



АКРЕДИТАЦИОНО ТЕЛО СРБИЈЕ

АТС-УП26

**УПУТСТВО ЗА АКРЕДИТАЦИЈУ СЕРТИФИКАЦИОНИХ
ТЕЛА ЗА СЕРТИФИКАЦИЈУ ПРОИЗВОДА У ОБЛАСТИ
ОРГАНСКЕ ПРОИЗВОДЊЕ**

Овај документ је важећи и без потписа особа које су преиспитале и одобриле документ.

1. ПРЕДМЕТ И ПОДРУЧЈЕ ПРИМЕНЕ

У овом документу су дати критеријуми за акредитацију и смернице за оцењивање тела за оцењивање усаглашености која спроводе сертификацију производа у области органске производње у складу са референтним документима и мерама контроле који су у складу са регулативом ЕУ (регулисано чланом 45 (i) и чланом 46 Уредбе ЕУ - Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council of 30 May 2018 on organic production and labelling of organic products and repealing Council Regulation (EC) No 834/2007).

2. РЕФЕРЕНТНА ДОКУМЕНТА, ТЕРМИНИ И ДЕФИНИЦИЈЕ, СКРАЋЕНИЦЕ

Референтна документа:

- SRPS ISO/IEC 17011:2018, Оцењивање усаглашености - Општи захтеви за акредитациона тела која акредитују тела за оцењивање усаглашености;
- SRPS EN ISO/IEC 17065:2016, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која сертификају производе, процесе и услуге;
- EA-2/13 M:2019 - EA Cross Border Accreditation Policy and Procedure for Cross Border Cooperation between EA Members;
- EA-3/12 M:2022- EA Policy for the Accreditation of Organic Production Certification;
- Закон о органској производњи („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 17/19 - др. закон) (у даљем тексту Закон);
- Правилник о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Сл. гласник РС“ бр. 95/20, 24/21) (у даљем тексту Правилник);
- Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council of 30 May 2018 on organic production and labelling of organic products and repealing Council Regulation (EC) No 834/2007, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX:32018R0848>;
- Regulation (EU) 2021/1697 of the European Parliament and of the Council of 13 July 2021 amending Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council as regards the criteria for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on organic products in third countries, and for the withdrawal of their recognition, https://eur-lex.europa.eu/eli/reg_del/2021/1697/oj;
- Regulation (EU) 2021/1698 of the European Parliament and of the Council of 13 July 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies, https://eur-lex.europa.eu/eli/reg_del/2021/1698/oj;
- Regulation (EU) 2021/1342 of the European Parliament and of the Council of 27 May 2021 supplementing Regulation (EU) 2018/848 of the European Parliament and of the Council with rules on the information to be sent by third countries and by control authorities and control bodies for the purpose of supervision of their recognition under Article 33(2) and (3) of Council Regulation (EC) No 834/2007 for imported organic products and the measures to be taken in the exercise of that supervision, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A32021R1342&qid=1679569205046>;
- Codex Alimentarius CAC/GL 32 Guidelines for the Production, Processing, Labelling and Marketing of Organically Produced Foods;
- IAF MD 12:2023 Accreditation Assessment of Conformity Assessment Bodies with Activities in Multiple Countries;
- АТЦ-УП02 Смернице за исказивање обима акредитације тела за оцењивање усаглашености;
- АТЦ-УП38 Одређивање локација, броја дана оцењивања и потребних осведочења при оцењивању ТООУ;
- АТЦ-ПР02 Избор и праћење перформанси лица која учествују у процесу акредитације;
- АТЦ-ПР11 Акредитација тела за оцењивање усаглашености;
- АТЦ-ПР12 Оцењивање тела за оцењивање усаглашености.

Термини и дефиниције:

Термини који се користе за потребе овог документа су дефинисани у наведеним референтним документима.

Контролна организација	Независно тело које се бави сертификацијом у области органске производње у складу са одредбама Закона и Правилника у области органске производње и како је дефинисано у тачки (56) члана 3. Уредбе ЕУ 2018/848 тј. овлашћено тело признато од стране Европске комисије (ЕК) или земље трећег света за потребе спровођења контрола у земљама трећег света у сврху увоза органских производа и производа из прелазног периода – конверзије (сертификационо тело за сертификацију производа (СТСП) према дефиницији стандарда SRPS ISO/IEC 17000 и SRPS ISO/IEC 17065)
Произвођач (оператор)	Клијент контролне организације (сертификационог тела)
Контролна посета - Осведочење	Активност коју спроводи акредитационо тело и која представља проверу рада сертификационог тела у просторијама/на поседу клијента. Посету релизује тим сертификационог тела или представници сертификационог тела који су предмет оцењивања. Том приликом представници акредитационог тела не треба да постављају директна питања клијенту сертификационог тела, изузев у случају када је постигнут договор уважавајући све стране. Свакако, посета просторија/поседа клијента сертификационог тела од стране представника акредитационог тела може бити неопходна
Локација	Место на коме акредитована контролна организација (сертификационо тело) доноси одлуке о сертификацији (као што је дефинисано тачком 7.6 SRPS ISO/IEC 17065)
Критични налази	Налази који угрожавају поузданост резултата сертификације производа или способност сертификационог тела да одржи ниво квалитета услуга сертификације
Еквивалентност	Способност одређених система сертификације и контролисања да испуне исте циљеве и принципе стандарда производње и контролних мера садржаних у <u>деловима III, IV и V Уредбе Савета (ЕЗ) бр. 2018/848</u> примењујући правила која ће осигурати исти ниво усаглашености
Треће земље	Државе које нису чланице Европске Уније (ЕУ)
OFIS	Organic Farming Information System (http://ec.europa.eu/agriculture/ofis_public/).

Скраћенице:

ТОУ - Тело за оцењивање усаглашености

СТСП - Сертификационо тело за сертификацију производа

ЕК – Европска комисија

3. ОПШТЕ

3.0 Критеријуми компетентности тима за оцењивање

Тим за оцењивање АТС, осим испуњавања критеријума прописаних у процедури *Избор и праћење перформанси лица која учествују у процесу акредитације АТС-ПР02*, треба да испуњава и следеће:

- да технички оцењивачи и експерти АТС имају завршен факултет који одговара области (категорији) производа из обима акредитације (нпр. дипломирани инжењер пољопривреде, инжењер прехранбене технологије, доктор ветеринарске медицине и сл.);
- да технички оцењивачи и експерти АТС имају најмање две године радног искуства у органском сектору;
- да технички оцењивачи и експерти АТС поседују, поред одговарајућег знања о захтевима и практичној примени Закона о органској производњи („Сл. гласник РС— бр. 30/10 и 17/19), Правилника о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Сл. гласник РС— бр. 95/20 и 24/21) имају и знање о захтевима и примени Уредбе ЕУ 2018/848 и њених пратећих аката;

- да технички оцењивачи и експерти АТС имају одговарајуће знање о смерницама Codex Alimentarius SAC/GL 32 као и доказе у виду записа о стеченим искуствима из ове области;

Почетна и континуирана обука за оцењиваче и експерте мора обухватити примену специфичних захтева система менаџмента према стандарду SRPS ISO/IEC 17065 у области сертификације производа из органске производње, као на пр. размена искуства акредитације СТСП у области сертификације производа, укључујући искуства у контролисању групе произвођача (органска групна производња), контролисање мас-баланса производа, следивост производа и остало везано за обим акредитације у области органске производње.

4. ОЦЕЊИВАЊЕ СЕРТИФИКАЦИОНИХ ТЕЛА КОЈА СПРОВОДЕ СЕРТИФИКАЦИЈУ У ОБЛАСТИ ОРГАНСКЕ ПРОИЗВОДЊЕ У СКЛАДУ СА ПРОПИСИМА РЕПУБЛИКЕ СРБИЈЕ

Приликом оцењивања сертификационих тела које спроводе сертификацију у области органске производње према домаћем законодавству, АТС узима у обзир следећу регулативу:

- Закон о органској производњи („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 17/19 - др.закон.);
- Правилник о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Сл. гласник РС“ бр. 95/20, 24/21).

4.1 Подношење пријаве за акредитацију

Пријава за акредитацију се подноси попуњавањем обрасца АТС-ПР11-001 и прилагањем свих докумената који се пријавом захтевају, а што укључује и следеће: опис организације СТСП; комплетну листу локација, уз навођење за сваку локацију активности сертификације које су спроведене и обухваћене земље; стандардне процедуре контроле; преглед одговорности особља; списак квалификованих инспектора по категорији производа; списак особа које доносе одлуку о сертификацији за сваку пријављену категорију производа

Следећа документа морају да буду расположива на локацији оцењивања и доступна на захтев:

- последњи извештај интерне провере, програм интерне провере и последње преиспитивање од стране руководства;
- CV контролора и особља које је укључено у поступак сертификације;
- изјаве о одсуству сукоба интереса за целокупно особље;
- ажурни записи о обукама из којих се може за сваку особу јасно видети: врста обуке, датуми време трајања обуке, потврде о успешно завршеним обукама за особље у сертификационом телу;
- ажурну анализу ризика произвођача у складу са Правилником о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Сл. гласник РС“ бр. 95/20, 24/21) и план сертификационих активности сертификационог тела за наредних 6 месеци.

4.2 Исказивање обима акредитације

Тражени обим акредитације се исказује у складу са *Смерницама за исказивање обима акредитације тела за оцењивање усаглашености АТС-УП02*.

У Обиму акредитације морају бити наведене категорије производа како је наведено у Закону о органској производњи („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 17/19) и Правилнику о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Сл. гласник РС“ бр. 95/20, 24/21).

Пример исказивања обима акредитације дат је у табели испод.

Локација: место, адреса		
Р.бр.	Производ/Група производа	Референтна документа
С-09 Органска производња		
1.	Органска производња: органска биљна производња, укључујући сакупљање дивљег биља из природних станишта, органско семе, расад и садни материјал;	Закон о органској производњи („Службени гласник РС“ бр.30/10, 17/19 -др.закон)
2.	Органска производња: органско сточарство и органски сточарски производи;	
3.	Прерада органских производа: органска храна, органска производња из сектора вина органска сточна храна као и органски производи исте врсте из увоза;	Правилник о контроли и сертификацији у органској производњи и методама органске производње („Службени гласник РС“ бр. 95/20, 24/21)
4.	Органска производња: аквакултуре;	
5.	Органска производња: квасци који се користе као храна и храна за животиње;	
6.	Органска групна производња;	

Уколико постоје ограничења у спровођењу сертификације у оквиру категорије односно групе производа иста се наводе у обиму акредитације.

4.3 Почетно / поновно оцењивање и надзорно оцењивање

За почетну акредитацију/обнављање акредитације АТС неће доделити акредитацију пре него што реализује најмање следећа оцењивања: оцењивање седишта СТСП, оцењивање у канцеларијама на свакој критичној локацији и најмање једно осведочење за сваку пријављену област (категорију производа).

Почетно и поновно оцењивање укључују:

- преглед документације;
- оцењивање у седишту СТСП и на свакој локацији СТСП;
- најмање једно адекватно/репрезентативно осведочење за сваку пријављену област (категорију производа).

Надзорна оцењивања у циклусу акредитације се спроводе годишње, у складу са програмом оцењивања (АТС-PR11-О10) на планираним локацијама и према планираним осведочењима.

4.4 Оцењивање локација и трајање оцењивања на локацији

Број дана оцењивања (оцењивач дана) одређује се на основу групе производа који су предмет сертификације, а у складу са упутством *Одређивање локација, броја дана оцењивања и потребних осведочења при оцењивању ТОВ АТС-УП38* и према критеријумима наведеним у табелама А и Б. На основу анализе ризика АТС одређује број локација које ће бити предмет оцењивања, узимајући у обзир и следеће факторе:

- резултат стеченог искуства током оцењивања локација у оквиру претходног циклуса акредитације;
- претходно оцењивање локације;
- број земаља које локација покрива сертификацијом (*када СТСП обавља активности у иностранству, АТС ће примењивати критеријуме дате у документу IAF MD 12*);
- нерегуларности које су регистроване у бази података ofis-a и прослеђене од стране надлежног компетентног органа (Министарство)
- број сертификата које издаје СТСП;

Табела А, омогућава да се утврди фактор ризика за оцењивање на локацији.

Табела Б, приказује минимум број дана оцењивања (оцењивач дана) за свако оцењивање засновано на датој оцени фактора ризика (резултат табеле А) и потребном минималном броју прегледаних фајлова произвођача по СТСП.

Табела А – Израчунавање фактора ризика за оцењивање на локацији

	Ниво ризика			Резултат
	Низак (резултат = 1)	Средњи (резултат = 2)	Висок (резултат = 3)	
Присутност / Постојање критичног налаза на претходном оцењивању	не	/	да	
Групна сертификација	не	/	да	
Број локација	1	2 - 5	>5	
Број категорија производа	1 - 2	3 - 4	>4	
Број обухваћених држава чланица	1 - 2	3 - 4	>4	
Број сертификованих оператора	<1000	1001 -6000	>6000	
			Укупан резултат ризика	

- време за проверу једног предмета клијента је у просеку 0,25 дана (оцењивач дана);
- време за проверу СТСП, у погледу тачака 4, 5, 6.2.2 и 8. стандарда ISO/IEC 17065 ако је оцењено само за органску производњу у просеку је 2 оцењивач дана.

Табела Б - Минимално трајање оцењивања на локацији

Рачунање (д) (оцењивач дана)			
Укупан резултат ризика, резултат табеле А	6-9	10-15	16-18
Број предмета (фајлова) произвођача за проверу (А)	4	6	8
Укупно трајање само за шему ОП = (А) x 0,25д + 2д	3	3,5	4
Укупно трајање за ОП ако су примењене друге шеме = (А) x 0,25д + 1д	2	2,5	3

У случају комбиновања са другом сертификационом шемом, минимални број оцењивач дана које произлази из табеле Б, додаје се израчунатом трајању оцењивања за другу шему.

Минималан број оцењивач дана неопходан за трајање надзорног оцењивања мора бити најмање 50% од најмањег израчунатог броја дана на основу калкулације проистекле из табела А и Б.

Трајање оцењивања на једној локацији не сме бити мања од половине оцењивач дана, који ће се додати трајању оцењивања на локацији, као што је дефинисано у табелама А и Б.

4.5 Осведочења

4.5.1 Број осведочења

Приликом почетног или поновног оцењивања АТС мора да обави минимум:

- једно осведочење за сваку категорију производа;
- једно осведочење СТСП у вези контроле и сертификације групе произвођача (произвођачи кооперанти), уколико СТСП има пријављену такву врсту активности;

У изузетним случајевима, осведочење може да се одложи као услов за акредитацију уколико се ове активности односе на процес овлашћења контролне организације од стране компетентног државног органа (Министарства);

Уколико је произвођач сертификован за неколико различитих група производа од стране СТСП, може се вршити комбиновање осведочења.

Током надзорних оцењивања, у циклусу акредитације, АТС ће реализовати најмање:

- а) једно осведочење за сваку категорију производа;
- б) једно осведочење СТСП у вези контроле и сертификације групе произвођача (групне производње);

Додатни број осведочења, утврђен на основу анализе ризика који се заснивају на следећим факторима:

- број контролора СТСП;
- број произвођача контролисаних од стране СТСП;
- врсте производње/делатности произвођача укључених у органску производњу,
- броја обављених контрола од стране компетентног тела (Министарства)
- нерегуларности које се тичу рада СТСП;
- броја групних сертификација (произвођачи кооперанти) и величина истих;
- критични налази који се односе на рад СТСП или посебно уочени у раду код појединих контролора;
- СТСП је признато од стране ЕУ по принципу еквивалентности за рад у СТСП.

4.5.2 Критеријуми за избор контролора и оператора који ће бити осведочени

Приликом одабира контролора и произвођача, који ће бити предмет осведочења, АТС ће водити рачуна да се осведочења реализују код произвођача са процењеним већим ризиком од појаве неусаглашености са правилима органске производње. Како би утврдили који произвођачи су са већим ризиком, АТС разматра следеће факторе:

- а) сложеност активности које произвођачи обављају;
- б) укључивање трговаца или посредника за извоз или увоз органских производа;
- ц) величина организоване групе произвођача (произвођачи кооперанти);
- ф) укупна запремина/количина сертифицираних производа за посматраног произвођача;
- г) одступања која је одобрио компетентни орган (нпр.: ретроактивно признавање периода конверзије);
- х) број претходних неусаглашености СТСП;
- и) резултати контрола обављених од стране компетентног тела (Министарства);
- ј) резултати претходних осведочења.

Избегава се понављање осведочења код истог произвођача/са истим контролором, осим уколико не постоје значајни ризици или специфичне/одређене индикације за тог произвођача или контролора.

Уколико се због ограниченог броја сертифицираних произвођача или доступности контролора, понови осведочење то се мора навести у Извештају о оцењивању.

АТС мора да размотри претходне резултате осведочења како би утврдило своју стратегију оцењивања.

4.6 Оцењивање у сврху проширења обима акредитације

Оцењивање у сврху проширења обима акредитације може да подразумева проширење обима акредитације за нову категорију или групу производа за сертификацију у области органске производње у складу са референтним документима и мерама контроле који су усклађени са регулативом.

Оцењивање у сврху проширења обима акредитације укључује:

- преглед документације за тражено проширење обима акредитације;;
- оцењивање у седишту СТСП и на свакој локацији СТСП на којој се обављају послови везани за тражено проширење обима акредитације;
- адекватно осведочење у послове контролисања за сваку категорију односно групу производа за коју је СТСП тражила проширење обима акредитације.

При оцењивању у сврху проширења обима акредитације за нову област (категорију) производа потребно је да АТС оцени да ли контролори СТСП имају потребне квалификације за тражени обим проширења акредитације.

Ако СТСП поднесе пријаву за акредитацију нове локације, АТС мора да изврши преглед документације да би се одредило да ли локација на којој се обављају послови везани за тражено проширење, мора да буде оцењена на лицу места, на основу анализе ризика и, ако је потребно, осведочена за послове сертификације.

4.7 Оцењивања у циклусу акредитације (надзорна оцењивања)

Надзорно оцењивање укључује:

- оцењивање у седишту СТСП и у појединим критичним локацијама у складу са процедурама АТС-а (избор зависи од програма оцењивања, резултата претходних оцењивања, додатних информација и сл.);
- адекватно осведочење у послове контролисања за категорију или групу производа које одабере АТС, а у складу са тачком 4.5. Неопходно је минимално се осведочити у току циклуса акредитације у оцењивања сваке категорије или групе производа који су предмет сертификације.

Укупан број дана оцењивања је могуће повећати узимајући у обзир критеријуме дате утабелама А и Б.

Свака критична локација треба да буде оцењена најмање још једном током циклуса акредитације. Минимални број дана неопходан за реализацију надзорног оцењивања мора бити најмање 50% од броја дана потребан за реализацију почетног оцењивања.

4.8 Размена информација између акредитационог тела и компетентног тела и власника сертификационе шеме

Компетентно тело односно надлежно министарство које је власник шеме за сертификацију у области органске производње по домаћој регулативи, може АТС-у дати одређене информације или захтеве који се односе на оцењивање СТСП која се баве контролом у области органске производње. Такође, АТС узима у обзир резултате надзора које спроводи компетентно тело или неко друго акредитационо тело за потребе утврђивања/потврђивања статуса акредитације.

Уколико Акредитационо тело Србије донесе одлуку о укидању или суспензији акредитације, оно ће о томе, у што краћем року, обавестити компетентно тело, обзиром да суспендовано тело за оцењивање усаглашености нема право да издаје сертификате који се односе на органску производњу док траје суспензија, као и престанак издавања сертификате који се односе на органску производњу у случају укидања акредитације.

5. ПОСЕБНИ ЗАХТЕВИ КОЈЕ ПРИМЕЊЕУЈЕ АТС КАДА ОЦЕЊУЈЕ СЕРТИФИКАЦИОНА ТЕЛА ЗА ЊИХОВЕ АКТИВНОСТИ У ТРЕЋИМ ЗЕМЉАМА

Регулатива ЕУ у области органске производње (Legislation for the organics sector) доступна је на web адреси: https://agriculture.ec.europa.eu/farming/organic-farming/legislation_en.

Уредбом ЕУ 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа више није препозната опција овлашћивања контролних организација које спроводе поступке контроле и издавања сертификата у трећим земљама у области органске производње у складу са референтним документима и мерама контроле који су еквивалентни са ЕУ регулативом („*equivalence approach*“), те ће се у складу са Уредбом ЕУ 2018/848 спроводити овлашћивање контролних организација за поступке контроле и издавања сертификата у трећим земљама према захтевима дефинисаним у ЕУ прописима („*compliance approach*“). Током прелазног периода између „*Equivalence*“ и „*Compliance*“ приступа, сва сертификациона тела која су акредитована за сертификацију производа и која спроводе поступке контроле и издавања сертификата у трећим земљама у области органске производње у складу са референтним документима и мерама контроле који су еквивалентни са ЕУ регулативом према члану 33 став 3 Уредбе Савета (ЕЗ) 834/2007, могу да доставе пријаву сходно којој ће се спровести оцењивање у сврху преласка на акредитацију, у складу са опцијом признавања по принципу усклађености („*compliance approach*“) са регулативом ЕУ (регулисано чл. 45. и чл. 46 Уредбе (ЕУ) 2018/848) односно потврдити испуњеност захтева прописаним Уредбом (ЕУ) 2018/848.

При оцењивању СТСП која спроводе сертификацију органске производње у земљама ван ЕУ, морају се узети у обзир и захтеви следећих докумената:

- Уредба ЕУ 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа Европског парламента и савета од 30 маја 2018. године која замењује Уредбу Савета (ЕЗ) бр. 834/2007;
- Уредба (ЕУ) 2021/1697 о измени Уредбе (ЕЗ) 2018/848 о критеријумима за признавање контролних органа и контролних тела надлежних за вршење контрола органских производа и о повлачењу њихових признање;
- Уредба (ЕУ) 2021/1698 којом се Уредба (ЕУ) 2018/848 допуњава процедуралним захтевима за признавање контролних тела надлежних да спроводе контроле над оператерима и и члановима групне сертификације у трећим земљама, као и са правилима о њиховом надзору и контролама и другим радњама које ће обављати ти контролни органи и контролни органи Европске Уније;
- Уредба (ЕУ) 2021/1342 која допуњава правила о информацијама које треба да шаљу треће земље/контролна тела/контролне установе у сврху надзора и њиховог признавања према члану 33(2) и (3) Уредбе (ЕЗ) бр. 834/2007 за увезене органске производе и мере које треба предузети при спровођењу тих надзора;
- Остала примењива документација коју је објавила Европска комисија у вези са Уредбом ЕУ 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа;
- Придružене делегиране и имплементирани акте који се односе на Уредбу ЕУ 2018/848 и нарочито на њене накнадне измене;
- Codex Alimentarius CAC/GL 32- 1999 Водич за производњу, прераду, обележавање и маркетинг различитих врста органски произведене хране.

5.1 Подношење пријаве за акредитацију

Пријава за акредитацију се подноси попуњавањем обрасца АТС-ПР11-001 и прилагањем свих докумената који се пријавом захтевају (како је наведено у делу 4.1 овог упутства) и додатно прилагањем докумената која се специфично захтевају за сертификациона тела у области органске производње за акредитацију у складу са референтним документима на основу којих СТСП аплицирају да су усклађени са ЕУ регулативом.

Такође, следећа документа треба да буду расположива:

- стандардни поступци контроле и сертификације који се спроводе за све активности у земљи трећег света или документа захтевана у техничком досијеу (члан 46.4 Уредбе ЕУ 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа) од стране ЕУ;
- ажурирана листа земаља обухваћених пријавом, са проценом броја произвођача за сваку категорију производа и активностима у земљи трећег света;

СТСП је дужно да осигура да референтни документи буду ажурни и да обухватају све категорије производа за које се СТСП пријавило у сврху признавање да спроводе контроле над клијентима и члановима организоване групне сертификације у трећим земљама, као и са правилима о њиховом надзору и контролама и другим радњама које ће обављати ти контролни органи и контролни органи ЕУ;

5.2 Исказивање обима акредитације

Обим акредитације мора да буде дефинисан према категоријама производа, како је дефинисано у Уредби (ЕУ) 2018/848 о органској производњи и обележавању органских производа

Location: place, address		
C-09 Organic production		
No	Scope concerning organic certifications in third countries Products (Regulation (EU) 2018/848, Art 35 (7))	Accreditation scheme vs certification scheme
1.	<p>(a) unprocessed plants and plant products, including seeds and other plant reproductive material;</p> <p>(b) livestock and unprocessed livestock products;</p> <p>(c) algae and unprocessed aquaculture products;</p> <p>(d) processed agricultural products, including aquaculture products, for use as food;</p> <p>(e) feed;</p> <p>(f) wine;</p> <p>(g) other products listed in Annex I to Regulation (EU) No 2018/848 or not covered by the previous categories [flexible scope possible in line with EA-2/15 and NAB policy]</p> <p>Option : Group of operators</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Regulation (EU) No 2018/848 on organic production and labelling of organic products and its implementation regulations; recognition according to Art 46 and Associated delegated acts and implementing acts - Regulation (EU) 2021/1698 with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies - Other applicable documentation published by the European Commission regarding Regulation (EU) 2018/848; - Codex Alimentarius CAC/GL 32 Guidelines for the Production, Processing, Labelling and Marketing of Organically Produced Foods. + CB Standard control procedures List of countries [countries covered can be covered by flexible scope in line with EA-2/15 and NAB policy]
2.	<p>(a) unprocessed plants and plant products, including seeds and other plant reproductive material;</p> <p>(b) livestock and unprocessed livestock products;</p> <p>(c) algae and unprocessed aquaculture products;</p> <p>(d) processed agricultural products, including aquaculture products, for use as food;</p> <p>(e) feed;</p> <p>(f) wine;</p> <p>(g) other products listed in Annex I to Regulation (EU) 2018/848 or not covered by the previous categories [flexible scope possible in line with EA-2/15 and NAB policy]</p> <p>Option : Group of operators</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Regulation (EU) 2018/848 on organic production and labelling of organic products and its implementation regulations; recognition according to Art 47 and Associated delegated acts and implementing acts - Regulation (EU) 2021/1698 with procedural requirements for the recognition of control authorities and control bodies that are competent to carry out controls on operators and groups of operators certified organic and on organic products in third countries and with rules on their supervision and the controls and other actions to be performed by those control authorities and control bodies - Other applicable documentation published by the European Commission regarding Regulation (EU) 2018/848; - Codex Alimentarius CAC/GL 32 Guidelines for the Production, Processing, Labelling and Marketing of Organically Produced Foods. - Applicable national legislation + CB Standard control procedures

За новододату категорију производа (клаузула г) члана 35.7 Уредбе (ЕУ) 2018/848, тражени обим акредитације треба посебно да укључи сваки од производа наведених у Анексу I. Ако је примењиво, сертификација групе оператера биће експлицитно и недвосмислено наведена у обиму акредитације.

5.3 Оцењивање

Оцењивања за акредитацију СТСП за послове сертификације у земљи трећег света, број оцењених локација, број осведочења заснован је на истим захтевима дефинисаним у делу 4.

Извештаји о оцењивању морају да садрже захтеве наведене у одговарајућем секундарном акту из Уредбе (ЕУ) 2018/848, посебно оне који су наведене у Уредби (ЕУ) 2021/1698 (прилог 1);

Ако СТСП, које је већ акредитовано за послове сертификације унутар ЕУ, подноси пријаву за послове сертификације органске производње у земљи трећег света, АТС мора да изврши преиспитивање документације ради одређивања оцењивач дана на локацији и додатни број осведочења који је потребан с обзиром на захтеве у делу 4.

5.4 Оцењивања локација и трајање оцењивања на локацији

Свака локација где се доносе одлуке о сертификацији мора бити оцењена. Извештај о оцењивању, са ових локација, мора садржати детаљне информације које су наведене у прилогу 1. део А Уредбе (ЕУ) 2021/1698.

Приликом реализације надзора, свака локација где се доносе одлуке о сертификацији, оцењују се једном годишње.

Може се спровести оцењивање са удаљености, али уз сагласност Европске Комисије.

Годишњи Извештај о оцењивању СТСП са свих локација мора покрити све захтеве наведене у Прилогу 2. Уредбе (ЕУ) 2021/1698.

Метода израчунавања броја дана оцењивања примењује према табелама В и Г.

Ове табеле покривају случајеве када СТСП делује само у трећој земљи или у трећој земљи и унутар ЕУ.

Табела В - Израчунавање резултата ризика за оцењивање на локацији за трећу земљу

	Ниво ризика			Резултат
	Низак (резултат = 1)	Средњи (резултат = 2)	Висок (резултат = 3)	
Произвођачи у трећим земљама и у оквиру ЕУ	Не	/	Да	
Групна сертификација	Не	/	Да	
Постојање критичног налаза на претходном оцењивању	Не	/	Да	
Број локација	Ниједна	1-5	>5	
Број категорија производа	1	2-4	>4	
Број обухваћених земаља	1-2	3-10	>10	
Број сертификованих произвођача	<1000	1001 - 6000	>6000	
			Укупан резултат ризика	

Узимајући у обзир искуства оцењивања у овом сектору:

- време за проверу једног предмета оператера је у просеку 0,5 дана (оцењивач дана);
- време за проверу активности организације СТСП, у погледу тачака 4, 5, 6.2.2 и 8 стандарда ISO/IEC 17065, у просеку је 3 д (оцењивача дана) за СТСП оцењено само за ОП.

Табела Г - Минимално трајање оцењивања за земље трећег света

Рачунање дана д (оцењивач дана)			
Укупан резултат ризика, резултат табеле В изнад	7-9	10-13	14-21
Број предмета оператора за проверу(А)	4	6	8
Укупно трајање само за ОП шему = (А) x 0,5д + 3д	5	6	7
Укупно трајање за ОП ако су примењене друге шеме = (А) x 0,5д + 2 д	4	5	6

5.5 Осведочења

5.5.1 Израчунавање броја осведочења

Приликом почетног, поновног оцењивања или оцењивања у сврху проширења обима акредитације АТС мора да обави осведочење:

- а) за сваку категорију производа (која је наведена у члану 35 (7) Уредбе (ЕУ) 2018/848 - пријављена у захтеву СТСП;
 - б) за сваку категорију производа у различитој трећој земљи, ако СТСП затражи признавање за обављање сертификацију у више од једне земље;
- Приоритетно се оцењују групне сертификације ако СТСП сертификакује организоване групе произвођача.

