

NT3922nI02 – 08/03/2022

Technische nota: gericht op de implementatie van een ontvangstprocedure voor biologische producten

Toepassingsgebied: BIO BE, BIO LU

De EU-verordening geeft duidelijke instructies aan de marktdeelnemers met betrekking tot de ontvangst van biologische producten.

“Ontvangst van producten afkomstig van andere exploitanten of eenheden” (Verordening (EU) 2018/848 bijlage III 5.)

Bij ontvangst van een biologisch of omschakelingsproduct moet de exploitant de sluiting van de verpakking, de container of het voertuig verifiëren wanneer deze is vereist, net als de aanwezigheid van de in afdeling 2 bedoelde aanduidingen.

De exploitant moet verifiëren of de gegevens op het in afdeling 2 bedoelde etiket overeenstemmen met de gegevens in de begeleidende documenten. De uitkomst van deze verificatie moet expliciet worden genoteerd in het in artikel 34, lid 5, bedoelde register.

Voorstel van procedure:

Stap	Actie	Opmerking
1	Check de aanwezigheid van de bioverwijzing en verwijzing controleorgaan op de leverdocumenten.	
2	Check de aanwezigheid van het controleorgaan en de bioverwijzing op de etiketten van de goederen + sluiting van de verpakking.	
3	Controleer of de fysieke geleverde hoeveelheid en productspecificiteit overeen komt met de gegevens vermeld op de bestel- en leverdocumenten	
4	Komt de leverancier die vermeld staat op de leverdocumenten overeen met het biocertificaat die in uw bezit is?	
5	Registreer deze controle door de verwijzing “Biocontrole OK of NOK” te vermelden op de leverdocumenten.	Indien het resultaat van één van deze acties niet conform is, blokkeer de grondstoffen en contacteer uw leverancier. Volg verder de acties opgenomen in NT3829 Procedure in geval van twijfel over conformiteit product

Opmerkingen van de marktdeelnemer of andere maatregelen die genomen zijn: