊的海关程序**

1. 如果托运货物被置于欧洲议会和理事会第952/2013条例(EU)第240(1)条和第256(3)条(b)点⁽¹⁾所述的海关仓储或内向加工程序下，并进行本段第二项所述的一项或多项准备工作，主管当局应在进行第一项准备工作之前根据本条例第6条对该托运货物进行核查。进口商应在COI证书的第23框中注明货物报关入库或内销加工程序的报关单参考号。

第一项中提到的准备工作应限于以下类型的操作：

- (a) 包装或改变包装；或
- (b) 贴上、移除和更改有关介绍有机生产方式的标签。

2. 在进行第1段所述的准备工作后，主管当局应核实该批货物，并在释放该批货物进行自由流通之前，按照第6条规定认可COI证书。

3. 在放行自由流通之前，在海关监督下，在按照第6条核查和认可COI证书之后，可以将托运货物分成不同的批次。进口商应根据实施条例(EU)2021/2307的规定，在TRACES中填写并提交每批拆分后的COI证书摘要。

4. 该批次将被放行自由流通的成员国的主管部门应按照第6条第1段和第2段的规定对该批次进行核查，并在TRACES中用合格的电子印章认可COI证书的摘要。

5. 第1段和第3段中提到的准备和拆分操作应按照(EU)2018/848号法规第三章和第四章中的相关规定进行。

第8条**TRACES在无法使用和发生不可抗力情况下的应急安排**

1. 根据第4条签发COI证书的监管部门和认证机构应按照附件规定的模式维护该证书的可填写模板，以及可上传至TRACES的(EU)2018/848号法规要求的所有文件。

(1) 2013年10月9日欧洲议会和理事会法规(EU)No952/2013制定了《欧盟海关法典》(OJL26910.10.2013,p.1)。

▼B

2. 如果TRACES或其某项功能连续24小时以上无法使用，其用户可使用第1段所述的可填写的印刷或电子模板来记录和交换信息。

第1段中提到的认证部门或认证机构应给每份签发的证书提供一个参考，并按时间顺序对签发的证书进行登记，以确保在TRACES开始运行后与它所提供的字母数字参考相一致。

在使用纸质COI证书的情况下，未经认证的修改或擦除应使其无效。

3. 一旦TRACES或其功能重新可用，其用户应使用根据第2段记录的信息，以电子方式制作COI证书并上传第1段所述的文件。

4. 根据第2段制作的证书和文件应标明"应急期间制作"。

5. 在发生不可抗力的情况下，第1至4段应适用。此外，主管当局、认证部门或认证机构应毫不迟疑地将该事件通知委员会，认证部门或认证机构应在该事件结束后的十个日历日内将所有必要的细节插入TRACES。

6. 第5条第4段和第5段应比照适用于根据本条第2段制作的证书和文件。

第9条**海关当局对COI证书的使用和COI证书的摘录**

对于根据(EU)2021/2305号授权条例第4条在自由流通放行点接受官方控制的产品，海关当局应仅在出示COI证书并在方框30中表明该批货物可以放行自由流通的情况下允许放行。

如果托运货物被分成不同的批次，海关当局应要求出示符合(EU)2021/2307号实施条例的COI证书摘要，并在12号框中注明该批次可以放行自由流通。

第10条

由第三国的主管当局、认证部门或认证机构提供的关于货物涉嫌不合规或已确定不合规的资料

1. ►C2第三国的主管机关、控制机关或认证机构在收到成员国根据(EU)2021/2307号实施条例第7条发出的关于影响某批有机产品或转换产品完整性的可疑或确定的不符合行为的通知后，应开展调查。◄

▼B

主管当局、认证部门或认证机构应在收到通知之日起30个日历日内向委员会和发出初始通知的成员国（通知成员国）做出答复，►C3并应使用授权条例(EU)2021/1698附件3规定的模板，◀告知所采取的行动和措施，包括调查结果，并提供任何其他可用信息和/或通知成员国的要求。

2. 主管当局、认证部门或认证机构应提供成员国要求的有关所采取的额外行动或措施的任何进一步信息。

委员会或成员国可要求主管当局、认证部门或认证机构毫不拖延地提供托运货物所属的有机生产链中的所有操作者或组织及其认证部门或认证机构的名单。

3. 如果认证部门或认证机构已根据(EU)2018/848条例第46条得到认可，则应适用(EU)2021/1698号授权条例第21(2)和(3)条。

第11条**纸质COI证书及其摘录的过渡规定****►M2**

1. 作为对第5条第3段第1项的例外，在2022年11月30日之前，COI证书可以在TRACES中填写并打印后以纸质形式签发。该纸质证书应符合以下要求：◀

- (a) 在第18框中，应带有签发证书的认证部门或认证机构的授权人的亲笔签名和公章；
- (b) 应在与之相关的托运货物离开第三国出口国或原产国之前签发。

▼M2

1a. 通过对第5条第3段第一项的豁免，在2022年11月30日之前，位于乌克兰的认证部门或认证机构的被授权人如果没有配备合格的电子印章，可以在TRACES中制作并提交电子格式的COI证书，而不需要在其中的18号框中使用合格的电子印章。该证书应在其所涉及的托运货物离开乌克兰之前签发。

▼B

2.

▼M2

为豁免对第6条第3段的要求，在2022年11月30日前，应适用以下规定：



(a) 如果COI证书是根据本条第1款以纸质形式签发的，则该证书在TRACES中填写并打印后，应在边境监管站或自由流通放行点的23、25和30号框中酌情以主管当局授权人的手签在纸上背书；

(b) 如果COI证书是在TRACES中签发的并带有合格的电子印章，根据第5(3)条第一项的规定，该证书在TRACES中填写并打印后，可在纸上签上主管当局授权人在边境监管站或在自由流通放行点的手签，视情况在23、25和30号框中背书。

▼M1

(c) 如果按照第1a款的规定在TRACES中制作并提交电子格式的COI证书，该证书应在TRACES中加盖合格的电子印章，或在纸上加盖边境监管站或自由流通放行点的主管当局授权人的亲笔签名，在TRACES中填写并打印后，酌情在23、25和30号框中背书。

▼B

3. 监管当局、监管机构和主管当局应酌情在签发和认可COI证书的每个阶段核实纸质COI证书上的信息与在TRACES中填写的证书上的信息相一致。

如果纸质COI证书上没有填写COI证书第13框中提到的有关包装数量的信息或该证书第16和17框中的信息，或者这些信息与TRACES中填写的证书信息不同，主管当局在核查托运货物和认可证书时，应只考虑TRACES中填写的信息。

4. 第1段所述的纸质COI证书应在托运货物接受官方控制的入盟边境监管站提交给主管当局，或酌情提交给自由流通放行点的主管当局。该主管部门应将该纸质证书返还给进口商。

5. ►M2 做为对第6(6)条和第7(4)条的例外，在2022年11月30日之前，COI证书的摘要可以在TRACES中填写并打印后，用纸质的方式进行认可。该纸质证书摘要应符合以下要求：◀

(a) 在第12格中，应在纸上签上主管当局授权人的亲笔签名；

▼B

(b) 它应带有该批次收货人在第13框的亲笔签名。

第一分段(a)点提及的主管当局应将该证书的纸质摘要退还给提交者。

**第12条
废除**

(EC)No1235/2008条例被废止。

然而，该条例应继续适用于填写和认可2022年1月1日之前签发的未决COI证书和进口商在2022年1月1日之前提交的未决COI证书摘要，以及在COI证书或COI证书摘要中声明第一收货人或收货人的目的。

**第13条生
效和适用**

本条例应在其在《欧洲联盟官方公报》上公布后的第三天生效。

它应从2022年1月1日起适用。

本条例的全部内容具有约束力，并直接适用于所有成员国。

Translated by IBD Certifications

附件第
1部分
欧盟进口有机和转换产品的COI证书

1. 签发认证部门或认证机构	2. 根据欧洲议会和理事会的(EU)2018/848 条例的程序 ¹ 。 <input type="checkbox"/> 遵守（第46条）。 <input type="checkbox"/> 等效的第三国（第48条）。 <input type="checkbox"/> 等效的认证部门或认证机构 （第57条）；或 <input type="checkbox"/> 贸易协定下的等效性(第47条)。
3. COI证书参考编号	4. 产品的生产者或加工者
5. 出口商	6. 买入或卖出产品而不储存或实际处理该产 品的操作者
7. 认证部门或认证机构	8. 原产国
9. 出口国	10. 边境监管站/自由流通的释放点
11.目的地国家	12.进口商
13.产品说明	
有机或转换	CN代 贸易名称 类别 件数 批号 净重 码
14.集装箱编号	15.密封号
16.总毛重	
17. 运输工具	
方式	
识别	
国际运输文件	

(1) 2018年5月30日欧洲议会和理事会关于有机生产和有机产品标签的法规(EU)2018/848，废除理事会法规(EC)No834/2007(OJL150,2018年6月14日，p.1)。

18. 签发方框1所述证书的认证部门或认证机构的声明

兹证明本证书是根据欧盟授权法规(EU)2021/1698¹的合规性(法规(EU)2018/848第46条)或欧盟授权法规(EU)2021/1342²的等效性(法规(EU)2018/848第47、48或57条)要求签发的, 并且

上述指定的产品符合法规(EU)2018/848的要求

日期

被授权人的姓名和签名/合格的电子印章签发认证机构或认证机构的印章

19. 负责托运的操作者

20. 事先通知

日期

时间

21. 转让给:

22. 控制点详情

23. 特殊的海关程序

海关仓库 ☐

运进加工 ☐

海关程序负责操作者的名称和地址:

对海关程序负责操作者进行认证的监管当局或认证机构:

☐ 在海关特殊程序前对货物进行核实

附加信息:

主管当局和成员国:

日期:

被授权人的姓名和签名

海关程序的报关单参考号

(2) 2021年7月13日欧盟委员会授权法规(EU)2021/1698补充法规(EU)2018/848, 对有能力对第三国认证的有机经营者和有机产品实施控制的认证部门和认证机构的认可提出程序性要求, 并对其监管规则、控制和这些认证部门和认证机构将实施的其他行动(OJL336, 23.9.2021,p.7)。

(3) 2021年5月27日委员会授权法规(EU)2021/1342补充了欧洲议会和理事会法规(EU)2018/848, 其中规定了第三国、监管当局和监管机构为监督其根据进口有机产品的欧盟法规(EC)No834/2007第33(2)和(3)条发出的信息, 以及在实施该监管过程中采取的措施(OJL292,16.8.2021,p.20)。

▼B

24. 欧盟内第一收货人

25. 相关主管部门的控制

文件检查

- ☐ 满意
- ☐ 不满意

为识别检查及实物检查选择

- ☐ 是
- ☐ 否

主管当局和成员国:

日期:

授权人姓名及签署/合格电子印章

► **C126.** 对于从边境监管站到监管点的转移 ◀

27. 控制点详情

- ☐ 是 ☐ 否

► **C128.** 从边境监管站到监管点的运输方式 ◀

29. 识别检查及实物检查

识别检查

- ☐ 满意
- ☐ 不满意

实物检查

- ☐ 满意
- ☐ 不满意

实验室试验 ☐ 是 ☐ 否试验结果 ☐ 满意 ☐ 不满意

30. 相关主管部门的决定

- ☐ 作为有机产品被放行;
- ☐ 作为转换产品的放行;
- ☐ 作为非有机产品放行;
- ☐ 这批货物不能放行, 不能自由流通;
- ☐ 部分托运货物可以自由流通。

附加信息：

边境监管站/控制点/自由流通的释放点和成员国的当局：

日期：

被授权人的姓名和签名/合格的电子印章

31.第一收货人声明

这是为了确认在接收产品时，包装或容器以及相关的COI证书：

- ☐ 符合条例(EU)2018/848号附件3第6点；或
- ☐ 不符合条例(EU)2018/848号附件3第6点

被授权人的姓名和签名

日期：

第2部分 COI证书模板填写说明

方框1至18必须由第三国的相关认证机构或控制机关填写。第三国的相关认证部门或认证机构填写。

方框1：根据(EU)2018/848条例第46条或第57条提及的监管机构或认证机构，或该条例第47或48条提及的第三国主管当局指定的监管机构或认证机构的名称、地址和代码。该认证部门或认证机构也填写方框2至18。

方框2：本框表示(EU)2018/848号法规中与本证书的签发和使用有关的规定；指出相关规定。

方框3：电子贸易监管和专家系统（TRACES）自动分配的证书编号。

方框4：在框8中提到的第三国生产或加工产品的经营者的名称和地址。

方框5：从方框9中提到的国家出口产品的经营者的名称和地址。出口者是指根据(EU)2018/848条例附件三第6点，对方框13中提及的产品进行(EU)2018/848条例第3条第(44)点定义的准备工作的最后一项操作，并将产品密封在适当的包装或容器中。

方框6:如果适用,请填写一个或多个购买或销售产品而不储存或实际处理产品的经营者的名称和地址。

方框7: 监测产品的生产或加工是否符合框8所述国家的有机生产规则的认证机构或当局名称和地址。

方框8: 原产国是指生产/种植或加工产品的国家。

方框9: 出口国是指产品为制备目的接受了(EU)2018/848号法规第3条第(44)点规定的最后一次操作并密封在适当的包装或容器中的国家。

方框10: 如果是根据(EU)No2018/848条例第45(5)条在边境监管站接受官方控制的托运货物,说明TRACES分配给首次抵达欧盟的边境监管站的名称和独特的字母数字代码,根据委员会委托条例(EU)2021/2306¹进行官方控制。

如果是根据委员会授权条例(EU)2021/2305第3条²免除边境监管站官方控制的托运货物,请酌情说明TRACES分配给自由流通进入欧盟的放行点的名称和唯一字母数字代码,该放行点根据委员会授权条例(EU)2021/2306第6(1)条执行官方控制。本框中的信息可由进口商或其代表在托运货物抵达边境监管站或自由流通放行点之前酌情更新。

方框11: 目的地国是指欧盟内第一个收货人的国家。

方框12: 根据欧盟委员会授权条例(EU)2015/2446第1条第(18)点³的规定,进口商(根据欧盟委员会实施条例(EU)2021/2307第2条第(1)点⁴的规定)的名称、地址和经济运营者登记和识别(EORI)号码,该进口商自行或通过代表提交托运货物供自由流通释放。

(4) 2021年10月21日的委员会授权法规(EU)No2021/2306补充了欧洲议会和理事会法规(EU)2018/848,对拟进口到欧盟的有机产品和转化产品的装运和COI证书进行官方控制的规则(OJL461,27.12.2021, p.13)。

(5) 2021年10月21日的委员会授权法规(EU)2021/2305补充欧洲议会和理事会法规(EU)2017/625,以规定有机产品和转化过程产品在边境监管站、此类产品的官方监管地点豁免官方监管的情况和条件,并修订委员会授权法规(EU)2019/2123和(EU)No2019/2124(OJL461,27.12.2021, p.5)。

(6) 2015年7月28日委员会授权法规(EU)2015/2446补充欧洲议会和理事会关于《欧盟海关法典》某些条款的详细规则的法规(EU)No952/2013(OJL343,29.12.2015, p.1)。

(7) 欧盟委员会实施条例(EU)2021年10月21日2021/2307规定了拟进口欧盟的有机产品和转化中产品所需的文件和通知(OJL461,27.12.2021,p.30)。

▼B

方框13: 产品说明, 包括:

- 产品是否为有机产品或转换产品的说明;
- 理事会条例 (EEC) No2658/87¹²中提及的有关产品的 联合命名 法 (CN) 代码 (可能的话为8位数);
- 商品名称;
- 根据委员会实施条例(EU)2021/1378号附件II的产品类别¹³;
- 包装数量 (盒、箱、袋、桶等的数量);
- 批量编号; 以及
- 净重。

方框14: 集装箱编号: 可选。

方框15: 封条编号: 可选。

方框16: 总毛重, 以适当的单位 (公斤、升等) 表示。

方框17: 从原产国到产品抵达边检站或自由流通的放行点, 用于核查托运货物和签注COI证书的运输方式。

运输方式: 飞机、船舶、铁路、公路车辆、其他。

运输工具的识别: 对于飞机, 填写航班号; 对于船只, 填写船名; 对于铁路, 填写火车识别号和车号; 对于公路运输, 填写登记号牌和拖车号牌 (适用时)。

如果是渡轮, 请注明船舶和公路车辆, 并注明公路车辆和预定渡轮的标识。

方框18: 认证部门或签发证书的认证机构的声明。选择适当的委员会授权条例。只有在2022年6月30日之前, 根据(EU)2021/2306号授权条例第11(1)条, 以纸质形式签发的COI证书才需要授权人的亲笔签名和印章。

方框19: 根据(EU)2015/2446号授权条例第1条第 (18) 点的规定, 负责托运货物的经营者的姓名、地址和EORI号码, 根据(EU)2021/2307号实施条例第2条第 (2) 点的规定。如果负责该批货物的经营者与该进口商不同, 则该方框必须由方框12中的进口商填写。

方框20: 如果托运的产品打算作为有机产品或转换产品投放到欧盟市场, 根据(EU)2018/848条例第45 (5) 条的规定, 在边境监管站接受官方监管, 请注明预计抵达边境监管站的日期和时间。

如果是根据委员会授权条例(EU)2021/2305免除边境监管站官方控制的产品托运, 请说明根据该条例释放自由流通的估计抵达日期和时间。

(8) 1987年7月23日关于关税和统计术语以及共同关税的第2658/87号理事会条例 (OJL256,9.7.1987, p.1)。

(9) 委员会实施法规(EU)2021/1378, 制定有关向涉及进口有机产品和转化产品的第三国经营者、经营者团体和出口商颁发证书的某些规则, 并根据欧洲议会和理事会的法规(EU)2018/848建立认可的监管当局和监管机构名单 (OJL297,20.8.2021,p.24)。

▼B

方框21: 由进口商填写,或在适当情况下由负责该批货物的经营者填写,以便在该批货物被边境监管站的主管当局选中进行身份和实物检查时,请求将产品转移到欧盟的一个监管点进行进一步官方控制。本框仅适用于根据(EU)2018/848条例第45(5)条在边境监管站接受官方控制的产品。

方框22: 说明如果边境监管站的主管当局选择对托运货物进行身份和实物检查,则产品将被转移到该成员国的监管点的名称。由进口商填写,或在适当情况下由负责托运货物的经营者填写。本框仅适用于根据(EU)2018/848条例第45(5)条在边境监管站接受官方控制的产品。

方框23: 本框必须由相关主管部门和进口商填写。

如果是在边境监管站接受官方控制的产品,本框必须由边境监管站的主管当局填写。

根据(EU)2021/2306号授权条例第11(2)条的规定,在2022年6月30日前,如果是纸质背书的COI证书,则需要被授权人的亲笔签名。

方框24: 欧盟内第一收货人的名称和地址。本框必须由进口商填写。

方框25: 本框必须由主管当局在按照委托条例(EU)2021/2306第6条进行文件检查后填写。如果文件检查不满意,必须填写第30框。

该当局必须说明是否选择对该货物进行身份和实物检查。

只有在主管部门与第30框中指出的主管部门不同的情况下,才需要被授权人/合格电子印章的签名。只有在2022年6月30日之前,根据授权条例(EU)2021/2306第11条第2款的规定,在纸质背书的COI证书上,才需要被授权人的亲笔签名。

方框26: 由边境监管站的主管部门填写,如果该货物被选中进行身份和实物检查,以及如果该货物可以接受转移到监管点进行进一步的官方控制。本框仅适用于根据(EU)2018/848条例第45(5)条在边境监管站接受官方控制的产品。

方框27: 在转移到控制点的情况下,指出要求转移到其进行身份和实物检查的成员控制点的名称、其联系方式以及TRACES分配给该控制点的唯一字母数字代码。由边境监管站的主管部门填写。本框仅适用于根据(EU)2018/848条例第45(5)条在边境监管站接受官方控制的产品。

方框28: 请参见方框17的指导。如果托运货物被转移到控制点进行身份和实物检查,则必须填写此框。

方框29: 如果产品被选中进行身份和实物检查,本框必须由主管部门填写。

方框30: 本框必须由主管部门填写,如果适用的话,必须在委托条例(EU)2021/2306第7(1)条提及的准备工作之后,并且在所有情况下,在按照该条例第6(1)和(2)条对托运货物进行核查之后。

▼B

主管当局必须选择适当的选项，如有必要，可添加任何认为相关的补充信息。特别是，如果选择了"该批货物不能自由流通"或"该批货物的一部分可以自由流通"的选项，必须在"附加信息"中提供相关信息。

如果是在边境监管站接受官方监管的产品，此框必须由边境监管站的主管部门填写。如果托运货物被转移到控制点进行身份和实物检查，如委托条例(EU)2021/2306的第6条所述，此框必须由该控制点的主管部门填写。

在"边境控制站/控制点/自由流通释放点的主管部门"下，酌情填写相关主管部门的名称。

根据(EU)2021/2306号授权条例第11(2)条，只有在2022年6月30日前以纸质形式背书的COI证书，才需要被授权人的亲笔签名。

方框31：本框必须由第一个收货人在产品释放用于自由流通后的接收处填写，在进行(EU)2018/848条例附件3第6点规定的检查后选择一个选项。

根据(EU)2021/2306号授权条例第11(2)条，在2022年6月30日前，纸质背书的COI证书需要第一收货人的亲笔签名。

Translated by IBD Certifications