



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Περιεχόμενα

1. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ	3
2. ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΑ ΚΕΙΜΕΝΑ - ΠΡΟΤΥΠΑ	3
3. ΟΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ.....	9
4. ΓΕΝΙΚΑ	9
4.1 ΝΟΜΙΚΑ ΚΑΙ ΣΥΜΒΑΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ	9
4.2 ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΑΝΕΞΑΡΤΗΣΙΑΣ/ΑΜΕΡΟΛΗΨΙΑΣ (Άρθρο 29, βiii/Καν. (ΕΕ) 2017/625)	11
4.3 ΑΞΙΟΠΙΣΤΙΑ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΝΕΞΑΡΤΗΣΙΑ.....	13
4.4 ΠΟΛΙΤΙΚΗ ΜΗ ΔΙΑΚΡΙΣΗΣ	13
4.5 ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ.....	14
4.6 ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΘΕΣΙΜΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ	14
5. ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ.....	15
5.1 ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΔΟΜΗ ΚΑΙ ΑΝΩΤΑΤΗ ΔΙΟΙΚΗΣΗ	15
5.2 ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗ ΤΗΣ ΑΜΕΡΟΛΗΨΙΑΣ.....	16
6. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΠΟΡΩΝ	17
6.1. ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ COSMOCERT	17
6.1.1 ΓΕΝΙΚΑ	17
6.1.2 ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΤΗΣ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ ΠΟΥ ΕΜΠΛΕΚΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΔΙΕΡΓΑΣΙΑ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (Άρθρο 5, παρ. 4/Καν. (ΕΕ) 2017/625)	17
6.1.3 ΣΥΜΒΑΣΕΙΣ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ.....	18
6.2. ΠΟΡΟΙ ΓΙΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ.....	19
6.2.1 ΕΣΩΤΕΡΙΚΟΙ ΠΟΡΟΙ.....	19
6.2.2 ΕΞΩΤΕΡΙΚΟΙ ΠΟΡΟΙ (ΥΠΕΡΓΟΛΑΒΙΕΣ).....	19
7. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ (Άρθρα 34-43/Καν. (ΕΕ) 2018/848 & Άρθρα 9-15/Καν. (ΕΕ) 2017/625).....	20
7.1. ΓΕΝΙΚΑ	20
7.2. ΑΙΤΗΣΗ	20
7.3. ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ ΑΙΤΗΣΗΣ.....	22
7.4. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ/ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ/ΕΛΕΓΧΟΣ (Άρθρο 9/Καν. (ΕΕ) 2017/625 & Άρθρα 37-43/Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	23
7.5 ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ	30

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	1 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.6.	ΑΠΟΦΑΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ.....	32
7.7.	ΤΕΚΜΗΡΙΩΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (Άρθρο 35/Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	32
7.8	ΜΗΤΡΩΟ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ / ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΩΝ.....	33
7.9	ΕΠΙΤΗΡΗΣΗ.....	34
7.10	ΑΛΛΑΓΕΣ ΠΟΥ ΕΠΗΡΕΑΖΟΥΝ ΤΗΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ.....	36
7.11	ΛΗΞΗ, ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΠΕΔΙΟΥ, ΑΝΑΣΤΟΛΗ Ή ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ & ΑΛΛΑΓΗ ΦΟΡΕΑ.....	37
	Αλλαγή φορέα ελέγχου (Άρθρο 43, παρ.3/Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	38
7.12	ΑΡΧΕΙΑ.....	40
7.13	ΠΑΡΑΠΟΝΑ ΚΑΙ ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ.....	42
7.14	ΣΥΝΑΛΛΑΓΕΣ ΜΕ ΤΙΣ ΤΡΙΤΕΣ ΧΩΡΕΣ (Άρθρο 44-45, 47-49/Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	43
7.15	ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΕΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ.....	47
7.16	ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΩΝ ΒΙΟ (Άρθρα 41 & 42 Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	57
7.17	ΑΝΤΑΛΛΑΓΗ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ (Άρθρο 43 Καν. (ΕΕ) 2018/848).....	62
8.	ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ.....	64
9.	ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ.....	65
9.1	ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ COSMOCERT ΩΣ ΦΟΡΕΑΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (Άρθρο 32, Καν. (ΕΕ) 2017/625).....	65
9.2	ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ COSMOCERT ΩΣ ΔΙΑΠΙΣΤΕΥΜΕΝΟΣ ΦΟΡΕΑΣ ΕΛΕΓΧΟΥ (ΕΣΥΔ ΚΑΔ).....	66
9.3	ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΑ (ΠΕΛΑΤΗ).....	71
9.4	ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΑ (ΠΕΛΑΤΗ).....	74
9.5	ΔΙΑΚΟΠΗ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑΣ.....	74
10.	ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΕΩΝ.....	75

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	2 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

1. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ

Ο παρών κανονισμός πιστοποίησης αφορά τις διαδικασίες που εφαρμόζει η COSMOCERT για τον έλεγχο και την πιστοποίηση βιολογικών προϊόντων, σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις/διορθώσεις και αυτού και άλλων Εκτελεστικών Κανονισμών σχετικών με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848, το πρότυπο EN ISO/IEC 17065 ή άλλα αντίστοιχα ευρωπαϊκά ή διεθνή πρότυπα ή τυποποιητικά έγγραφα και την εν ισχύ Εθνική Νομοθεσία για τα βιολογικά προϊόντα. Η συνολική διαχείριση και η χορήγηση του πιστοποιητικού συμμόρφωσης ικανοποιεί τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO/IEC 17065, του Καν. (ΕΕ) 2018/848 καθώς και του Φορέα Διαπίστευσης (ΕΣΥΔ).

Το Πιστοποιητικό συμμόρφωσης που εκδίδεται κατόπιν επιτυχούς έκβασης της αξιολόγησης είναι το έγγραφο που υποδηλώνει ότι το πιστοποιηθέν βιολογικό ή υπό μετατροπή προϊόν καλύπτει όλες τις απαιτήσεις των εφαρμοζόμενων προτύπων (ISO 17065)/ της νομοθεσίας (Καν. (ΕΕ) 2018/848 και άλλων εκτελεστικών/συμπληρωματικών Κανονισμών που αφορούν στον 2018/848 και της Εθνικής Νομοθεσίας) και ο Φορέας Ελέγχου (στο εξής **ΦΕ**) που το παρέχει έχει τεκμηριώσει, έχει εφαρμόσει και τηρεί Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας (στο εξής **ΣΔΠ**) σε σχέση με τις προδιαγεγραμμένες για αυτό απαιτήσεις.

2. ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΑ ΚΕΙΜΕΝΑ - ΠΡΟΤΥΠΑ¹

ISO /IEC 17000 - Conformity assessment - Vocabulary and general principles

ISO/IEC 17020 - Conformity assessment - Requirements for the operation of various types of bodies performing inspection

ISO/IEC 17021- Conformity assessment - Requirements for bodies providing audit and certification of management systems

ISO/IEC 17065- Conformity assessment - Requirements for bodies certifying products, processes and services

ISO/IEC 17067 - Conformity assessment - Fundamentals of product certification and guidelines for product certification schemes

ISO/IEC 17025 - General requirements for the competence of testing and calibration laboratories

[EA-3/12 M: EA Policy for Accreditation of Organic Production Certification](#)

[ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ \(ΕΕ\) 2018/848 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 30ής Μαΐου 2018 για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων και για την κατάργηση του κανονισμού \(ΕΚ\) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου](#)

¹ Οποιαδήποτε αναφορά στο κείμενο σε Ευρωπαϊκή και Εθνική Νομοθεσία, πρότυπα, κανονιστικά κείμενα κ.λπ., νοείται «όπως τροποποιείται και ισχύει κάθε φορά».

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	3 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/625 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 15ης Μαρτίου 2017 για τους επίσημους ελέγχους και τις άλλες επίσημες δραστηριότητες που διενεργούνται με σκοπό την εξασφάλιση της εφαρμογής της νομοθεσίας για τα τρόφιμα και τις ζωοτροφές και των κανόνων για την υγεία και την καλή μεταχείριση των ζώων, την υγεία των φυτών και τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, για την τροποποίηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 999/2001, (ΕΚ) αριθ. 396/2005, (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, (ΕΕ) αριθ. 652/2014, (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2016/2031, των κανονισμών του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 1/2005 και (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 και των οδηγιών του Συμβουλίου 98/58/ΕΚ, 1999/74/ΕΚ, 2007/43/ΕΚ, 2008/119/ΕΚ και 2008/120/ΕΚ και για την κατάργηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 882/2004, των οδηγιών του Συμβουλίου 89/608/ΕΟΚ, 89/662/ΕΟΚ, 90/425/ΕΟΚ, 91/496/ΕΟΚ, 96/23/ΕΚ, 96/93/ΕΚ και 97/78/ΕΚ και της απόφασης 92/438/ΕΟΚ του Συμβουλίου (κανονισμός για τους επίσημους ελέγχους)

Κανονισμός (ΕΕ) 2016/679 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 27ης Απριλίου 2016, για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και για την ελεύθερη κυκλοφορία των δεδομένων αυτών και την κατάργηση της οδηγίας 95/46/ΕΚ (Γενικός Κανονισμός για την Προστασία Δεδομένων)

Κανονισμός (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1987, για τη δασμολογική και στατιστική ονοματολογία και το κοινό δασμολόγιο

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2022/1998 της Επιτροπής της 20ής Σεπτεμβρίου 2022 σχετικά με την τροποποίηση του παραρτήματος Ι του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2658/87 του Συμβουλίου για τη δασμολογική και στατιστική ονοματολογία και το κοινό δασμολόγιο

CONTROL

ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2021/771 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Ιανουαρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τον καθορισμό ειδικών κριτηρίων και προϋποθέσεων για τους ελέγχους των αποδεικτικών στοιχείων στο πλαίσιο των επίσημων ελέγχων στον τομέα της βιολογικής παραγωγής και για τους επίσημους ελέγχους των ομάδων επιχειρήσεων

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2021/279 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 22ας Φεβρουαρίου 2021 για τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων εφαρμογής του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τους ελέγχους και άλλα μέτρα για την εξασφάλιση της ιχνηλασιμότητας και της συμμόρφωσης στη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση βιολογικών προϊόντων

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1006 της Επιτροπής της 12ης Απριλίου 2021 για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	4 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

[αφορά το υπόδειγμα πιστοποιητικού που βεβαιώνει τη συμμόρφωση με τους κανόνες βιολογικής παραγωγής](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1935 της Επιτροπής της 8ης Νοεμβρίου 2021 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2019/723 όσον αφορά τις πληροφορίες και τα δεδομένα για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων που πρέπει να υποβάλλονται μέσω του τυποποιημένου υποδείγματος](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2304 της Επιτροπής της 18ης Οκτωβρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες για την έκδοση συμπληρωματικών πιστοποιητικών που πιστοποιούν ότι τα βιολογικά ζωικά προϊόντα παράγονται χωρίς τη χρήση αντιβιοτικών για τον σκοπό της εξαγωγής](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2022/760 της Επιτροπής της 8ης Απριλίου 2022 για την τροποποίηση του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/2306 όσον αφορά τις μεταβατικές διατάξεις για τα πιστοποιητικά ελέγχου που εκδίδονται στην Ουκρανία](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2023/1195 της Επιτροπής της 20ής Ιουνίου 2023 για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με τις λεπτομέρειες και τον μορφότυπο των πληροφοριών που πρέπει να διατίθενται από τα κράτη μέλη σχετικά με τα αποτελέσματα των επίσημων ερευνών που αφορούν περιπτώσεις μόλυνσης από προϊόντα ή ουσίες που δεν έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή](#)

PRODUCTION

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2020/2146 της Επιτροπής της 24ης Σεπτεμβρίου 2020 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά έκτακτους κανόνες παραγωγής στον τομέα της βιολογικής παραγωγής](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2020/1794 της Επιτροπής της 16ης Σεπτεμβρίου 2020, για την τροποποίηση του παραρτήματος II μέρος I του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τη χρήση υπό μετατροπή και μη βιολογικού φυτικού αναπαραγωγικού υλικού](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1189 της Επιτροπής της 7ης Μαΐου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά την παραγωγή και την εμπορία φυτικού αναπαραγωγικού υλικού από βιολογικό ετερογενές υλικό συγκεκριμένων γενών ή ειδών](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2020/427 της Επιτροπής της 13ης Ιανουαρίου 2020, για την τροποποίηση του παραρτήματος II του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με ορισμένους λεπτομερείς κανόνες παραγωγής για τα βιολογικά προϊόντα](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/642 της Επιτροπής της 30ής Οκτωβρίου 2020 για την τροποποίηση του παραρτήματος III του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και](#)

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	5 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

[του Συμβουλίου όσον αφορά ορισμένες πληροφορίες που πρέπει να παρέχονται στην επισήμανση των βιολογικών προϊόντων](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1165 της Επιτροπής της 15ης Ιουλίου 2021 για την έγκριση ορισμένων προϊόντων και ουσιών για χρήση στη βιολογική παραγωγή και την κατάρτιση των καταλόγων τους](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2020/464 της Επιτροπής, της 26ης Μαρτίου 2020, για τη θέσπιση ορισμένων κανόνων εφαρμογής του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα έγγραφα που απαιτούνται για την αναδρομική αναγνώριση περιόδων για σκοπούς μετατροπής, την παραγωγή βιολογικών προϊόντων και τις πληροφορίες που πρέπει να παρέχουν τα κράτη μέλη](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/716 της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2021 για την τροποποίηση του παραρτήματος ΙΙ του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες βιολογικής παραγωγής για τους σπόρους με φυτό και τις κεφαλές κичωρίου, για τις ζωτροφές για ορισμένα ζώα υδατοκαλλιέργειας και για τις αντιπαρασιτικές αγωγές για ζώα υδατοκαλλιέργειας](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1691 της Επιτροπής της 12ης Ιουλίου 2021 για την τροποποίηση του παραρτήματος ΙΙ του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις τήρησης αρχείων από τις επιχειρήσεις στη βιολογική παραγωγή](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2022/474 της Επιτροπής της 17ης Ιανουαρίου 2022 για την τροποποίηση του παραρτήματος ΙΙ του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές απαιτήσεις για την παραγωγή και τη χρήση μη βιολογικών, υπό μετατροπή και βιολογικών σποροφύτων και άλλου φυτικού αναπαραγωγικού υλικού](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2022/1450 της Επιτροπής της 27ης Ιουνίου 2022 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τη χρήση μη βιολογικών πρωτεϊνούχων ζωτροφών στη βιολογική κτηνοτροφία εξαιτίας της εισβολής της Ρωσίας στην Ουκρανία](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2023/121 της Επιτροπής της 17ης Ιανουαρίου 2023 για την τροποποίηση και τη διόρθωση του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/1165 για την έγκριση ορισμένων προϊόντων και ουσιών για χρήση στη βιολογική παραγωγή και την κατάρτιση των καταλόγων τους](#)