Током осведочења покрићу се све активности СТСП на локацији и може бити спроведено са удаљености уз одлуку Европске Комисије.

За потребе подношења годишњег извештаја Европској Комисији, СТСП ће обезбедити да се осведочења спроводе у складу са Одељцима 1 и 2 Дела Б Анекса 1. Уредбе (ЕУ) 2021/1698 и следећим правилима:

- а) дужина периода између два осведочења не може бити дужа од 4 године;
- б) број осведочења спроведених на почетном оцењивању, за признавање усклађености производа са регулативом ЕУ, неће се узети у обзир за израчунавање укупног броја осведочења који ће се извршити током 4 године из тачке (а) изнад,
- в) један додатно осведочење ће се извршити:
 - 1) сваке две (2) године у пријављеним трећим земљама где се производе или прерађују високоризични производи, како је наведено у члану 8. Уредбе (ЕУ) 2021/1698;
 - 2) једно осведочење на сваких 10 земаља трећег света. Ова додатна осведочења ће се извршити у року од четири (4) године.
 - 3) више осведочења ће се извршити на захтев Комисије или АТС, на основу анализе ризика који се заснивају на следећим факторима:
 1. број контролора СТСП
 2. број оператер контролисаних од стране СТСП;
 3. врсте производње/делатности произвођача укључених у органску производњу;
 4. број претходних неусаглашености СТСП;
 5. броја групних сертификација и величина истих;
 6. критични налази који се односе на рад СТСП или су посебно уочени у раду код појединих контролора;
 7. природе производа са повећаним ризиком по неусаглашеност;
 8. повратне информације ЕК базиране на претходним годишњим извештајима СТСП;
 9. оправданим сумњама, да су клијенти СТСП починили превару;
 10. обима производа увезених из треће земље у ЕК и активностима СТСП у трећим земљама

Комисија је дала примере израчунавања броја осведочења СТСП за потребе признања спровођења контрола увезених органских производа и издавање сертификата у трећим земљама:

Ако ново СТСП захтева признање за две (2) категорије производа у шест (6) трећих земаља, најмање два (2) осведочења ће се извршити у две (2) различите треће земље укључујући групну производњу, тамо где се она спроводи.

У случају да је тело препознато у складу са референтним документима и мерама контроле који су еквивалентни са ЕУ регулативом („equivalence approach“) прилаже се досије који се односи на осведочења у складу са прилогом 1. одељак 3. део Б Уредбе Комисије 2021/1698, под следећим условима, да су спроведена:

- (а) осведочења од стране АТС у најмање две последње године за сваку категорију производа у складу са Уредбом (ЕУ) 834/2007 за коју је СТСП затражило признавање у складу са чланком 46. Уредбе (ЕУ) 2018/848;
- (б) два осведочења (за сваку категорију производа). али без обавезе да буду спроведена у различитим трећим земљама.

Ако је СТСП већ признато у складу са „equivalence approach“, приликом подношења захтева за признање 7 категорија у 80 земаља са организовном групном производњом и у 3 земље (ТЗ) где се производе производи високог ризика, следеће је прерасподела броја осведочења:

- За 7 категорија производа потребно је 7 осведочења у 7 различитих земаља (ТЗ) у периоду од 4 године, пожељно контролисати организоване групне произвођаче;
- као и додатних 8 ($80 = 8 \times 10$ ТЗ) осведочења треба додати унутар периода од 4 године:
- за 3 земље (ТЗ) са производима високог ризика које су под контролом СТСП, треба 3 осведочења да се додају сваке 2 године

За 4 године, укупна сума је 21 осведочења ($7+8+3 \times 2$) у периоду од 4 године.

5.5.2 Критеријуми за избор контролора и оператора који ће да буду осведочени

АТЦ одабира контролоре и произвођаче, који ће бити предмет осведочења, водећи рачуна да се осведочења реализују код произвођача са високим ризиком од неусклађености са правилима органске производње. Како би се утврдило који произвођачи су са већим ризиком, АТЦ разматра следеће факторе ризика::

- а) сложеност активности које произвођачи обављају;
- б) посебно трговце или посреднике за извоз или увоз ОП;
- в) величина организоване групе произвођача (групна сертификација);
- г) списак производа високог ризика, добијених из OFIS базе података или добијене друге информација попут спекулативног ланца снабдевања, или из смерница ЕК .;
- д) списак земаља високог ризика, извучених из OFIS базе података или са вебсајта о корупцији (нпр. Transparency International);
- е) запремину/ количину сертификованих производа за посматраног произвођача;
- ж) одступања која је одобрило СТСП (нпр .: ретроактивно признавање конверзије);
- з) нерегуларности које се тичу рада СТСП;
- и) повратне информације ЕК након годишњег извештаја СТСП;
- ј) резултати претходних осведочења итд.

Избегава се понављање осведочења за истог произвођача/за истог контролора, осим уколико не постоје значајни ризици или специфичне/одређене индикације за тог произвођача или контролора.

Уколико се због ограниченог броја сертификованих произвођача или доступности контролора, понови осведочење то се мора навести у Извештају о оцењивању.

АТЦ мора да разматри претходне резултате осведочења како би утврдило своју стратегију оцењивања.

5.6 Оцењивање у сврху проширења обима акредитације

Приликом подношење пријаве за проширење обима акредитације са захтевима за земље трећег света, примењује се тачка 4.6.

Поред тога, Уредбом ЕУ 2018/848 (чл. 45.б и 57) захтева се акредитација у складу са 4 опције признавања за СТСП која издају сертификате органских производа, увезених у ЕУ који долазе из трећих земаља, а то су:

- а) принцип усклађености („compliance approach“) са регулативом ЕУ (регулисано чл. 45.i и чл. 46 Уредбе ЕУ 2018/848).
- б) признање у случајевима када производ долази из земље трећег света која је призната у оквиру трговинског споразум и тај производ испуњава услове утврђене у меродавном трговинском споразуму (члан 45.ii и 47. Уредбе (ЕУ) 2018/848).
- в) признање у случајевима када производ долази из земље трећег света која је призната у складу са чланом 48. и тај производ је усклађен с еквивалентним правилима производње и контроле те треће земље те је увезен са потврдом о инспекцији којом се потврђује та усклађеност издата од надлежних тела, компетентних тела и контролних тела који су наведени у Анексу III Уредбе Комисије (ЕЗ) бр. 1235/2008 и чл. 45.iii и 48 Уредбе ЕУ 2018/848;
- г) контрола од стране СТСП које је признато у сврху еквивалентности, наведено у анексу IV Уредбе Комисије (ЕЗ) бр. 1235/2008 (члан 57. ЕУ Уредбе 2018/848).

5.6.1 Опција број 1 (Усклађеност)

Проширење акредитације заснива се на оцењивањима на локацији како је дефинисано у тачки 5.4.

У складу са Уредбом (ЕУ) 2021/1698 (Анекс 1 део Б, став 3), за СТСП признато према члану 33(3) Уредбе (ЕУ) бр. 834/2007(1) и укључено на листу, у складу са чланом 57(2) Уредбе (ЕУ) 2018/848, технички досије за признавање СТСП узмеће у обзир следећа спроведена осведочења:

- током последње 2 године од стране АТС -а у сврху њиховог признавања у складу са Уредбом (ЕУ) бр. 834/2007 за сваку категорију производа за коју СТСП тражи признање у складу са чланом 46. Уредбе (ЕУ) 2018/848; и
- у земљи (треће земље) за који је СТСП признато према члану 33(3) Уредбе (ЕУ) бр. 834/2007.

Међутим, за свако од ових осведочења, АТС ће потврдити да су сви налази у потпуности послати - адресирани према телу.

5.6.2 Опција број 2 (Трговински споразум)

Акредитацију може затражити локални Компетентни орган треће земље (на пр. Министарство) које је признато од стране ЕК у оквиру Трговинског споразума.

Национално акредитационо тело ће контактирати ЕК да утврди скуп захтева обухваћених трговинским споразумом и контактом надлежног Компетентног тела. Надлежно Министарство може да захтева специфичне/одређене програме акредитације. По потреби, примењује се тачка 5. овог документа.

5.6.3 Опција број 3 (Призната трећа земља)

То признање истиче 31. децембра 2025. године у складу са чланом 48 Уредбе (Регулативе 2018/848) ЕУ о органској производњи и обележавању органских производа.

Акредитацију може да затражи локално НМ земље трећег света коју је ЕУ признала на основу Уредбе ЕУ (ЕЗ) 1235/2008. АТС ће контактирати ЕК да одреди скуп захтева обухваћених тим признањем и локално НМ које може да захтева посебне акредитационе програме. По потреби, тачка 4 се примењује по дифолту.

5.6.4 Опција број 4 (Еквивалентност)

Ово признање за СТСП истиче 31. децембра 2024. године, у складу са чланом 57. Уредбе (ЕУ) 2018/848. Током прелазног периода који почиње 1. јануара 2022. године примењује се тачка 5. овог документа.

АТС не сме да одобри акредитацију пре него што се оцени еквивалентност стандарда који се примењује у земљи трећег света. СТСП мора да представи детаљан опис свог еквивалентног стандарда, поступке контроле и сертификације спроведене за све активности у земљи трећег света или документа захтевана у техничком досијеу (члан 46. Уредба (ЕУ) 2018/848). СТСП ће осигурати да су та документа ажурна и да покривају све категорије производа за које се тражи акредитација.

Оцењивање еквивалентности од стране АТС-а заснива се на *упоредном приказу референтног документа од стране СТСП, који се односи на производњу* за сваку групу производа, у складу са Уредбом Комисије (ЕЗ) бр. 1235/2008 и пратећим актима. Оцењивање мора да укључи и списак суштинских разлика између референтног документа који се односи на производњу и мере контроле са једне стране и Уредбе Комисије (ЕЗ) бр. 889/2008 и пратећим актима, као и опис начина на који се разлике решавају, узимајући у обзир смернице Codex Alimentarius Guidelines CAC/GL 32.

Овим оцењивање ће АТС верификовати еквивалентност референтног документа и мере контроле по којим ради СТСП.

Табела еквивалентности треба да се користи за упоредно праћење производног стандарда и мера контроле са Уредбом Комисије (ЕЗ) бр. 1235/2008 и пратећим актима како је примењено у трећој земљи.

5.7 Информације размењене између АТ и ЕК

Европска комисија може дати АТС-у специфичне информације/захтеве за оцењивање СТСП који се бави сертификацијом у области органске производње, посебно у случајевима утврђених неправилностима које су евидентирани у OFIS систему. Такође, АТС мора да узме у обзир и резултате надзора које спроводи ЕК, компетентна тела или неко друго тело за потребе утврђивања/потврђивања статуса акредитације.

Уколико АТС донесе одлуку о повлачењу акредитације или одлуку о суспензији за СТСП које ради на територији земље трећег света, АТС ће о томе у што краћем року обавестити ЕК, наводећи разлоге такве одлуке.

5.8 Суспендовање, повлачење или смањење акредитације

У случају да СТСП нема клијента за одређену категорију производа током 48 узастопна месеца, АТС би требало да суспендује поменућу категорију из обима акредитације СТСП. Разлози да се не суспендује део обима акредитације морају бити оправдани и документовани. Ти разлози могу да укључе позитивне пословне изгледе (добивање нових клијената у догледно време или посебни докази о замени компетентног менаџмента, упркос недостатку клијената).

Таква суспензија може да се укине након што се успешно реализује осведочење за ту категорију производа

6. ПРИЛОЗИ

Прилог 1	Садржај Извештаја о оцењивању према Уредби (ЕУ) 2021/1698 од 13. јула 2021 из дела А и Б Прилога 1. Уредбе (ЕУ) 2021/1698
----------	---

8. ОБРАСЦИ

АТС-УП26-001	Извештај о прегледу документације сертификационих тела за сертификацију производа у области органске производње (контролне организације које обављају послове контроле и сертификације у органској производњи)
АТС-УП26-002	Контролна листа за оцењивање сертификационих тела за сертификацију производа у области органске производње (контролне организације које обављају послове контроле и сертификације у органској производњи) према SRPS EN ISO/IEC 17065:2016
АТС-УП26-003	Белешка техничког експерта са оцењивања сертификационих тела за сертификацију производа у области органске производње (контролне организације које обављају послове контроле и сертификације у органској производњи) према SRPS EN ISO/IEC 17065:2016
АТС-УП26-004	Извештај о оцењивању сертификационих тела за сертификацију производа у области органске производње (контролне организације које обављају послове контроле и сертификације у органској производњи) према SRPS EN ISO/IEC 17065:2016

9. ЛИСТА ИЗМЕНА ДОКУМЕНТА АТС-УП26

Издање/ измена	Датум издања/ измене
1/0	23.08.2013.
1/1	18.09.2017.
2/0	03.09.2021.
3/0	24.03.2023.
3/1	12.04.2023.
4/0	07.07.2023.

Прилог 1 - Садржај Извештаја о оцењивању према Уредби (ЕУ) 2021/1698 од 13. јула 2021 из дела А и Б Прилога 1. Уредбе (ЕУ) 2021/1698**Извештај о прегледу документације садржи следећу процену ТОУ у погледу:**

- Структуре и величине СТСП;
- ИТ система управљања СТСП;
- Локација СТСП;
- Сопствених активности, активности подуговарача;
- Организационе шеме;
- Система менаџмента;
- Процене поступака размене информација између седишта и локација; са лабораторијама-подуговарачима; са Европском комисијом, чланицама ЕУ, другим контролним организацијама;
- Процене знања и квалификација у погледу разумевања Уредбе (ЕУ) 2021/1698, правилима контроле органске производње;
- Провере да ли су поштована правила о употреби језика (комуникација на локалном нивоу) и да ли су документи које контролна организација издаје разумљиви клијентима или организованој групној производњи, посебно унутрашњи поступци за особље које је укључено у поступак контроле/сертификације;
- Сталне процене програма обука за оспособљавање и његова ефикасност процењена кроз надзор над особљем, са компетенцијама стеченим током оспособљавања;
- Процене искуства и компетенције особља за контролу категорије производа из члана 35, став 7. Уредбе (ЕУ) које су обухваћене признањем у трећој земљи, укључујући радни статус именованих контролора и њихов уговорни однос са контролном организацијом;
- Процене унутрашњих процедура у вези са контролним активностима клијената или организоване групе клијената (ОГП), оцена вештина и компетентности контролора који контролишу унутрашњи систем контроле у ОГП;
- описа и оцене компетентности тима контролора који је успостављен у свакој трећој земљи, посебно контроле за ОГП;
- Свих додатних информација које акредитационо тело сматра потребним.

У делу извештаја који се односи на оцењивање у седишту ТОУ и на критичним локацијама потребно је дати налазе у вези са следећим:

- Резултат провере свих категорија производа из члана 35 (7) Уредбе (ЕУ) 2018/848 за које се тражи признање и потврда да је контролно тело уредно спровело услове у вези са контролом групне сертификације и чланова групе из поглавља III ове уредбе, а посебно чланова 9 и 10;
- Оцену каталога мера које се предузимају у случају утврђених неусаглашености;
- Оцену поступака анализе ризика у случају утврђивања броја контрола код оператера, укључујући контроле без претходне најаве;
- Оцену стратегија, поступака и методологије узрака;
- Оцену комуникације са Комисијом и другим контролним телима и организацијама;
- Закључци из разговора са особљем задуженим за контролу и сертификацију који се односе на њихову успешност и компетенцију при обављању послова сертификације и контроле;
- Потврду да контролно тело има средства за спровођење контроле у складу са Уредбом у свакој трећој земљи за коју затражи признавање, посебно довољно инспектора за спровођење физичких прегледа у свакој фази производње, припреме и дистрибуције производа на темељу процене ризике за одређивање додатних контрола или узорковања; потврда да оператери или чланови групне производње са којима ТОУ има уговор добро разумеју језик који се користи у трећој земљи;
- Потврда способности и компетентности контролног тела да спроводи послове контроле у трећој земљи, за које тражи признање, узимајући у обзир очекивани број оператера или чланова групне сертификације, обим извезених производа, природу или порекло производа; укључујући оцену досијеа оператера и инспектора;

Белешке са осведочења треба да садрже::

- Име клијента, име контролора ТООУ приликом реализације осведочења и име члана тима Акредитационог тела;
- Опште информације о одржаном осведочењу: место, време, план контроле, искуство клијента или групе произвођача у погледу владања правилима органске производње;
- Опсег контроле;
- Припрема и знање контролора – обухвата; планирање рада, придржавање упутстава за рад, оцена располагањем документима и материјалом која су контролору стављена на располагање, знање контролора о одговарајућој категорији производа, оцена састава интерне контроле, проверавање сукоба интереса, познавање Уредбе ЕУ 2018/848, познавање унутарњих поступака контролних тела у погледу функционисања послова контроле и поступка сертификације;
- Ефективност рада контролора – трајање контрола, оцена разговара са клијентом, провера претходних неусаглашености, прикупљање релевантних информација, ауторитет и аналитичке вештине током контролисања, владање језичким вештинама на локалу, познавање локалних пољопривредних услова у процесу производње, прераде; социјалне вештине;
- Квалитет обављене контроле објеката/ пољопривредне јединице – метод контроле, квалитет процена употребљене документације за контролу, вредновање информација које је оператер навео у плану производње, провера масе биланса и следљивости, оцена методе која се користила за узорковање и контроле кључних подручија;
- Оцена налаза, статуси откривених налаза и примена корективне мера;
- Квалитет и целовитост завршног разговора;
- Процена ефективности контроле
- Попис откривених неусаглашености, опис корективних мера које СТСП треба спровести како би их отклонила;
- Ако се ради о групној производњи – посебан одељак са описом и оценом ефективности елемената система интерне контроле;
- Целовита процена способности и поузданости СТСП у погледу спровођења сертификационих активности, узимајући у обзир исход оцењивања које је спроведено на локацији;
- Све додатне информације које акредитационо тело сматра потребним.