[Κανονισμός \(ΕΕ\) 2023/2419 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 18ης Οκτωβρίου 2023, σχετικά με την επισήμανση των βιολογικών τροφών για ζώα συντροφιάς](#)

TRADE

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1342 της Επιτροπής της 27ης Μαΐου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με](#)

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	6 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

[κανόνες για τις πληροφορίες που πρέπει να αποστέλλονται από τρίτες χώρες και από τις αρχές ελέγχου και τους φορείς ελέγχου για τους σκοπούς της εποπτείας της αναγνώρισής τους σύμφωνα με το άρθρο 33 παράγραφοι 2 και 3 του κανονισμού \(ΕΚ\) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου για τα εισαγόμενα βιολογικά προϊόντα και τα μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται κατά την άσκηση της εν λόγω εποπτείας](#)
[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1378 της Επιτροπής της 19ης Αυγούστου 2021 για τη θέσπιση ορισμένων κανόνων σχετικά με το πιστοποιητικό που χορηγείται σε επιχειρήσεις, ομάδες επιχειρήσεων και εξαγωγείς τρίτων χωρών που δραστηριοποιούνται στις εισαγωγές βιολογικών και υπό μετατροπή προϊόντων στην Ένωση και για την κατάρτιση του καταλόγου των αναγνωρισμένων αρχών ελέγχου και φορέων ελέγχου σύμφωνα με τον κανονισμό \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1697 της Επιτροπής της 13ης Ιουλίου 2021 για την τροποποίηση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα κριτήρια για την αναγνώριση των αρχών ελέγχου και των φορέων ελέγχου που είναι αρμόδιοι για τη διενέργεια ελέγχων στα βιολογικά προϊόντα σε τρίτες χώρες, και για την ανάκληση της αναγνώρισής τους](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/1698 της Επιτροπής της 13ης Ιουλίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με διαδικαστικές απαιτήσεις για την αναγνώριση των αρχών ελέγχου και των φορέων ελέγχου που είναι αρμόδιοι να διενεργούν ελέγχους σε επιχειρήσεις και ομάδες επιχειρήσεων που έχουν λάβει πιστοποίηση βιολογικής παραγωγής και σε βιολογικά προϊόντα σε τρίτες χώρες, καθώς και με κανόνες για την εποπτεία τους και τους ελέγχους και τις λοιπές ενέργειες στις οποίες πρέπει να προβαίνουν οι εν λόγω αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2119 της Επιτροπής της 1ης Δεκεμβρίου 2021 για τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων σχετικά με ορισμένα αρχεία ή μητρώα και δηλώσεις που απαιτούνται από τις επιχειρήσεις και τις ομάδες επιχειρήσεων και σχετικά με τα τεχνικά μέσα για την έκδοση πιστοποιητικών σύμφωνα με τον κανονισμό \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/1378 της Επιτροπής όσον αφορά την έκδοση του πιστοποιητικού για επιχειρήσεις, ομάδες επιχειρήσεων και εξαγωγείς τρίτων χωρών](#)

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2305 της Επιτροπής της 21ης Οκτωβρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες σχετικά με τις περιπτώσεις στις οποίες και τους όρους υπό τους οποίους τα βιολογικά προϊόντα και τα προϊόντα υπό μετατροπή απαλλάσσονται από επίσημους ελέγχους στους συνοριακούς σταθμούς ελέγχου και σχετικά με τον τόπο διεξαγωγής των επίσημων ελέγχων για τα εν λόγω προϊόντα, και για την τροποποίηση των κατ' εξουσιοδότηση κανονισμών \(ΕΕ\) 2019/2123 και \(ΕΕ\) 2019/2124 της Επιτροπής](#)

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	7 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

[Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2306 της Επιτροπής της 21ης Οκτωβρίου 2021 για τη συμπλήρωση του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με κανόνες σχετικά με τους επίσημους ελέγχους σε φορτία βιολογικών προϊόντων και προϊόντων υπό μετατροπή που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση και σχετικά με το πιστοποιητικό ελέγχου](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2307 της Επιτροπής της 21ης Οκτωβρίου 2021 για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με τα έγγραφα και τις κοινοποιήσεις που απαιτούνται για τα βιολογικά και τα υπό μετατροπή προϊόντα που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2021/2325 της Επιτροπής της 16ης Δεκεμβρίου 2021 για την κατάρτιση, σύμφωνα με τον κανονισμό \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του καταλόγου τρίτων χωρών και του καταλόγου των αρχών και φορέων ελέγχου που έχουν αναγνωριστεί δυνάμει του άρθρου 33 παράγραφοι 2 και 3 του κανονισμού \(ΕΚ\) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου για την εισαγωγή βιολογικών προϊόντων στην Ένωση](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2022/2240 της Επιτροπής της 20ής Οκτωβρίου 2022 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/1378, του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/2119 και του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/2307 όσον αφορά τη χρήση της εγκεκριμένης ηλεκτρονικής σφραγίδας για την έκδοση πιστοποιητικών](#)

[Εκτελεστικός κανονισμός \(ΕΕ\) 2024/1748 της Επιτροπής, της 21ης Ιουνίου 2024, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/1378 της Επιτροπής όσον αφορά την αναγνώριση ορισμένων φορέων ελέγχου σύμφωνα με το άρθρο 46 του κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ως αρμόδιων για τη διενέργεια ελέγχων και την έκδοση πιστοποιητικών βιολογικής παραγωγής σε τρίτες χώρες με σκοπό τις εισαγωγές βιολογικών προϊόντων στην Ένωση](#)

ΕΘΝΙΚΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ

[ΦΕΚ Β' 6326/30-12-2021 \(Αρ. ΥΑ Αριθμ. 2967/378843-30/12/2021\) Για έκδοση Πιστοποιητικού ΒΙΟ από ΗΒΔ ΥπΑΑΤ](#)

[ΦΕΚ Β' 3529/09-10-2017 \(Αρ. ΥΑ 2543/103240/02-10-2017\) Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του Κανονισμού \(ΕΚ\) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου \(ΕΕ L 189 της 20.7.2007, σ. 1\) και των Κανονισμών 889/2008 \(ΕΕ L 250 της 18.9.2008, σ. 1\) και 1235/2008 \(ΕΕ L 334 της 12.12.2008, σ. 25\) της Επιτροπής, σχετικά με τον βιολογικό τρόπο παραγωγής, την επισήμανση και τον έλεγχο των βιολογικών προϊόντων φυτικής, ζωικής παραγωγής και υδατοκαλλιέργειας, καθώς και τους όρους εισαγωγής βιολογικών προϊόντων από τρίτες χώρες. \(ΟΠΩΣ ΙΣΧΥΕΙ ΚΑΙ ΙΣΧΥΕΙ ΩΣ ΠΡΟΣ ΤΑ ΣΗΜΕΙΑ ΠΟΥ ΔΕΝ ΕΡΧΕΤΑΙ ΣΕ ΑΝΤΙΘΕΣΗ ΜΕ ΤΟΝ ΚΑΝ. \(ΕΕ\) 2018/848, ΚΑΝ. \(ΕΕ\) 2017/625\)](#)

[ΥΑ 2985/397197/30.12.2022: Καθορισμός εθνικού καταλόγου μέτρων σύμφωνα με την παρ. 4 του άρθρου 41 του Κανονισμού \(ΕΕ\) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και Συμβουλίου της 30ής](#)

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	8 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

[Μαΐου 2018 \(L 150 και διορθ. L 270/2018, L 305/2019, L 007/2021, L 204/2021 και L 318/2021\) και το άρθρο 8 του εκτελεστικού Κανονισμού \(ΕΕ\) 2021/279 της Επιτροπής της 22ας Φεβρουαρίου 2021 \(L 62\)»](#)

3. ΟΡΟΙ – ΣΥΝΤΟΜΟΓΡΑΦΙΕΣ

Οι όροι που χρησιμοποιούνται στο παρόν κείμενο είναι σύμφωνα με τα πρότυπα ISO 9000 Quality management systems Fundamentals and vocabulary και ISO/IEC 17000.

Οι συντομογραφίες που χρησιμοποιούνται στο παρόν κείμενο είναι οι εξής:

ΕΣΥΔ: Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης

ΣΔΠ: Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας

ΦΕ: Φορέας Ελέγχου

ΕΑ: European Accreditation

4. ΓΕΝΙΚΑ

4.1 ΝΟΜΙΚΑ ΚΑΙ ΣΥΜΒΑΤΙΚΑ ΘΕΜΑΤΑ

Η εταιρεία με την επωνυμία «COSMOCERT ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ» (στο εξής COSMOCERT) ιδρύθηκε το 2013 και λειτουργεί με τη νομική μορφή ανωνύμου εταιρείας με διάρκεια πενήντα ετών από τη σύστασή της και την ως άνω επωνυμία. Η έδρα της COSMOCERT είναι στην Αθήνα. Η COSMOCERT είναι καταχωρημένη στο Γενικό Εμπορικό Μητρώο με αριθμό 127746001000 (και μπορεί να ελεγχθεί εδώ <https://www.businessregistry.gr/publicity/index>).

Ο Φορέας ελέγχου COSMOCERT με βάση το ισχύον Καταστατικό του, το σύνολο των μετοχών του το κατέχει η μοναδική μέτοχος εταιρεία «FoodChain ID Group, Inc.».

Η διοίκηση ασκείται από τον Διευθύνοντα Σύμβουλο της εταιρείας.

Οικονομικοί πόροι του Φορέα αποτελούν πάσης φύσεως επενδυτικά προγράμματα, επιχορηγήσεις, κληροδοσίες και κάθε έσοδο από οποιαδήποτε επιχειρηματική δράση του.

Η εταιρεία COSMOCERT φέρει ασφάλεια αστικής ευθύνης για τις υπηρεσίες πιστοποίησης που προσφέρει, η οποία προκύπτει μετά από την υποβολή φόρμας ανάλυσης κινδύνων στην ασφαλιστική εταιρεία.

Η COSMOCERT είναι εγκεκριμένη από την [Ελληνική Αρμόδια Αρχή \(ΥπΑΑΤ\)](#) με τον κωδικό GR-BIO-18 και από τη Βουλγάρικη Αρμόδια Αρχή (Υπουργείο Γεωργίας Βουλγαρίας) με τον κωδικό BG-BIO-18, για τον έλεγχο και την πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων.

4.1.2 ΣΥΜΒΑΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

4.1.2.1. Η COSMOCERT συνάπτει συμφωνία συνεργασίας (έντυπο: Σύμβαση Πιστοποίησης) με κάθε πελάτη για την παροχή των υπηρεσιών πιστοποίησης που παρέχει. Σε αυτή τη συμφωνία περιλαμβάνονται όλες οι υπευθυνότητες των συμβαλλόμενων μερών.

4.1.2.2. Η Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ που υπογράφεται περιλαμβάνει εκτός των άλλων και τα ακόλουθα:

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	9 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να συμμορφώνεται με όλες τις απαιτήσεις πιστοποίησης και να εφαρμόζει οποιοσδήποτε αλλαγές υποδεικνύονται από την COSMOCERT.
- Απαιτήση ώστε αν η πιστοποίηση αφορά συνεχιζόμενη παραγωγή, το πιστοποιημένο προϊόν συνεχίζει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις προϊόντος.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να υποχρεούται να διαθέσει όλη την απαραίτητη τεκμηρίωση, αρχεία και πρόσβαση σε απαραίτητο εξοπλισμό, τοποθεσία (-ες), περιοχή (-ες), προσωπικό και στοιχεία για υπεργολάβους, για την ομαλή διεξαγωγή των επιθεωρήσεων συμμόρφωσης. Επιπλέον επιτρέπει την παρουσία παρατηρητών (π.χ. αξιολογητών ΕΣΥΔ, αξιολογητών ΕΛΓΟ-ΔΗΜΗΤΡΑ και ΥπΑΑΤ) κατά την διεξαγωγή των επιθεωρήσεων και διαθέτει σύστημα διερεύνησης παραπόνων.
- Απαιτήση ότι ο πελάτης διαφημίζει την πιστοποίησή του σύμφωνα με το πεδίο πιστοποίησης.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης δεν χρησιμοποιεί την πιστοποίηση του προϊόντος του με τρόπο που μπορεί να δυσφημήσει την COSMOCERT και δεν κάνει κάποια σχετική δήλωση/διαφήμιση σχετικά με την πιστοποίηση του προϊόντος του που θα μπορούσε να θεωρηθεί από την COSMOCERT ως παραπλανητική ή μη εξουσιοδοτημένη.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να σταματά την χρήση και προώθηση κάθε διαφημιστικού υλικού που περιέχει κάποια αναφορά στην πιστοποίηση, σε περιπτώσεις όπου η πιστοποίηση έχει ανακληθεί, αποσυρθεί ή σταματήσει. Ο πελάτης υποχρεούται να προβεί στις απαραίτητες ενέργειες όπως αυτές περιγράφονται στον παρών κανονισμό (π.χ. επιστροφή πιστοποιητικού).
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης σε περίπτωση που χρειαστεί να παρέχει αντίγραφα του πιστοποιητικού συμμόρφωσης σε τρίτα μέρη, αυτά θα πρέπει να αναπαράγονται χωρίς να αποκρύπτονται στοιχεία ή σελίδες του πιστοποιητικού.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις της COSMOCERT, όταν αναφέρεται στο καθεστώς πιστοποίησης του σε μέσα επικοινωνίας, όπως το διαδίκτυο, φυλλάδια και άλλο διαφημιστικό υλικό ή άλλα έγγραφα.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να συμμορφώνεται με οποιοσδήποτε απαιτήσεις περιγράφονται στο σχήμα πιστοποίησης που σχετίζεται με την χρήση των σημάτων/λογοτύπων πιστοποίησης και σε πληροφορίες που σχετίζονται με το προϊόν.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να πρέπει να εφαρμόζει ένα σύστημα για την αναγνώριση, καταγραφή και διερεύνηση τυχόν παραπόνων σχετικά με το παρεχόμενο προϊόν που παρέχει. Επιπλέον υποχρεούται να πρέπει εγγράφως να δώσει την συγκατάθεσή του στην COSMOCERT για την δημοσιοποίηση οποιουδήποτε παραπόνου τρίτου προσώπου που τον αφορά.
- Απαιτήση ώστε ο πελάτης να υποχρεούται να ενημερώνει την COSMOCERT, εντός μηνός, για κάθε σημαντική αλλαγή που αφορά:

a) το νομικό, εμπορικό και οργανωτικό καθεστώς, καθώς και το καθεστώς ιδιοκτησίας,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	10 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- b) την οργανωτική του δομή και διοίκηση (π.χ. κύρια διευθυντικά ή τεχνικά στελέχη ή στελέχη επιφορτισμένα με τη λήψη αποφάσεων),
- c) τη διεύθυνση επικοινωνίας και τις εγκαταστάσεις,
- d) το προϊόν ή την μέθοδο παραγωγής του προϊόντος,
- e) το σύστημα διαχείρισης και τις διεργασίες του

4.1.3 ΧΡΗΣΗ ΑΔΕΙΩΝ, ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΩΝ ΚΑΙ ΣΗΜΑΤΩΝ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

Μετά την επιτυχή αξιολόγηση των επιχειρήσεων, τους αποστέλλεται το σχετικό Πιστοποιητικό και τα λογότυπα της COSMOCERT. Το λογότυπο βιολογικών της COSMOCERT, αποτελεί περιουσία της COSMOCERT και έχει κατοχυρωθεί στον σχετικό [Κρατικό Φορέα](#). Το [σήμα του Φορέα Διαπίστευσης](#) (ΕΣΥΔ) αποτελεί περιουσία του αντίστοιχου φορέα και χρησιμοποιείται μόνο μετά από διαπίστευση της COSMOCERT. Σε περίπτωση ανάκλησης της σχετικής διαπίστευσης της COSMOCERT, η COSMOCERT ενημερώνει άμεσα όλες τις πιστοποιημένες επιχειρήσεις, για να σταματήσουν άμεσα τη χρήση του σήματος της COSMOCERT. Το βιολογικό λογότυπο της COSMOCERT μαζί με το πιστοποιητικό Συμμόρφωσης χρησιμοποιείται αποκλειστικά από την επιχείρηση, για την οποία έχει εκδοθεί και δεν είναι μεταβιβάσιμο. Απαγορεύεται η χρήση του βιολογικού λογοτύπου της COSMOCERT επάνω σε προϊόντα της επιχείρησης που δεν περιλαμβάνονται στο πεδίο πιστοποίησης. Παραπλανητική ή κακή χρήση του βιολογικού λογοτύπου της COSMOCERT, ισοδυναμεί με Μη Συμμόρφωση και προκαλεί την αναστολή του Πιστοποιητικού. Το βιολογικό λογότυπο της COSMOCERT μπορεί να χρησιμοποιηθεί υπό τις εξής προϋποθέσεις:

- σε συνδυασμό με την επωνυμία της επιχείρησης ή το αντίστοιχο πιστοποιημένο τμήμα αυτής και με σαφή αναφορά στο πεδίο εφαρμογής,
- με αναφορά στον αριθμό του χορηγηθέντος πιστοποιητικού,
- σε συνδυασμό με την ένδειξη «Βιολογικό Προϊόν ή Προϊόν υπό Μετατροπή» και αναφέρεται το Πρότυπο Πιστοποίησης (Καν. (ΕΕ) 2018/848).

Η επιχείρηση, εφόσον χρησιμοποιεί, το βιολογικό λογότυπο της COSMOCERT, οφείλει να το χρησιμοποιεί με τις συγκεκριμένες αναλογίες και χρωματισμούς που παραδίδεται από την COSMOCERT, κατόπιν επικοινωνίας και μετά από σχετική έγκριση χρήσης του λογοτύπου.

Σε κάθε περίπτωση, τα στελέχη της COSMOCERT, είναι πρόθυμα να βοηθήσουν την επιχείρηση πριν τη χρησιμοποίηση των λογοτύπων, προκειμένου να εξασφαλιστεί η σωστή εφαρμογή της παρούσης παραγράφου. Η χρήση του σήματος της COSMOCERT είναι προαιρετική.

4.2 ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΑΝΕΞΑΡΤΗΣΙΑΣ/ΑΜΕΡΟΛΗΨΙΑΣ (Άρθρο 29, βiii/Καν. (ΕΕ) 2017/625)

4.2.1. Όλες οι δραστηριότητες πιστοποίησης γίνονται με τρόπο αμερόληπτο (Διαδικασία QMS.P150 & [Πολιτική Αμερόληψίας](#)).

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	11 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

4.2.2. Η ανεξαρτησία της COSMOCERT εξασφαλίζεται από το καταστατικό της (δεν παρέχει συμβουλευτικές υπηρεσίες), την οργανωτική της διάρθρωση αλλά και από την Διαδικασία Πιστοποίησης ΒΙΟ, η οποία προβλέπει την ανεξάρτητη λειτουργία των επιθεωρητών και των αρμόδιων Υπευθύνων Τμημάτων Πιστοποίησης ΒΙΟ. Επίσης, διασφαλίζεται με δηλώσεις αμεροληψίας και εμπιστευτικότητας, πως δεν υπάρχει ουδεμία διασύνδεση του συνόλου του προσωπικού (επιθεωρητών, αξιολογητών, Υπευθύνων κ.λπ.) με τις υπό αξιολόγηση επιχειρήσεις. Η COSMOCERT, είναι ιδιωτική επιχείρηση της οποίας την αμεροληψία εγγυάται η λειτουργία της Επιτροπής Αμεροληψίας. Όλα τα στελέχη και οι εξωτερικοί συνεργάτες της COSMOCERT υπογράφουν την Δήλωση Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας και δεν επιτρέπουν σε εμπορικές, οικονομικές ή άλλες πιέσεις να θέσουν σε κίνδυνο την αμεροληψία.

4.2.3. Η COSMOCERT αναγνωρίζει, αναλύει και τεκμηριώνει πιθανές συγκρούσεις συμφερόντων που ενδέχεται να προκύψουν κατά την παροχή πιστοποίησης, συμπεριλαμβανομένων των συγκρούσεων που προκύπτουν από τις σχέσεις της (έντυπο: Impartiality Assessment (acc. § 4.2.3 ISO 17065)).

4.2.4. Ωστόσο, όταν μια συγκεκριμένη σχέση αποτελεί κίνδυνο για την αμεροληψία, η COSMOCERT την τεκμηριώνει και αποδεικνύει στην Επιτροπή Αμεροληψίας πώς εξαλείφει ή ελαχιστοποιεί τέτοιου είδους κινδύνους. Η COSMOCERT προβαίνει ετησίως στην ανάλυση της επικινδυνότητας αμεροληψίας, καταγράφοντας τα αποτελέσματα στο έντυπο ASSESSMENT OF DECLARATION OF CONFIDENTIALITY & IMPARTIALITY. Σε περίπτωση που διαπιστωθεί κάποια παράβαση της αμεροληψίας από οποιοδήποτε στέλεχος ή συνεργάτη της COSMOCERT, ενημερώνεται άμεσα η Επιτροπή Αμεροληψίας και παράλληλα ενεργοποιείται η Διαδικασία ΜΣ-ΔΙΟΡΘΩΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΠΡΟΛΗΠΤΙΚΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ.

4.2.5. Η Ανώτατη Διοίκηση δεσμεύεται να διαφυλάξει την αμεροληψία των επιθεωρήσεων/ελέγχων και υπογράφουν και τα μέλη της τη Δήλωση Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας.

4.2.6. Όλοι όσοι εμπλέκονται έμμεσα ή άμεσα με την διεργασία της επιθεώρησης/ελέγχου, υπογράφουν τη Δήλωση Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας.

4.2.7. Η COSMOCERT δεν διαθέτει άλλες εταιρείες υπό τον έλεγχο της ώστε να υπάρχει μεγαλύτερος κίνδυνος για την αμεροληψία.

4.2.8. Η απαίτηση της παραγράφου 4.2.8 του προτύπου ISO/IEC 17065 δεν εφαρμόζεται καθώς η COSMOCERT δεν διαθέτει άλλες εταιρείες υπό τον έλεγχο της.

4.2.9. Η COSMOCERT δεν παρέχει συμβουλευτικές υπηρεσίες για συστήματα Διαχείρισης & Προϊόντων με βάση το πρότυπο ISO/IEC 17065 όπως και για τις υπόλοιπες διαπιστευμένες υπηρεσίες της. Αυτό είναι εμφανές και στο καταστατικό της COSMOCERT.

4.2.10. Όλα τα στελέχη/συνεργάτες της COSMOCERT που συμμετέχουν στις διεργασίες επιθεώρησης / αξιολόγησης και απόφασης πιστοποίησης, δεν έχουν παράσχει συμβουλευτικές υπηρεσίες τα τελευταία δύο (2) έτη στις επιθεωρούμενες επιχειρήσεις. Αυτό διασφαλίζεται και με την υπογραφή της Δήλωσης Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	12 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

4.2.11. Σε περίπτωση που αναγνωριστεί οποιοσδήποτε κίνδυνος για την αμεροληψία που πηγάζει από ενέργειες άλλων προσώπων, φορέων ή οργανισμών ενεργοποιείται η Επιτροπή Αμεροληψίας για την διερεύνηση και επίλυση του προβλήματος.

4.2.12. Όλα τα στελέχη/συνεργάτες της COSMOCERT (εσωτερικοί/εξωτερικοί), δρουν με αμερόληπτο τρόπο και υπογράφουν τη Δήλωση Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας.

4.3 ΑΞΙΟΠΙΣΤΙΑ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΝΕΞΑΡΤΗΣΙΑ

4.3.1. Η COSMOCERT διαθέτει ασφαλιστήριο συμβόλαιο εν ισχύ για την κάλυψη της αστικής ευθύνης σε όλες τις χώρες όπου δραστηριοποιείται (Ελλάδα και Βουλγαρία (υποκατάστημα COSMOCERT)).

4.3.2. Η COSMOCERT είναι οικονομικά ανεξάρτητος φορέας με τα έσοδά του να προέρχονται από τις υπηρεσίες πιστοποίησης / ελέγχου. Πριν την πραγματοποίηση οποιασδήποτε επιθεώρησης / ελέγχου, διασφαλίζεται ότι υπάρχει μια νομικά εκτελεστέα συμφωνία (έντυπο: σύμβαση πιστοποίησης) με την επιθεωρούμενη επιχείρηση που διασφαλίζει την οικονομική τακτοποίηση των υποχρεώσεων της.

4.4 ΠΟΛΙΤΙΚΗ ΜΗ ΔΙΑΚΡΙΣΗΣ

4.4.1. Οι πολιτικές και οι διαδικασίες λειτουργίας της COSMOCERT δεν κάνουν διακρίσεις όσον αφορά τις υπηρεσίες που παρέχονται.

4.4.2. Οι υπηρεσίες μας περιγράφονται δημόσια μέσω της ιστοσελίδας μας και των μέσων κοινωνικής δικτύωσης και κάθε ενδιαφερόμενος (χωρίς διακρίσεις) μπορεί να υποβάλει αίτηση για πιστοποίηση συμπληρώνοντας το έντυπο Αίτηση Πιστοποίησης ΒΙΟ που διατίθεται δημόσια (www.cosmocert.gr) και ατελώς από την COSMOCERT.

4.4.3. Η πρόσβαση στον παρόν κανονισμό πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων και στις πληροφορίες για την πιστοποίηση παρέχεται σε όλες, ανεξαρτήτως μεγέθους και αντικειμένου επιχειρήσεις που επιθυμούν την πιστοποίηση των προϊόντων τους από την COSMOCERT. Δεν γίνεται διάκριση ανάλογα με το μέγεθος της επιχείρησης, την συμμετοχή σε κάποια ένωση ή ομάδα ή τον αριθμό των πιστοποιήσεων που έχουν ήδη εκδοθεί.

Σημείωση: Η COSMOCERT δύναται να απορρίψει μια αίτηση ή να αρνηθεί να διατηρήσει την πιστοποίηση σε περιπτώσεις επιχειρήσεων που υπάρχει σοβαρός λόγος, όπως π.χ. οποιαδήποτε εμπλοκή της επιχείρησης με παράνομες δραστηριότητες που υπονομεύουν την εγκυρότητα της πιστοποίησης που ζητείται ή χορηγείται, η επιχείρηση να συμμετέχει σε παράνομες δραστηριότητες που θεωρούνται ότι βλάπτουν τη φήμη της COSMOCERT, η επιχείρηση να συμμετέχει σε παράνομες δραστηριότητες/δραστηριότητες εξαπάτησης, η επιχείρηση να έχει ιστορικό επαναλαμβανόμενων Κρίσιμων Μη Συμμορφώσεων σε απαιτήσεις πιστοποίησης/προϊόντων και άλλες παρόμοιες περιπτώσεις.

4.4.4. Η COSMOCERT στα πλαίσια του πεδίου πιστοποίησης για τα βιολογικά προϊόντα, κοινοποιεί ελεύθερα πληροφορίες που αφορούν τις απαιτήσεις αξιολόγησης, ανασκόπησης, απόφασης και

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	13 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

επιτήρησης. Σε αυτή την περίπτωση, η COSMOCERT συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις για την προστασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα σύμφωνα με τον [κανονισμό \(ΕΕ\) 2016/679 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου](#).

4.5 ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ

4.5.1 Η COSMOCERT εφαρμόζει την [Πολιτική Εμπιστευτικότητας](#) και τη Διαδικασία QMS.P150 και είναι υπεύθυνη μέσα από τις νομικά εκτελεστές συμφωνίες (συμβάσεις) με τους πελάτες της, για τις πληροφορίες που λαμβάνονται ή δημιουργούνται κατά τις δραστηριότητες πιστοποίησης. Εκτός από τις πληροφορίες που ο πελάτης κάνει δημόσια διαθέσιμες, ή όταν συμφωνηθεί μεταξύ COSMOCERT και πελάτη, όλες οι υπόλοιπες πληροφορίες θεωρούνται εμπιστευτικές και θα πρέπει να χειριστούν ως τέτοιες. Η COSMOCERT θα ενημερώνει τον πελάτη για την διάθεση της να δημοσιοποιήσει κάποιες από αυτές τις πληροφορίες.

4.5.2 Όταν η COSMOCERT υποχρεώνεται από τον Νόμο ή εξουσιοδοτείται από τους όρους της σύμβασης να κοινοποιήσει εμπιστευτικές πληροφορίες, ο πελάτης ή το πρόσωπο που εμπλέκεται θα ειδοποιείται για το είδος των πληροφοριών που θα κοινοποιηθούν, εκτός και αν απαγορεύεται από τον Νόμο.

4.5.3 Πληροφορίες σχετικές με τους πελάτες που έχουν αποκτηθεί μέσω άλλων πηγών (πλην πελατών), π.χ. Δημόσιες αρχές ή κάποιο πρόσωπο που έχει κάποιο παράπονο, θα χειρίζονται ως εμπιστευτικές.

4.6 ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΘΕΣΙΜΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Η COSMOCERT διατηρεί (μέσω του website της www.cosmocert.gr ή/και στα αρχεία της) και θα κοινοποιεί κατόπιν σχετικού γραπτού αιτήματος τα παρακάτω:

α) πληροφορίες (ή αναφορά σε) σχετικά με το εκάστοτε σχήμα πιστοποίησης, ήτοι τον Καν. (ΕΕ) 2018/848, συμπεριλαμβανομένων και των διαδικασιών αξιολόγησης, κανόνες και διαδικασίες για την χορήγηση, την διατήρηση, την επέκταση ή μείωση του πεδίου εφαρμογής, για την αναστολή, για την ανάκληση ή για τη μη χορήγηση της πιστοποίησης (κοινοποίηση μέσω του παρόντος κανονισμού πιστοποίησης που βρίσκεται αναρτημένος στην ιστοσελίδα της COSMOCERT),

β) μια περιγραφή του τρόπου με τον οποίο η COSMOCERT χρηματοδοτείται (Σημείωση: από τους πελάτες της) και γενικές πληροφορίες σχετικά με τα [κόστη πιστοποίησης](#), όπως υπάρχουν στα Οικονομικά Στοιχεία της ιστοσελίδας της COSMOCERT (κοινοποίηση μέσω του παρόντος κανονισμού πιστοποίησης που βρίσκεται αναρτημένος στην ιστοσελίδα της COSMOCERT) για τους πιθανούς (σε διαδικασία αίτησης) και τους υπάρχοντες πελάτες.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	14 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

γ) μια περιγραφή με τα δικαιώματα και υποχρεώσεις των επιχειρήσεων που έχουν καταθέσει αίτηση ή είναι υπάρχοντες πελάτες, συμπεριλαμβανομένων απαιτήσεων, περιορισμών στην χρήση του ονόματος της COSMOCERT και των σημάτων/λογοτύπων της COSMOCERT καθώς και στους τρόπους με τους οποίους θα πρέπει να παρουσιάζεται / διαφημίζεται η πιστοποίηση που έχει χορηγηθεί, (κοινοποίηση μέσω του παρόντος κανονισμού πιστοποίησης που βρίσκεται αναρτημένος στην ιστοσελίδα της COSMOCERT) και

δ) πληροφορίες σχετικά με την διαχείριση παραπόνων και ενστάσεων, (κοινοποίηση μέσω του παρόντος κανονισμού πιστοποίησης που βρίσκεται αναρτημένος στην ιστοσελίδα της COSMOCERT και μέσω της [ιστοσελίδας της COSMOCERT](#)).

5. ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

5.1 ΟΡΓΑΝΩΤΙΚΗ ΔΟΜΗ ΚΑΙ ΑΝΩΤΑΤΗ ΔΙΟΙΚΗΣΗ

5.1.1 Οι δραστηριότητες πιστοποίησης δομούνται και διαχειρίζονται με τρόπο που διασφαλίζεται η αμεροληψία, σύμφωνα με τη Διαδικασία ΑΜΕΡΟΛΗΨΙΑ ΚΑΙ ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ.

5.1.2 Η COSMOCERT διαθέτει τεκμηριωμένο οργανόγραμμα και περιγραφές θέσεων εργασίας για όλο το εμπλεκόμενο προσωπικό και τις σχετιζόμενες επιτροπές (Διαδικασία QMS.P210).

5.1.3 Η COSMOCERT έχει τεκμηριώσει την οργανωτική της δομή, μέσα από το οργανόγραμμά της, τις περιγραφές θέσεων εργασίας τα άτομα/όργανα που έχουν την ευθύνη / αρμοδιότητα / εξουσιοδότηση για τα παρακάτω:

- α) την ανάπτυξη των πολιτικών που αφορούν τη λειτουργία του φορέα ελέγχου (CEO),
 - β) την εποπτεία της εφαρμογής των πολιτικών και των διαδικασιών (Συμβούλιο Διοίκησης),
 - γ) την εποπτεία των οικονομικών του φορέα ελέγχου (CEO),
 - δ) την ανάπτυξη των δραστηριοτήτων πιστοποίησης (CEO),
 - ε) την ανάπτυξη των απαιτήσεων της πιστοποίησης (QAM),
 - στ) την επιθεώρηση (επιθεωρητές ΒΙΟ),
 - ζ) την ανασκόπηση (αξιολογητές ΒΙΟ),
 - η) τις αποφάσεις για την πιστοποίηση (Υπεύθυνος Τμήματος Πιστοποίησης ΒΙΟ),
 - θ) την εξουσιοδότηση σε επιτροπές πιστοποίησης ή πρόσωπα, όταν απαιτείται, για την ανάληψη εκτέλεσης συγκεκριμένων δραστηριοτήτων (ανάλογα με τις θέσεις για εξουσιοδοτήσεις- αναλυτική αναφορά στο QMS.210_ANNEX I-Job Descriptions),
 - ι) τις συμβάσεις (CEO),
 - κ) τη διάθεση επαρκών πόρων για τις δραστηριότητες πιστοποίησης (CEO),
 - λ) την ανταπόκριση σε παράπονα και ενστάσεις (Συμβούλιο Διοίκησης),
 - μ) τις απαιτήσεις επαγγελματικής επάρκειας προσωπικού (αρμόδιοι Υπεύθυνοι για κάθε τμήμα)
- και

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	15 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ν) το σύστημα διαχείρισης του φορέα πιστοποίησης (QAM).

5.1.4 Η COSMOCERT δεν συστήνει επιτροπές που εμπλέκονται στη διεργασία της πιστοποίησης (δηλ. ανασκόπηση αίτησης, αξιολόγηση/επιθεώρηση, ανασκόπηση, απόφαση πιστοποίησης, επιτήρηση). Λεπτομέρειες σχετικά με την λειτουργία και τα καθήκοντα αυτών των επιτροπών πιστοποίησης, εφόσον αποφασισθεί να συσταθούν, θα αναφέρονται σε κανονισμό και τα μέλη δεν πρέπει να υφίστανται οποιαδήποτε εμπορική, χρηματοοικονομική ή άλλη πίεση που θα μπορούσε να επηρεάσει τις αποφάσεις τους. Η COSMOCERT έχει το δικαίωμα να ορίζει και να παύει μέλη αυτών των επιτροπών, όταν απαιτείται.

5.2 ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗ ΤΗΣ ΑΜΕΡΟΛΗΨΙΑΣ

5.2.1 Η COSMOCERT διασφαλίζει την αμεροληψία σε κάθε της δραστηριότητα (βλέπε παρ. 4.2.2 του παρόντος κανονισμού). Κυριότερο όργανο της COSMOCERT για την διασφάλιση της αμεροληψίας είναι η Επιτροπή Αμεροληψίας (έγγραφο: QMS.P150_Annex I_Επιτροπή Αμεροληψίας- Συγκρότηση, Ρόλοι και Αρμοδιότητες)

5.2.2 Η Επιτροπή Αμεροληψίας της COSMOCERT διαθέτει:

- α) μια ισορροπημένη εκπροσώπηση των σημαντικών ενδιαφερόμενων μερών, με τρόπο που δεν κυριαρχεί κάποιο συμφέρον.
- β) πρόσβαση σε όλες τις απαραίτητες πληροφορίες ώστε να μπορεί να εκτελεί τα καθήκοντα της.

5.2.3 Η Επιτροπή Αμεροληψίας έχει το δικαίωμα να αναλαμβάνει ανεξάρτητη δράση (ενημέρωση αρχών, ΕΣΥΔ, μετόχων, κ.λπ.) εάν η διοίκηση της COSMOCERT δεν ακολουθεί τις υποδείξεις της. Όταν αναλάβει τέτοια δράση θα πρέπει να τηρούνται (όπου απαιτείται), εμπιστευτικές πληροφορίες του πελάτη και της COSMOCERT. Οποιαδήποτε υπόδειξη έρχεται σε αντίθεση με τις λειτουργικές διαδικασίες της COSMOCERT ή άλλες υποχρεωτικές απαιτήσεις, δεν θα πρέπει να ακολουθούνται. Η Διοίκηση της COSMOCERT δύναται να μην τεκμηριώσει την αιτιολογία της απόφασης της να μην ακολουθήσει τις υποδείξεις της Επιτροπής, αλλά θα διατηρεί τις αποδείξεις συμμόρφωσης για ανασκόπηση από το κατάλληλο προσωπικό.

5.2.4 Παρόλο που κάθε ενδιαφερόμενο μέρος δεν θα μπορεί να εκπροσωπηθεί στην Επιτροπή Αμεροληψίας, η COSMOCERT προσπαθεί πάντα να αναγνωρίσει και να προσκαλέσει τα κύρια ενδιαφερόμενα μέρη.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	16 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

6. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΠΟΡΩΝ

6.1. ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ COSMOCERT

6.1.1 ΓΕΝΙΚΑ

6.1.1.1 Η COSMOCERT διαθέτει επαρκή αριθμό επιθεωρητών / αξιολογητών καθώς και διοικητικού προσωπικού σχετικά με τις δραστηριότητες που σχετίζονται με την πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων και τα σχετικά πρότυπα και κανονιστικά κείμενα.

6.1.1.2 Το προσωπικό της COSMOCERT είναι καταρτισμένο για τις λειτουργίες που εκτελεί, συμπεριλαμβανομένης και της έκφρασης τεχνικών κρίσεων, την χάραξη πολιτικών και την εφαρμογή τους (διαδικασία QMS.P210).

6.1.1.3 Το προσωπικό, συμπεριλαμβανομένου και των μελών των εκάστοτε Επιτροπών, προσωπικό εξωτερικών φορέων καθώς και υπεργολάβοι/συνεργάτες, διατηρούν την εμπιστευτικότητα όλων των πληροφοριών που ελήφθησαν ή δημιουργήθηκαν κατά την υλοποίηση των δραστηριοτήτων πιστοποίησης.

6.1.2 ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΤΗΣ ΙΚΑΝΟΤΗΤΑΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ ΠΟΥ ΕΜΠΛΕΚΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΔΙΕΡΓΑΣΙΑ ΤΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (Άρθρο 5, παρ. 4/Καν. (ΕΕ) 2017/625)

6.1.2.1 Η COSMOCERT έχει καθιερώσει, διατηρεί και εφαρμόζει, τεκμηριωμένη διαδικασία QMS.P210 ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΥ ΔΥΝΑΜΙΚΟΥ για την διαχείριση των ανθρώπινων πόρων της (εκπαίδευση προσωπικού, αξιολόγηση επιθεωρητών κ.λ.π) που εμπλέκονται στην διεργασία της πιστοποίησης. Οι διαδικασίες περιλαμβάνουν μεταξύ άλλων και τα ακόλουθα:

- να καθορίζει τα κριτήρια για την επαγγελματική επάρκεια του προσωπικού για κάθε λειτουργία της διεργασίας πιστοποίησης, λαμβάνοντας υπόψη τις απαιτήσεις των κοινοτικών και εθνικών κανονιστικών εγγράφων, που διέπουν τη βιολογική παραγωγή και τα βιολογικά προϊόντα,
- να προσδιορίζει τις εκπαιδευτικές ανάγκες και να παρέχει, αναλόγως, προγράμματα κατάρτισης στις διεργασίες πιστοποίησης, στις απαιτήσεις, στις μεθοδολογίες, στις δραστηριότητες και στις άλλες σχετικές απαιτήσεις των κοινοτικών και εθνικών κανονιστικών εγγράφων, που διέπουν τη βιολογική παραγωγή και τα βιολογικά προϊόντα,
- να αποδεικνύει ότι το προσωπικό έχει τις απαιτούμενες ικανότητες για τα καθήκοντα και τις ευθύνες που αναλαμβάνει,
- να εξουσιοδοτεί επίσημα το προσωπικό για τις λειτουργίες της διεργασίας πιστοποίησης και
- να παρακολουθεί τις επιδόσεις του προσωπικού.

Το προσωπικό που διενεργεί τους επίσημους ελέγχους βιολογικών προϊόντων:

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	17 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

α) λαμβάνει στον τομέα της αρμοδιότητάς του κατάλληλη κατάρτιση που να του επιτρέπει να ασκεί τα καθήκοντά του με επάρκεια και να διενεργεί τους επίσημους ελέγχους με συνεπή τρόπο·

β) τηρείται ενήμερο των εξελίξεων στον τομέα της αρμοδιότητάς του και λαμβάνει τακτικά πρόσθετη κατάρτιση αναλόγως των απαιτήσεων· και

γ) λαμβάνει κατάρτιση σχετικά με τα θέματα που καθορίζονται στο παράρτημα ΙΙ κεφάλαιο Ι του Καν. (ΕΕ) 2017/625 και σχετικά με τις υποχρεώσεις των Φορέων Ελέγχου που απορρέουν από τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, κατά περίπτωση.

6.1.2.2 Η COSMOCERT διατηρεί στα αρχεία της, φακέλους (ηλεκτρονικούς) του εμπλεκόμενου προσωπικού στις δραστηριότητες πιστοποίησης με τα ακόλουθα περιεχόμενα:

- α) όνομα και διεύθυνση,
- β) εργοδότη(ες) και τη θέση που κατέχει, μέσω του βιογραφικού σημειώματος κυρίως,
- γ) εκπαιδευτικά προσόντα και επαγγελματική κατάσταση,
- δ) εμπειρία και κατάρτιση,
- ε) αξιολόγηση της επαγγελματικής επάρκειας του,
- στ) παρακολούθηση των επιδόσεών του,
- ζ) εξουσιοδοτήσεις που διαθέτει στην COSMOCERT και
- η) ημερομηνία της πιο πρόσφατης ενημέρωσης κάθε αρχείου.

6.1.3 ΣΥΜΒΑΣΕΙΣ ΜΕ ΤΟ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ

Όλο το μόνιμο και εξωτερικά συνεργαζόμενο προσωπικό έχει υπογράψει σύμβαση συνεργασίας με την COSMOCERT καθώς και Δηλώσεις Αμεροληψίας και Εμπιστευτικότητας, με τις οποίες δηλώνουν:

- α) ότι συμμορφώνονται με τους κανόνες που θέτει η COSMOCERT, συμπεριλαμβανομένων αυτών για την εμπιστευτικότητα και την ανεξαρτησία από εμπορικά ή άλλα συμφέροντα,
- β) αν έχουν προηγούμενη ή παρούσα σχέση οι ίδιοι ή τυχόν εργοδότες τους με:

- 1. προμηθευτή ή σχεδιαστή προϊόντων, ή
- 2. πάροχο ή υπεύθυνο που αναπτύσσει υπηρεσίες, ή
- 3. κάποιον που χειρίζεται ή αναπτύσσει διεργασίες,

γ) να αποκαλύψουν οποιαδήποτε περίπτωση γνωστή σε αυτούς, η οποία μπορεί να αποτελέσει για τους ίδιους ή την COSMOCERT σύγκρουση συμφερόντων.

Επίσης, η COSMOCERT αναγνωρίζει τους κινδύνους που προκύπτουν από τις δραστηριότητες ή την σχέση που έχει με κάθε συνεργάτη του στο έντυπο ASSESSMENT OF DECLARATION OF CONFIDENTIALITY & IMPARTIALITY.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	18 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

6.2. ΠΟΡΟΙ ΓΙΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ

6.2.1 ΕΣΩΤΕΡΙΚΟΙ ΠΟΡΟΙ

Όταν η COSMOCERT πραγματοποιεί δραστηριότητες αξιολόγησης/επιθεώρησης/ελέγχου, είτε με εσωτερικούς πόρους είτε με άλλους πόρους που βρίσκονται υπό τον άμεσο έλεγχο της, εκπληρώνει όλες τις απαιτήσεις των εφαρμοζόμενων προτύπων (π.χ. ISO/ IEC 17025 για δοκιμές, ISO/ IEC 17020 για ελέγχους, ISO/ IEC 17021 για συστήματα διαχείρισης). Όλοι οι αξιολογητές/επιθεωρητές που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται πλήρως με τις απαιτήσεις αμεροληψίας κάθε προτύπου.

6.2.2 ΕΞΩΤΕΡΙΚΟΙ ΠΟΡΟΙ (ΥΠΕΡΓΟΛΑΒΙΕΣ)

6.2.2.1 Η COSMOCERT δεν χρησιμοποιεί γενικά υπεργολάβους για τις δραστηριότητες αξιολόγησης που αναλαμβάνει. Σε περίπτωση που χρησιμοποιήσει υπεργολάβους, αυτοί θα πρέπει να συμμορφώνονται με τα εκάστοτε εφαρμοζόμενα πρότυπα (π.χ. ISO/IEC 17065 για προϊόντα, ISO/IEC 17025 για δοκιμές, ISO/IEC 17020 για ελέγχους, ISO/IEC 17021 για συστήματα διαχείρισης). Όλοι οι αξιολογητές/επιθεωρητές που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται πλήρως με τις απαιτήσεις αμεροληψίας κάθε προτύπου.

6.2.2.2 Η μόνη δραστηριότητα που ανατίθεται σε ανεξάρτητος υπεργολάβος είναι τα εργαστήρια αναλύσεων για τη δραστηριότητα της εργαστηριακής ανάλυσης, η COSMOCERT διατηρεί αρχεία που αποδεικνύουν και δικαιολογούν την εμπιστοσύνη της στα αποτελέσματα της αξιολόγησης.

6.2.2.3 Η COSMOCERT υπογράφει νόμιμη σύμβαση συνεργασίας με τα εργαστήρια αναλύσεων, όπου περιλαμβάνονται και όροι για την διατήρηση της εμπιστευτικότητας και την αποφυγή περιπτώσεων σύγκρουσης συμφερόντων, όπως έχουν προηγουμένως περιγραφεί στον παρόν κανονισμό πιστοποίησης.

6.2.2.4 Η COSMOCERT:

- έχει πλήρη ευθύνη για οποιοσδήποτε δραστηριότητες εκχωρηθούν σε υπεργολάβους,
- διασφαλίζει ότι οι υπεργολάβοι που τυχόν θα χρησιμοποιηθούν, και το προσωπικό που εκείνοι διατηρούν, δεν εμπλέκονται άμεσα ή έμμεσα ή μέσω άλλου εργοδότη με τρόπο που επηρεάζει την αξιοπιστία των αποτελεσμάτων,
- θα διατηρεί τεκμηριωμένες πολιτικές, διαδικασίες και αρχεία για την αξιολόγηση και παρακολούθηση των υπεργολάβων που χρησιμοποιούνται για δραστηριότητες πιστοποίησης (σε περίπτωση που χρησιμοποιηθούν τέτοιοι, Διαδικασία QMS.BIO.P220_ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΔΟΚΙΜΩΝ ΚΑΙ ΥΠΕΡΓΟΛΑΒΟΙ),
- διατηρεί κατάλογο εγκεκριμένων υπεργολάβων (QMS.BIO.F220.01_ΜΗΤΡΩΟ ΣΥΝΕΡΓΑΖΟΜΕΝΩΝ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ ΑΝΑΛΥΣΕΩΝ),

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	19 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ε) θα εφαρμόζει κατάλληλες διορθωτικές ενέργειες, σε περίπτωση που παραβιαστούν όροι της σύμβασης ή άλλοι όροι που έχουν συμφωνηθεί με τον κατά περίπτωση υπεργολάβο, όταν υποπέσει κάτι τέτοιο στην αντίληψή της,

στ) θα ενημερώνει τον πελάτη εκ των προτέρων για κάθε δραστηριότητα που έχει εκχωρήσει σε υπεργολάβους, ώστε να μπορεί ο πελάτης να υποβάλλει τις αντιρρήσεις/ενστάσεις του (αναρτημένο φυλλάδιο στην ιστοσελίδα της COSMOCERT [ΕΝΗΜΕΡΩΤΙΚΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ ΓΙΑ ΥΠΕΡΓΟΛΑΒΙΚΕΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΕΣ](#)).

7. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ (Άρθρα 34-43/Καν. (ΕΕ) 2018/848 & Άρθρα 9-15/Καν. (ΕΕ) 2017/625)

7.1. ΓΕΝΙΚΑ

7.1.1 Το παρόν κεφάλαιο αφορά στον έλεγχο και την πιστοποίηση για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων, σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις αυτού. Ο φορέας ελέγχου, δύναται να συνδυάσει διάφορα σχήματα πιστοποίησης (π.χ. έλεγχος παραγωγής και ταυτόχρονα επιθεώρηση του Συστήματος Διαχείρισης του πελάτη).

7.1.2 Οι απαιτήσεις έναντι των οποίων οι δραστηριότητες /τα προϊόντα του πελάτη επιθεωρούνται /αξιολογούνται, στον παρόν κανονισμό, αφορά στα βιολογικά προϊόντα προσδιορίζονται στα εφαρμοζόμενα πρότυπα (ISO 17065) και στην ευρωπαϊκή νομοθεσία (Καν. (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις/διορθώσεις/Εκτελεστικούς Κανονισμούς αυτού) καθώς και στην εκάστοτε εθνική νομοθεσία που τα αφορά. Οι απαιτήσεις αυτές αναφέρονται στη Διαδικασία Πιστοποίησης ΒΙΟ και στον Κανονισμό Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT.

7.1.3 Εάν απαιτούνται εξηγήσεις, κατόπιν αιτήματος, όσον αφορά στην εφαρμογή των εν λόγω εγγράφων (βλ. 7.1.2) για τον έλεγχο και την πιστοποίηση για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων, η COSMOCERT ζητά διευκρινήσεις από τους διαχειριστές των Σχημάτων που είναι εκ των πραγμάτων σχετικοί και αμερόληπτοι, δηλ. από το ΥπΑΑΤ και την αρμόδια Ευρωπαϊκή Επιτροπή για τα βιολογικά προϊόντα. Ως εκ τούτου, η COSMOCERT δεν χρησιμοποιεί εσωτερικές επιτροπές ή δικά της εσωτερικά άτομα για διευκρινήσεις για την παροχή διευκρινήσεων στην εφαρμογή των προτύπων και των απαιτήσεων για την πιστοποίηση για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων.

7.2. ΑΙΤΗΣΗ

Η COSMOCERT διαθέτει δημόσια, μέσα από την ιστοσελίδα της (<https://www.cosmocert.gr>) στους ενδιαφερόμενους πελάτες της, Αίτηση Πιστοποίησης ΒΙΟ για την παροχή των υπηρεσιών πιστοποίησης της, η οποία θα πρέπει όταν συμπληρωθούν όλα τα πεδία της να παρέχει όλη την πληροφόρηση για την

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	20 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ολοκλήρωση του αρχικού σταδίου της διεργασίας της πιστοποίησης, σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις/Εκτελεστικούς Κανονισμούς αυτού.

Τα ακόλουθα περιλαμβάνονται στην Αίτηση Πιστοποίησης ΒΙΟ:

- κατηγορίες προϊόντων που πιστοποιούνται (άρθρο 35, παρ.7/Καν. (ΕΕ) 2018/848),
- τα πρότυπα ή/και άλλα κανονιστικά έγγραφα για τα οποία ο πελάτης αιτείται πιστοποίηση (βλ. 7.1.2),
- τα γενικά χαρακτηριστικά της υποψηφίου προς πιστοποίηση πελάτη, συμπεριλαμβανομένης της επωνυμίας του και της διεύθυνσης ή τη γεωγραφική θέση των μονάδων βιολογικής παραγωγής, σε μετατροπή και μη βιολογικής παραγωγής, την περιοχή συλλογής άγριων φυτών ή φυκιών και άλλων εγκαταστάσεων και μονάδων που χρησιμοποιούνται για τις δραστηριότητές του, σημαντικών στοιχείων για τις διεργασίες και τις λειτουργίες του και τυχόν σχετικές νομικές απαιτήσεις,
- οι γενικές πληροφορίες που αφορούν τον πελάτη, σχετικές με το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης, για το οποίο υποβάλλεται η αίτηση, όπως οι δραστηριότητες του πελάτη, οι ανθρώπινοι και τεχνικοί πόροι του, συμπεριλαμβανομένων των εγκαταστάσεων για έλεγχο, και οι λειτουργίες του καθώς και η σχέση του με μεγαλύτερη εταιρεία, αν υπάρχει (σε περίπτωση που οι εκμεταλλεύσεις χωρίζονται σε διαφορετικές μονάδες παραγωγής σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 7 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, την περιγραφή και τη διεύθυνση ή τη γεωγραφική θέση των μονάδων παραγωγής μη βιολογικής παραγωγής, Άρθρο 9, παρ.7/Καν. (ΕΕ) 2018/848),
- οι πληροφορίες που αφορούν όλες τις υπεργολαβικές διεργασίες² (πχ παραγωγή, παρασκευή, διανομή, αποθήκευση, εισαγωγή από Τρίτη χώρα, εξαγωγή σε Τρίτη χώρα, διάθεση στην αγορά βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων) που χρησιμοποιούνται από τον πελάτη και που θα επηρεάσουν τη συμμόρφωση ως προς τις απαιτήσεις εάν ο πελάτης συνεργάζεται με ένα νομικό πρόσωπο που του έχει ανατεθεί η παραγωγή των πιστοποιημένων προϊόντων, το οποίο είναι διαφορετικό από τον πελάτη, τότε ο φορέας ελέγχου, εφόσον κρίνεται απαραίτητο για την αποτελεσματική επιτήρηση, μπορεί να καθιερώνει κατάλληλους συμβατικούς ελέγχους του εν λόγω νομικού προσώπου εάν απαιτούνται τέτοιοι συμβατικοί έλεγχοι, αυτοί μπορεί να καθιερώνονται πριν από την παροχή της επίσημης τεκμηρίωσης της πιστοποίησης (βλ. 7.7). και
- στ) όλες οι άλλες πληροφορίες που είναι απαραίτητες σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις πιστοποίησης, όπως πληροφορίες για την αρχική αποτίμηση και τις δραστηριότητες επιτήρησης, π.χ. για τις εγκαταστάσεις όπου τα πιστοποιημένα προϊόντα παράγονται και για το προσωπικό επικοινωνίας σε αυτές τις εγκαταστάσεις, προγραμματισμένη πρόβλεψη παραγωγής των προϊόντων.

² Όταν επιχειρήσεις αναθέτουν οποιαδήποτε από τις δραστηριότητές τους σε τρίτους, τόσο οι επιχειρήσεις όσο και οι τρίτοι στους οποίους ανετέθησαν οι εν λόγω δραστηριότητες συμμορφώνονται με το Άρθρο 34, παρ. 1 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, εκτός εάν η επιχείρηση δηλώσει στην αναφερόμενη στο Άρθρο 34, παρ. 1 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 κοινοποίηση ότι παραμένουν υπεύθυνοι όσον αφορά τη βιολογική παραγωγή και δεν μεταβιβάζουν την εν λόγω ευθύνη στον υπεργολάβο. Στις περιπτώσεις αυτές, ο φορέας ελέγχου εξακριβώνει ότι οι υπεργολαβικές δραστηριότητες συμμορφώνονται προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, στο πλαίσιο του ελέγχου που διεξάγει των επιχειρήσεων που έχουν αναθέσει τις δραστηριότητές τους σε υπεργολάβους

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	21 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Το έντυπο Αίτησης Πιστοποίησης ΒΙΟ συνοδεύεται και από τα αντίστοιχα επισυναπτόμενα έντυπα (για αρχική αίτηση: η κοινοποίηση της δραστηριότητάς τους στην αρμόδια αρχή (Άρθρο 34, παρ.1 Καν. (ΕΚ) 2018/848), το Πρόγραμμα Καλλιέργειας ΦΠ/Εκτροφής ΖΠ/Προϊόντων ΜΤΠ, την Περιγραφή Προληπτικών Μέτρων και Μέτρων Προφύλαξης, διάφορα άλλα έγγραφα της επιχείρησης). Το πρόγραμμα και η περιγραφή ανά δραστηριότητα επικαιροποιούνται και υποβάλλονται εκ νέου στο φορέα ελέγχου όταν χρειάζεται.

Η διαδικασία υποβολής Αίτησης Πιστοποίησης ΒΙΟ ακολουθείται και στην περίπτωση επέκτασης πχ όταν προστίθεται νέα παραγωγική διαδικασία μιας επιχείρησης (πχ έχει φυτική παραγωγή και εντάσσεται και ζωική παραγωγή, κ.λπ.). Όταν σε μία παρασκευαστική επιχείρηση γίνεται επέκταση σε νέα παρασκευαστική δραστηριότητα ή νέα κατηγορία προϊόντος τροφίμου/ ζωοτροφής (η κατηγοριοποίηση γίνεται με βάση τον Κώδικα Τροφίμων και Ποτών για τα τρόφιμα/ποτά και για τις ζωοτροφές με το εάν είναι πρώτες ύλες ή σύνθετες (Καν. (ΕΚ) 767/2009, Άρθρο 3 ζ & η), τότε υποβάλλεται το Πρόγραμμα Προϊόντων ΜΤΠ και η Περιγραφή Προληπτικών Μέτρων και Μέτρων Προφύλαξης ΜΤΠ.

Η Αίτηση Πιστοποίησης ΒΙΟ συνοδεύεται και από την Υπεύθυνη Δήλωση Επιχειρηματία του Παραρτήματος ΙΙ της ΥΑ 2543/103240/2017.

7.3. ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ ΑΙΤΗΣΗΣ

7.3.1 Ο φορέας ελέγχου διενεργεί μέσω του εντύπου Ανασκόπηση Αίτησης, ανασκόπηση των πληροφοριών που συλλέχθηκαν (βλ. 7.2) από την Αίτηση και τα λοιπά συνημμένα, για να διασφαλίσει ότι:

- α) οι πληροφορίες για τον πελάτη και το προϊόν είναι επαρκείς για τη διενέργεια της διεργασίας πιστοποίησης,
- β) κάθε πιθανή λεπτομέρεια που δεν είναι ξεκάθαρη μεταξύ της COSMOCERT και του πελάτη έχει ξεκαθαριστεί, συμπεριλαμβανομένης της συμφωνίας για τα κριτήρια/απαιτήσεις πιστοποίησης (π.χ. εφαρμοζόμενα πρότυπα / νομοθεσία),
- γ) το αιτούμενο πεδίο της πιστοποίησης έχει καθοριστεί,
- δ) υπάρχουν διαθέσιμα μέσα για την πραγματοποίηση όλων των δραστηριοτήτων αξιολόγησης,
- ε) έχει την τεχνική επάρκεια και την ικανότητα να πραγματοποιήσει την δραστηριότητα πιστοποίησης.

7.3.2 Η COSMOCERT μέσα από τον παρόν κανονισμό, αναγνωρίζει τότε η αίτηση του πελάτη για πιστοποίηση περιλαμβάνει:

- έναν τύπο προϊόντος,
- ένα κανονιστικό κείμενο ή,
- ένα σχήμα πιστοποίησης

στα οποία η COSMOCERT δεν διαθέτει προηγούμενη εμπειρία.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	22 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.3.3 Σε τέτοιες περιπτώσεις (βλ. 7.3.2), η COSMOCERT θα αποδεικνύει μέσα από τα αρχεία της (έντυπο: ανασκόπησης αίτησης) ότι είναι τεχνικά ικανή και έχει την δυνατότητα να αναλάβει τις αιτούμενες δραστηριότητες πιστοποίησης.

7.3.4 Η COSMOCERT δεν αναλαμβάνει συγκεκριμένες πιστοποιήσεις για τις οποίες δεν διαθέτει την τεχνική επάρκεια και ικανότητα, ώστε να τις ολοκληρώσει με επιτυχία και αυτό θα καταγράφεται στο έντυπο ανασκόπησης αίτησης.

7.3.5 Εάν η COSMOCERT βασιστεί σε πιστοποιήσεις που έχει ήδη παράσχει στον πελάτη ή σε άλλους πελάτες, ώστε να παραλείψει κάποιες δραστηριότητες, τότε θα κάνει αναφορά σε αυτές τις υπάρχουσες πιστοποιήσεις στα αρχεία της. Αν απαιτηθεί από τον πελάτη, η COSMOCERT θα παρέχει αιτιολόγηση για την παράλειψη αξιολόγησης των δραστηριοτήτων.

Εφόσον τα στοιχεία της Αίτησης Πιστοποίησης ΒΙΟ και των υπόλοιπων επισυναπτόμενων εγγράφων και εντύπων είναι πλήρη και επαληθεύονται και προκειμένου να ολοκληρωθεί η Ανασκόπηση της Αίτησης, υπογράφεται η Έκθεση Επαλήθευσης (άρθρο 18, παρ.1,στ της ΥΑ 2543/103240/2017), και στη συνέχεια η Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και οι Οικονομικοί Όροι από τον αιτούντα ή δεόντως εξουσιοδοτημένο εκπρόσωπο αυτού και από το νόμιμο εκπρόσωπο του Φορέα ή αρμόδιο εξουσιοδοτημένο εκπρόσωπο αυτού.

Η Έκθεση Επαλήθευσης, η Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και οι Οικονομικοί όροι υπογράφονται σε δύο αντίτυπα, ένα για τον αιτούντα και ένα για τον Φορέα. Οι επιχειρηματίες, μαζί με την υπογεγραμμένη Σύμβαση οφείλουν, εάν απαιτείται, να προσκομίσουν πληρεξούσιο έγγραφο που να αποδεικνύει τη νόμιμη εκπροσώπηση της επιχείρησης από τον υπογράφοντα την Σύμβαση. Η Σύμβαση συναρπάζεται και συναποτελείται και από την Αίτηση Πιστοποίησης ΒΙΟ, τον Κανονισμό Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων, τον ισχύοντα Τιμοκατάλογο και τους Οικονομικούς Όρους, για το περιεχόμενο των οποίων ο επιχειρηματίας λαμβάνει γνώση πριν την υπογραφή της Σύμβασης, και επισυνάπτονται μαζί με την Σύμβαση.

Στη Σύμβαση μεταξύ άλλων, ο επιχειρηματίας δεσμεύεται να τηρεί τις υποχρεώσεις του, όπως αυτές αναφέρονται στον Κανονισμό Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT.

Μετά την υπογραφή της Σύμβασης, ο φορέας ελέγχου καταχωρεί στην Ηλεκτρονική Βάση Δεδομένων (ΗΒΔ) του ΥΠΑΑΤ τα στοιχεία που απαιτούνται, σύμφωνα με την ΥΑ 2967/378843/2021.

7.4. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ/ΕΠΙΘΕΩΡΗΣΗ/ΕΛΕΓΧΟΣ (Άρθρο 9/Καν. (ΕΕ) 2017/625 & Άρθρα 37-43/Καν. (ΕΕ) 2018/848)

7.4.1 Ο φορέας ελέγχου σχεδιάζει και προγραμματίζει τις επιθεωρήσεις/ελέγχους, που παρέχει με τρόπο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις των κριτηρίων πιστοποίησης, σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις/Εκτελεστικούς Κανονισμούς αυτού και την εκάστοτε εθνική νομοθεσία. Ο φορέας ελέγχου σχεδιάζει ετήσιο πρόγραμμα επιθεωρήσεων ΒΙΟ, το οποίο εκδίδεται από την ηλεκτρονική βάση του και αναθεωρείται μηνιαία.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	23 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Οι επίσημοι έλεγχοι που ανατίθενται, μέσω της ηλεκτρονικής βάσης του φορέα (eCert – Audits) και διενεργούνται από τους εξουσιοδοτημένους επιθεωρητές του φορέα ελέγχου, σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 για την επαλήθευση της συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 περιλαμβάνουν ιδίως:

α) την επαλήθευση της εφαρμογής προληπτικών μέτρων και μέτρων προφύλαξης από τις επιχειρήσεις, όπως αναφέρεται στο άρθρο 9 παράγραφος 6 και στο άρθρο 28 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 σε κάθε στάδιο παραγωγής, παρασκευής και διανομής. Τα έγγραφα που πρέπει να φυλάσσονται για τους σκοπούς των ελέγχων που αναφέρονται παραπάνω, περιλαμβάνουν, ιδίως, έγγραφα που επιβεβαιώνουν ότι η επιχείρηση έχει λάβει τα αναλογικά και κατάλληλα μέτρα για την i) πρόληψη παρασίτων και ασθενειών, ii) να αποφεύγεται η μόλυνση με προϊόντα και ουσίες που δεν έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή, σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 και την ανάμειξη με μη βιολογικά προϊόντα·

β) όπου η εκμετάλλευση περιλαμβάνει μονάδες μη βιολογικής παραγωγής ή παραγωγής υπό μετατροπή, την επαλήθευση των αρχείων και των μέτρων ή διαδικασιών ή ρυθμίσεων που υφίστανται για να εξασφαλίζεται ο σαφής και ουσιαστικός διαχωρισμός μεταξύ των μονάδων βιολογικής, υπό μετατροπή και μη βιολογικής παραγωγής, καθώς και, μεταξύ των αντίστοιχων προϊόντων που παράγονται από τις εν λόγω μονάδες παραγωγής, και των ουσιών και προϊόντων που χρησιμοποιούνται για τις μονάδες βιολογικής, υπό μετατροπή και μη βιολογικής παραγωγής· η εν λόγω επαλήθευση περιλαμβάνει ελέγχους των αγροτεμαχίων των οποίων προηγούμενη περίοδος έχει αναγνωρισθεί αναδρομικά ως τμήμα της περιόδου μετατροπής, καθώς και ελέγχους των μονάδων μη βιολογικής παραγωγής·

γ) όπου βιολογικά προϊόντα, προϊόντα υπό μετατροπή και μη βιολογικά προϊόντα συλλέγονται ταυτόχρονα από επιχειρήσεις, παρασκευάζονται ή αποθηκεύονται στην ίδια μονάδα ή χώρο ή εγκαταστάσεις παρασκευής, ή μεταφέρονται σε άλλες επιχειρήσεις ή μονάδες, την επαλήθευση των αρχείων και των μέτρων, διαδικασιών ή ρυθμίσεων που υφίστανται για να εξασφαλίζεται ότι οι εργασίες εκτελούνται σε διαφορετικό τόπο και χρόνο, ότι εφαρμόζονται κατάλληλα μέτρα καθαρισμού και, κατά περίπτωση, μέτρα για την πρόληψη της αντικατάστασης προϊόντων, ότι τα βιολογικά προϊόντα και τα προϊόντα υπό μετατροπή ταυτοποιούνται ανά πάσα στιγμή και ότι τα βιολογικά, τα υπό μετατροπή και τα μη βιολογικά προϊόντα αποθηκεύονται, πριν και μετά από τις εργασίες, και χωρίζονται κατά τον τόπο ή τον χρόνο μεταξύ τους.

Επίσημοι έλεγχοι που πραγματοποιούνται σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 για την εξακρίβωση της συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 διενεργούνται καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας σε κάθε στάδιο της παραγωγής, παρασκευής και διανομής με βάση την πιθανότητα μη συμμόρφωσης όπως ορίζεται στο άρθρο 3 σημείο 57 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, η

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	24 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

οποία καθορίζεται συνεκτιμώντας, επιπλέον των στοιχείων που αναφέρονται στο άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, τα ακόλουθα ιδίως στοιχεία:

- α) το είδος, το μέγεθος και τη δομή των επιχειρήσεων ·
- β) το χρονικό διάστημα κατά το οποίο οι επιχειρήσεις συμμετέχουν στην παραγωγή, παρασκευή και διανομή βιολογικών προϊόντων·
- γ) τα αποτελέσματα των ελέγχων που διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα παραπάνω·
- δ) την ενδεδειγμένη χρονική στιγμή για τις δραστηριότητες που πραγματοποιούνται·
- ε) τις κατηγορίες προϊόντων·
- στ) τον τύπο, την ποσότητα και την αξία των προϊόντων, καθώς και τη διαχρονική εξέλιξή τους·
- ζ) την πιθανότητα ανάμειξης προϊόντων ή μόλυνσης από μη εγκεκριμένα προϊόντα ή ουσίες·
- η) την εφαρμογή παρεκκλίσεων ή εξαιρέσεων από τους κανόνες εκ μέρους των επιχειρήσεων,
- θ) τα κρίσιμα σημεία μη συμμόρφωσης και την πιθανότητα μη συμμόρφωσης σε κάθε στάδιο της παραγωγής, της παρασκευής και της διανομής·
- ι) τις δραστηριότητες υπεργολαβίας.

Σε κάθε περίπτωση, όλες οι επιχειρήσεις εκτός από τις αναφερόμενες στο άρθρο 34 παράγραφος 2 και στο άρθρο 35 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 υπόκεινται σε εξακρίβωση/επαλήθευση της συμμόρφωσης τουλάχιστον άπαξ ετησίως.

Ο έλεγχος αυτός διενεργείται εντός της τρέχουσας καλλιεργητικής περιόδου των καλλιεργουμένων ειδών ή εντός του τρέχοντος έτους εκτροφής για μονάδες ζωικής παραγωγής, ή εντός της τρέχουσας παρασκευαστικής περιόδου για μονάδες παρασκευής. Ειδικότερα, κατά την πρώτη εφαρμογή των μέτρων ελέγχου ο ετήσιος φυσικός έλεγχος διενεργείται υποχρεωτικά εντός δώδεκα (12) μηνών από την ημερομηνία σύναψης της Σύμβασης του επιχειρηματία με το φορέα ελέγχου (άρθρο 18, παρ.1 α της ΥΑ 2543/103240/2017).

Η εξακρίβωση της συμμόρφωσης περιλαμβάνει φυσική επιτόπια επιθεώρηση, εκτός αν οι ακόλουθοι όροι πληρούνται:

- α) από τους προηγούμενους ελέγχους της ενδιαφερόμενης επιχείρησης δεν εντοπίστηκαν περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που να θίγουν την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων κατά τη διάρκεια τουλάχιστον τριών (3) συναπτών ετών· και
- β) η ενδιαφερόμενη επιχείρηση έχει αξιολογηθεί, βάσει των στοιχείων που αναφέρονται παραπάνω και του άρθρου 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 ότι παρουσιάζει μικρό κίνδυνο μη συμμόρφωσης.

Σε αυτήν την περίπτωση, το χρονικό διάστημα μεταξύ δύο φυσικών επιτόπιων επιθεωρήσεων δεν υπερβαίνει τους 24 μήνες.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	25 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Η φυσική επιτόπια επιθεώρηση δυνάμει του άρθρου 38 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 περιλαμβάνει έλεγχο ιχνηλασιμότητας και έλεγχο ισοζυγίου μάζας της επιχείρησης, οι οποίοι διενεργούνται μέσω ελέγχων των αποδεικτικών στοιχείων.

Ο φορέας ελέγχου διενεργεί τον έλεγχο ιχνηλασιμότητας και τον έλεγχο ισοζυγίου μάζας, σύμφωνα με το τυποποιημένο υπόδειγμα που περιλαμβάνεται στο γραπτό αρχείο (δηλ. έντυπο Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ) που αναφέρεται στο άρθρο 38 παράγραφος 6 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

Εκτός αν απαιτείται άλλως για τους σκοπούς δικαστικών ερευνών ή για την προστασία δικαστικών διαδικασιών, παρέχεται στους υπευθύνους επιχειρήσεων που υπόκεινται σε επίσημο έλεγχο, κατόπιν αιτήματός τους, αντίγραφο των γραπτών αρχείων, εκτός αν έχει εκδοθεί επίσημο πιστοποιητικό. Ο υπεύθυνος επιχείρησης ενημερώνεται αμέσως και γραπτώς από το φορέα ελέγχου σχετικά με οποιαδήποτε περίπτωση μη συμμόρφωσης εντοπίστηκε από τους επίσημους ελέγχους.

Στην περίπτωση που οι επίσημοι έλεγχοι απαιτούν τη συνεχή ή τακτική παρουσία μελών του προσωπικού ή αντιπροσώπων του φορέα ελέγχου στους χώρους του υπευθύνου επιχείρησης, τα γραπτά αρχεία τηρούνται με τέτοια συχνότητα που να επιτρέπει στις αρμόδιες αρχές και στον υπεύθυνο επιχείρησης:

- α) να ενημερώνονται τακτικά σχετικά με το επίπεδο συμμόρφωσης και
- β) να ενημερώνονται ταχέως για κάθε περίπτωση μη συμμόρφωσης που εντοπίζουν οι επίσημοι έλεγχοι.

Για τους σκοπούς του ελέγχου ιχνηλασιμότητας και του ελέγχου ισοζυγίου μάζας, η επιλογή των προϊόντων, των ομάδων προϊόντων και της περιόδου που υποβάλλονται σε έλεγχο εξακρίβωσης της συμμόρφωσης πραγματοποιείται βάσει κινδύνου, η οποία πραγματοποιείται κατά τη διάρκεια της φυσικής επιτόπιας επιθεώρησης από τον επιθεωρητή του φορέα ελέγχου (έντυπο: εκτίμηση κινδύνου για επιλογή προϊόντων για έλεγχο ιχνηλασιμότητας και ισοζυγίου μάζας).

Ο έλεγχος ιχνηλασιμότητας καλύπτει τουλάχιστον τα ακόλουθα στοιχεία, τα οποία τεκμηριώνονται από τα κατάλληλα έγγραφα, συμπεριλαμβανομένων των βιβλίων αποθήκης και των οικονομικών λογαριασμών:

- α) το όνομα και τη διεύθυνση του προμηθευτή και, εάν διαφέρει, του ιδιοκτήτη ή του πωλητή, ή του εξαγωγέα των προϊόντων,
- β) το όνομα και τη διεύθυνση του παραλήπτη και, εάν διαφέρει, του αγοραστή ή του εισαγωγέα των προϊόντων,
- γ) το πιστοποιητικό του προμηθευτή, σύμφωνα με το άρθρο 35 παράγραφος 6 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848,
- δ) τις πληροφορίες που αναφέρονται στο παράρτημα III σημείο 2.1 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 (σχετικά με τη συσκευασία και μεταφορά προϊόντων σε άλλες επιχειρήσεις ή μονάδες),

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	26 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ε) την κατάλληλη ταυτοποίηση της παρτίδας.

Κατά περίπτωση, ο έλεγχος ισοζυγίου μάζας καλύπτει τουλάχιστον τα ακόλουθα στοιχεία τα οποία τεκμηριώνονται από τα κατάλληλα έγγραφα, συμπεριλαμβανομένων των βιβλίων αποθήκης και των οικονομικών λογαριασμών:

α) το είδος και τις ποσότητες των προϊόντων που παραδόθηκαν στη μονάδα και, ενδεχομένως, των υλών που αγοράστηκαν, καθώς και τη χρήση των εν λόγω υλών και, κατά περίπτωση, τη σύνθεση των προϊόντων·

β) το είδος και τις ποσότητες των προϊόντων που είναι αποθηκευμένα στις εγκαταστάσεις·

γ) το είδος και τις ποσότητες των προϊόντων που εξήλθαν από τη μονάδα της επιχείρησης με προορισμό τις εγκαταστάσεις ή τις αποθήκες του παραλήπτη·

δ) στην περίπτωση επιχειρήσεων που αγοράζουν και πωλούν το/τα προϊόν/-τα χωρίς να προβαίνουν σε φυσικό χειρισμό του/των προϊόντος/-ων, το είδος και τις ποσότητες των προϊόντων που αγοράστηκαν και πωλήθηκαν, καθώς και τους προμηθευτές και, εάν διαφέρουν, τους πωλητές ή τους εξαγωγείς και τους αγοραστές και, εάν διαφέρουν, τους παραλήπτες·

ε) την απόδοση των προϊόντων που παρήχθησαν, συλλέχθηκαν ή συγκομίστηκαν κατά το προηγούμενο έτος·

στ) την πραγματική απόδοση των προϊόντων που παρήχθησαν, συλλέχθηκαν ή συγκομίστηκαν κατά το τρέχον έτος·

ζ) τον αριθμό και/ή το βάρος στην περίπτωση των ζώων που αποτέλεσαν αντικείμενο διαχείρισης κατά το τρέχον και το προηγούμενο έτος·

η) τυχόν απώλειες, αύξηση ή μείωση της ποσότητας των προϊόντων σε οποιοδήποτε στάδιο της παραγωγής, της παρασκευής και της διανομής·

θ) βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα που πωλούνται στην αγορά ως μη βιολογικά.

Οι επίσημοι έλεγχοι που διενεργούνται σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 για την εξακρίβωση της συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848:

α) διενεργούνται σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, τουλάχιστον 20 % του συνόλου των επίσημων ελέγχων των επιχειρήσεων διενεργούνται απροειδοποίητα κάθε έτος·

β) τουλάχιστον 10 % των επιπλέον ελέγχων, πέραν των αναφερόμενων στο άρθρο 38 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, διενεργούνται κάθε έτος·

γ) τουλάχιστον 5 % του αριθμού των επιχειρήσεων, εκτός από τις επιχειρήσεις που απαλλάσσονται σύμφωνα με το άρθρο 34 παράγραφος 2 και το άρθρο 35 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, υπόκεινται σε δειγματοληψία σύμφωνα με το άρθρο 14 στοιχείο η) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 κάθε έτος.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	27 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Η έκδοση ή η ανανέωση του πιστοποιητικού που αναφέρεται στο άρθρο 35 παράγραφος 1 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 βασίζεται στα αποτελέσματα της εξακρίβωσης της συμμόρφωσης, όπως αναφέρεται παραπάνω.

Το γραπτό αρχείο (έντυπο: Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ) συντάσσεται σε κάθε επίσημο έλεγχο ανάλογα με τη δραστηριότητα που διενεργείται για την εξακρίβωση της συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, προσυπογράφεται από την επιχείρηση προς επιβεβαίωση της λήψης του εν λόγω γραπτού αρχείου.

7.4.2 Ο φορέας ελέγχου ορίζει το κατάλληλο προσωπικό για την πραγματοποίηση των δραστηριοτήτων αξιολόγησης επιθεώρησης χρησιμοποιώντας πόρους υπό τον έλεγχο του (προσωπικό και εξωτερικοί συνεργάτες επιλέγονται από τον Κατάλογο Προσωπικού).

Το αρμόδιο εξουσιοδοτημένο προσωπικό του φορέα ελέγχου, έχει την ευθύνη για τον προγραμματισμό και την εποπτεία των ελέγχων, για όλους τους επιχειρηματίες του συστήματος ελέγχου και πιστοποίησης.

Το προσωπικό του Φορέα που εμπλέκεται στη διενέργεια των επίσημων ελέγχων και στη χορήγηση πιστοποίησης πληροί τις απαιτήσεις του Άρθρου 5 του Κανονισμού 2017/625, όσον αφορά στην κατάρτισή τους.

Η εναλλαγή των επιθεωρητών, για τον έλεγχο κάθε επιχειρηματία/επιχείρησης, πρέπει να πραγματοποιείται το αργότερο, σε χρονικό διάστημα που δεν υπερβαίνει τα τέσσερα (4) έτη από την ημερομηνία εφαρμογής του ελεγκτικού έργου σε συγκεκριμένο επιχειρηματία.

Το αρμόδιο εξουσιοδοτημένο προσωπικό των Τμημάτων Πιστοποίησης διενεργεί για κάθε επιχειρηματία ανάλυση κινδύνου, όπως περιγράφεται στην «Οδηγία Αξιολόγησης Κινδύνου Επιχείρησης ΒΙΟ» και στη συνέχεια προγραμματίζει τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων που αναφέρονται παραπάνω.

Οι επιθεωρητές ενημερώνουν με κάθε δυνατό τρόπο (τηλεφωνικά, επιστολή, email) τους επιχειρηματίες για τα στοιχεία που θα πρέπει να υπάρχουν διαθέσιμα κατά τις επιθεωρήσεις, ώστε να καταστεί δυνατή η πραγματοποίηση και η πληρότητα της επιθεώρησης, ώστε να μπορούν να επαληθευτούν κατά τον έλεγχο από το Φορέα. Σε περίπτωση που δεν είναι δυνατή η προκείμενη ενημέρωση με τα παραπάνω μέσα από τον επιθεωρητή, ο πελάτης ενημερώνεται από τον Φορέα πριν την καθορισμένη ημερομηνία πραγματοποίησης του ελέγχου και για τα στοιχεία που θα πρέπει να είναι διαθέσιμα, ενώ κατά την έναρξη του ελέγχου ο εκάστοτε επιθεωρητής ενημερώνει προφορικά για το πρόγραμμα του ελέγχου τον επιθεωρούμενο.

Κάθε επιθεωρητής είναι υποχρεωμένος να είναι εφοδιασμένος με τα κατάλληλα έντυπα/εργαλεία για την εκτέλεση των επίσημων ελέγχων.

Σε περιπτώσεις που λόγω ανωτέρας βίας (φυσικές καταστροφές, πανδημία, αιφνίδια ασθένεια πελάτη, θάνατος, κ.λπ.) η πραγματοποίηση του ελέγχου δεν καθίσταται εφικτή, ο Φορέας ενημερώνει εγγράφως

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	28 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

τον επιχειρηματία για το ακριβές χρονικό διάστημα στο οποίο θα πρέπει να πραγματοποιηθεί και να ολοκληρωθεί ο έλεγχος.

Σε περιπτώσεις όπου καταστεί υπαιτίως και αδικαιολογήτως αδύνατη η πραγματοποίηση του ελέγχου, τότε θεωρείται ως άρνηση ελέγχου και η υπόθεση παραπέμπεται στο αρμόδιο Τμήμα Πιστοποίησης.

7.4.3 Ο φορέας ελέγχου διατηρεί τα αρχεία (έντυπα ή/και ηλεκτρονικά) που περιλαμβάνουν πληροφορίες και τεκμηρίωση για την πραγματοποίηση των δραστηριοτήτων επιθεώρησης.

7.4.4 Ο φορέας ελέγχου διενεργεί τις δραστηριότητες επιθεώρησης χρησιμοποιώντας τους εσωτερικούς του πόρους (περιλαμβάνει και εξωτερικούς συνεργάτες για τις επιθεωρήσεις) και διαχειρίζεται όπου απαιτείται τις υπεργολαβικές διεργασίες και πόρους σύμφωνα με το πλάνο επιθεώρησης. Τα προϊόντα αξιολογούνται με βάση τις απαιτήσεις που καλύπτονται από το πεδίο εφαρμογής της πιστοποίησης και άλλες απαιτήσεις που ορίζονται από τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και τις τροποποιήσεις/συμπληρώσεις/Εκτελεστικούς Κανονισμούς αυτού και την εκάστοτε εθνική νομοθεσία.

7.4.5 Η COSMOCERT δεν χρησιμοποιεί υπεργολάβους για τις δραστηριότητες επιθεώρησης που αναλαμβάνει. Ο φορέας ελέγχου λαμβάνει υπόψη προηγούμενα αποτελέσματα επιθεώρησης (έχουν εξαχθεί πριν υποβληθεί η αίτηση πιστοποίησης) μόνο στις περιπτώσεις που ο φορέας που πραγματοποίησε την επιθεώρηση πληροί όλα τα κριτήρια που περιγράφονται στην παράγραφο 6.2.2 του προτύπου ISO/IEC 17065 και αυτά που περιγράφονται στον Καν. (ΕΕ) 2018/848. Σε αυτές τις περιπτώσεις, ο φορέας ελέγχου υιοθετεί πλήρως αυτά τα αποτελέσματα.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Σε περίπτωση που ο φορέας ελέγχου χρησιμοποιήσει υπεργολάβους, αυτοί θα πρέπει να συμμορφώνονται με τα εκάστοτε εφαρμοζόμενα πρότυπα (π.χ. ISO/IEC 17065 για προϊόντα, ISO/IEC 17025 για δοκιμές, ISO/IEC 17020 για ελέγχους, ISO/IEC 17021 για συστήματα διαχείρισης). Όλοι οι επιθεωρητές που περιγράφονται ανωτέρω συμμορφώνονται πλήρως με τις απαιτήσεις αμεροληψίας κάθε προτύπου. Στην περίπτωση που χρησιμοποιηθεί τελικά ανεξάρτητος υπεργολάβος (π.χ. εργαστήρια αναλύσεων) για τις δραστηριότητες εργαστηριακών αναλύσεων, η COSMOCERT διατηρεί αρχεία που αποδεικνύουν και δικαιολογούν την εμπιστοσύνη της στα αποτελέσματα των εργαστηριακών αναλύσεων. Στην περίπτωση χρησιμοποίησης υπεργολάβου, η COSMOCERT θα υπογράφει νόμιμη σύμβαση συνεργασίας μαζί του, όπου θα περιλαμβάνονται και όροι για την διατήρηση της εμπιστευτικότητας και την αποφυγή περιπτώσεων σύγκρουσης συμφερόντων, όπως έχουν περιγράφονται στο ΣΔΠ του φορέα ελέγχου (έγγραφο στην ιστοσελίδα του φορέα ελέγχου [Ενημερωτικό Φυλλάδιο Υπεργολάβων](#)).

7.4.6 Ο φορέας ελέγχου ενημερώνει τον πελάτη για όλες τις μη συμμορφώσεις που εντοπίζονται κατά τη διάρκεια της φυσικής επιτόπιας επιθεώρησης (έντυπο: Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ).

7.4.7 Εάν μία ή περισσότερες μη συμμορφώσεις έχουν προκύψει, και εάν ο πελάτης εκφράσει ενδιαφέρον για τη συνέχιση της διεργασίας πιστοποίησης, τότε ο φορέας ελέγχου θα πρέπει να ενημερώσει τον πελάτη για την διαδικασία άρσης τους.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	29 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.4.8 Εάν ο πελάτης συμφωνεί στην ολοκλήρωση των πρόσθετων δραστηριοτήτων επαλήθευσης, η διεργασία που περιγράφεται στην παράγραφο 7.4 του κεφαλαίου 7, θα επαναλαμβάνεται ώστε να ολοκληρωθούν τα πρόσθετα κομμάτια της επιθεώρησης.

7.4.9 Τα αποτελέσματα των δραστηριοτήτων επιθεώρησης θα τεκμηριώνονται πριν την ανασκόπηση τους.

7.5 ΑΝΑΣΚΟΠΗΣΗ

7.5.1 Ο φορέας ελέγχου ορίζει υπεύθυνο άτομο για την ανασκόπηση όλων των πληροφοριών και αποτελεσμάτων που σχετίζονται με την επιθεώρηση. Η ανασκόπηση πραγματοποιείται από άτομο που δεν έχει εμπλακεί στην διαδικασία επιθεώρησης (έντυπο: Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης).

Μετά την ολοκλήρωση των επιθεωρήσεων στις επιχειρήσεις, όλη η σχετική τεκμηρίωση, συμπεριλαμβανομένων και των αποτελεσμάτων τυχόν εργαστηριακών αναλύσεων, αξιολογείται από το αρμόδιο Τμήμα Πιστοποίησης. Η ανασκόπηση γίνεται από τους Υπευθύνους των Τμημάτων Πιστοποίησης ή τους αναπληρωτές τους ή από εξουσιοδοτημένο αξιολογητή που περιλαμβάνεται στον Κατάλογο του Προσωπικού, και σε κάθε περίπτωση συμπληρώνεται το αντίστοιχο έντυπο Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης.

Στα πλαίσια της ανασκόπησης μπορεί να δοθεί εντολή στον ελεγκτικό μηχανισμό του φορέα ελέγχου για την εκτέλεση συμπληρωματικών επιθεωρήσεων ή/και την πραγματοποίηση εργαστηριακών αναλύσεων για την συλλογή περαιτέρω στοιχείων.

Στην περίπτωση διαπίστωσης από την ανασκόπηση «Μη Συμμόρφωσης» που δεν έχει καταγραφεί στο έντυπο Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ από τον επιθεωρητή, τότε συμπληρώνεται από τον Υπεύθυνο του Τμήματος Πιστοποίησης ή τον αναπληρωτή του ή τον αρμόδιο αξιολογητή το έντυπο Καταγραφή Μη Συμμορφώσεων / Προτάσεων Βελτίωσης - Διορθωτικών και Προληπτικών Ενεργειών για τον επιθεωρητή και αποφασίζονται οι κατάλληλες διορθώσεις και διορθωτικές ενέργειες, σύμφωνα με την διαδικασία Μη Συμμορφώσεις – Διορθωτικές και Προληπτικές Ενέργειες. Επίσης, αποστέλλεται στον επιχειρηματία επιστολή, για να προβεί σε διορθωτικές ενέργειες εντός προκαθορισμένου χρονικού διαστήματος, ώστε να αναιρεθούν τα αίτια που προκάλεσαν τις αποκλίσεις. Στην περίπτωση που ο επιχειρηματίας δεν συμμορφώνεται εντός του καθορισμένου χρονικού διαστήματος, ακολουθείται η διαδικασία Κυρώσεις Επιχειρήσεων ΒΙΟ.

Κατά την ανασκόπηση και με την επιφύλαξη του άρθρου 29 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, όταν ο φορέας ελέγχου υποπτεύεται ή λαμβάνει τεκμηριωμένα στοιχεία, μεταξύ άλλων και πληροφορίες από άλλες αρμόδιες αρχές ή, κατά περίπτωση, από άλλες αρχές ελέγχου ή φορείς ελέγχου, ότι μία επιχείρηση προτίθεται να χρησιμοποιήσει ή να διαθέσει στην αγορά προϊόν, το οποίο ενδέχεται να μην είναι σύμφωνο με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, αλλά το οποίο φέρει όρους που κάνουν μνεία στη βιολογική

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	30 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

παραγωγή, ή όταν ο φορέας ελέγχου ενημερώνεται από επιχείρηση για υπόνοια μη συμμόρφωσης σύμφωνα με το άρθρο 27³:

α) προβαίνει αμέσως σε επίσημη έρευνα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625⁴, προκειμένου να εξακριβωθεί η συμμόρφωση προς τις απαιτήσεις του παρόντος κανονισμού· η εν λόγω έρευνα ολοκληρώνεται το συντομότερο δυνατόν, εντός εύλογης προθεσμίας, λαμβανομένης υπόψη της διατηρησιμότητας του προϊόντος και της πολυπλοκότητας της υπόθεσης (έντυπο: Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης).

β) απαγορεύει προσωρινά (έντυπο: Προσωρινά Μέτρα) τη διάθεση στην αγορά των εν λόγω προϊόντων ως βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων, καθώς και τη χρήση τους στη βιολογική παραγωγή, εν αναμονή των αποτελεσμάτων της έρευνας που μνημονεύεται στο στοιχείο α)· πριν από τη λήψη της σχετικής απόφασης, ο φορέας ελέγχου δίνει στην επιχείρηση τη δυνατότητα να διατυπώσει τις παρατηρήσεις της εντός δύο (2) ημερών.

³ Άρθρο 27: Υποχρεώσεις και ενέργειες σε περίπτωση υπόνοιας μη συμμόρφωσης. Όταν επιχείρηση έχει υπόνοιες ότι ένα προϊόν που έχει παραγάγει, παρασκευάσει, εισαγάγει ή παραλάβει από άλλη επιχείρηση δεν συμμορφώνεται προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, τότε η εν λόγω επιχείρηση, με την επιφύλαξη του άρθρου 28 παράγραφος 2:

- α) ταυτοποιεί και διαχωρίζει το οικείο προϊόν·
- β) εξετάζει εάν η υπόνοια μπορεί να τεκμηριωθεί·
- γ) δεν διαθέτει το εν λόγω προϊόν στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή και δεν το χρησιμοποιεί στη βιολογική παραγωγή, εκτός και εάν η υπόνοια μπορεί να εξαλειφθεί·
- δ) εφόσον η υπόνοια τεκμηριώνεται ή δεν μπορεί να εξαλειφθεί, ενημερώνει αμέσως την εκάστοτε αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την οικεία αρχή ελέγχου ή τον οικείο φορέα ελέγχου παρέχοντας τα κατά περίπτωση διαθέσιμα στοιχεία·
- ε) συνεργάζεται πλήρως με το φορέα ελέγχου κατά την επαλήθευση και τον προσδιορισμό των λόγων για την εικαζόμενη μη συμμόρφωση με την οικεία αρμόδια αρχή.

⁴ Καν. (ΕΕ) 2021/279: 1. Κατά τη διενέργεια της επίσημης έρευνας που αναφέρεται στο άρθρο 29 παράγραφος 1 στοιχείο α) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, οι φορείς ελέγχου προσδιορίζουν τουλάχιστον τα ακόλουθα:

- α) την ονομασία, την ταυτοποίηση της παρτίδας, την κυριότητα και τη φυσική θέση των σχετικών βιολογικών ή των υπό μετατροπή προϊόντων·
- β) αν τα σχετικά προϊόντα εξακολουθούν να διατίθενται στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα ή αν εξακολουθούν να χρησιμοποιούνται στη βιολογική παραγωγή·
- γ) το είδος, την ονομασία, την ποσότητα και άλλες σχετικές πληροφορίες των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών των οποίων η παρουσία εντοπίστηκε·
- δ) το στάδιο της παραγωγής, παρασκευής, αποθήκευσης ή διανομής και το ακριβές σημείο στο οποίο εντοπίστηκε η παρουσία των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών, και ιδίως όσον αφορά τη φυτική παραγωγή, αν το δείγμα ελήφθη πριν ή μετά τη συγκομιδή·
- ε) αν επηρεάζονται άλλες επιχειρήσεις στην αλυσίδα εφοδιασμού·
- στ) τα αποτελέσματα προηγούμενων επίσημων ερευνών σχετικά με τα βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα και τις εμπλεκόμενες επιχειρήσεις.

2. Η επίσημη έρευνα διεξάγεται με τη χρήση κατάλληλων μεθόδων και τεχνικών, συμπεριλαμβανομένων αυτών που αναφέρονται στο άρθρο 14 και στο άρθρο 137 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.

3. Από την επίσημη έρευνα συνάγονται συμπεράσματα τουλάχιστον όσον αφορά:

- α) την ακεραιότητα των βιολογικών και των υπό μετατροπή προϊόντων·
- β) την πηγή και την αιτία της παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών·
- γ) τα στοιχεία που προβλέπονται στο άρθρο 29 παράγραφος 2 στοιχεία α), β) και γ) του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2018/848. 4. Οι φορείς ελέγχου συντάσσουν τελική έκθεση για κάθε επίσημη έρευνα. Η τελική έκθεση περιλαμβάνει:
 - α) τα αρχεία των συγκεκριμένων στοιχείων που απαιτούνται παραπάνω·
 - β) τα αρχεία των πληροφοριών που ανταλλάχθηκαν με την αρμόδια αρχή, άλλες αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή σχετικά με την εν λόγω επίσημη έρευνα.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	31 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Σε περίπτωση που τα αποτελέσματα της έρευνας που μνημονεύεται στο στοιχείο α) δεν παρουσιάζουν περίπτωση μη συμμόρφωσης που θίγει την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων, επιτρέπεται στην επιχείρηση να χρησιμοποιήσει τα σχετικά προϊόντα ή να τα διαθέσει στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα. Συγκεκριμένα, γίνεται άρση των προσωρινών μέτρων μέσω του εντύπου Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης.

7.5.2 Η εισήγηση για την απόφαση πιστοποίησης που βασίζεται στην ανασκόπηση θα είναι τεκμηριωμένη, εκτός και αν η απόφαση πιστοποίησης και η ανασκόπηση πραγματοποιούνται ταυτόχρονα από το ίδιο άτομο (έντυπο: Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης).

7.6. ΑΠΟΦΑΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ

7.6.1 Ο φορέας ελέγχου είναι υπεύθυνος και διατηρεί την ευθύνη για τις αποφάσεις που σχετίζονται με την πιστοποίηση.

7.6.2 Ο φορέας ελέγχου ορίζει τον Υπεύθυνο Πιστοποίησης ΒΙΟ του αρμόδιου τμήματος ή τον εκάστοτε αναπληρωτή, για να εκδώσει την απόφαση πιστοποίησης ως προς τη συμμόρφωση, σε σχέση με τα Πρότυπα Αναφοράς (Ευρωπαϊκή και Εθνική Νομοθεσία για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων, όπως αυτές τροποποιούνται και ισχύουν κάθε φορά), βασισμένη σε όλες τις πληροφορίες σχετικές με την αξιολόγηση, την ανασκόπηση τους και κάθε άλλη σχετική πληροφόρηση. Το άτομο αυτό δεν πρέπει να έχει εμπλοκή στην διεργασία της επιθεώρησης.

7.6.3 Το άτομο που ορίζεται από την COSMOCERT για την έκδοση της απόφασης αποτελεί μόνιμο στέλεχος του Φορέα.

7.6.4 Ο φορέας ελέγχου θα ειδοποιεί τον πελάτη σε περίπτωση που η απόφαση για πιστοποίηση είναι αρνητική αιτιολογώντας αυτή την απόφαση (έντυπο: Κοινοποίηση Απόφασης Μη Χορήγησης Πιστοποίησης).

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Εάν ο πελάτης εκφράζει ενδιαφέρον για τη συνέχιση της διεργασίας της πιστοποίησης, ο φορέας ελέγχου μπορεί να συνεχίσει τη διεργασία για την αξιολόγηση του 7.4.

7.7. ΤΕΚΜΗΡΙΩΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (Άρθρο 35/Καν. (ΕΕ) 2018/848)

7.7.1 Ο φορέας ελέγχου παρέχει στον πελάτη με το πέρας της ανασκόπησης, ένα έγγραφο πιστοποίησης, το έντυπο Πιστοποιητικό ΒΙΟ, σύμφωνα με το Άρθρο 35 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, που περιλαμβάνει πληροφορίες σχετικές με:

- α) το όνομα και την διεύθυνση της COSMOCERT,
- β) την ημερομηνία έκδοσης πιστοποιητικού (η ημερομηνία αυτή δεν θα πρέπει να προηγείται της ημερομηνίας απόφασης για πιστοποίηση).
- γ) το όνομα και την διεύθυνση του πελάτη,
- δ) το πεδίο της πιστοποίησης

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	32 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- ε) την ημερομηνία λήξης της πιστοποίησης εφόσον η πιστοποίηση λήγει μετά από καθορισμένο χρονικό διάστημα,
στ) κάθε άλλη πληροφορία που απαιτείται από το σχήμα πιστοποίησης.

Το πιστοποιητικό:

- α) από 01/01/2023 χρησιμοποιείται για την έκδοση το ηλεκτρονικό σύστημα Trade Control and Expert System (TRACES) που αναφέρεται στο άρθρο 2, σημείο 36, του [ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ \(ΕΕ\) 2019/1715](#).
β) επιτρέπει τουλάχιστον την αναγνώριση της επιχείρησης, της κατηγορίας των προϊόντων που καλύπτονται από το πιστοποιητικό και της διάρκειας ισχύος του·
γ) βεβαιώνει ότι η κοινοποιηθείσα δραστηριότητα συμμορφώνεται με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, και
δ) εκδίδεται σύμφωνα με το υπόδειγμα που περιέχεται στο παράρτημα VI του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, όπως τροποποιείται/συμπληρώνεται και ισχύει.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η επιχείρηση δεν δικαιούται να λάβει πιστοποιητικό από περισσότερους από έναν φορέα ελέγχου σχετικά με δραστηριότητες που πραγματοποιούνται στο ίδιο κράτος μέλος, όσον αφορά την ίδια κατηγορία προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων των περιπτώσεων στις οποίες οι εν λόγω επιχειρήσεις δραστηριοποιούνται σε διαφορετικά στάδια της παραγωγής, της παρασκευής και της διανομής.

7.7.2 Τα πιστοποιητικά που εκδίδει η COSMOCERT θα περιλαμβάνουν την υπογραφή ή/και την ηλεκτρονική υπογραφή (e-seal από 01/07/2023) του εξουσιοδοτημένου ατόμου που έχει την σχετική αρμοδιότητα.

7.7.3 Η έκδοση του πιστοποιητικού ΒΙΟ θα γίνεται μόνο ύστερα, ή ταυτόχρονα, με τις παρακάτω προϋποθέσεις:

- α) Η θετική απόφαση για την πιστοποίηση ή επέκταση του πεδίου πιστοποίησης έχει εκδοθεί,
β) οι απαιτήσεις πιστοποίησης έχουν εκπληρωθεί,
γ) η σύμβαση πιστοποίησης έχει συμπληρωθεί/υπογραφεί.
δ) η κοινοποίηση δραστηριότητας στην αρμόδια αρχή έχει εκπληρωθεί (Άρθρο 34, παρ.1 Καν. (ΕΕ) 2018/848).

Η διάρκεια ισχύος των πιστοποιητικών δεν μπορεί να υπερβαίνει τους 12 μήνες από την ημερομηνία έκδοσής τους ([ΥΑ 2543/103240/2017](#)).

7.8 ΜΗΤΡΩΟ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ / ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΩΝ

Ο φορέας ελέγχου διατηρεί μητρώο για τα πιστοποιημένα από αυτή προϊόντα/δραστηριότητες, το οποίο θα περιέχει τουλάχιστον τις παρακάτω πληροφορίες:

- α) αναγνώριση του προϊόντος / δραστηριότητας,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	33 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

β) το(α) πρότυπο(α) και άλλα κανονιστικά κείμενα, σύμφωνα με τα οποία πιστοποιήθηκε η συμμόρφωση,

γ) αναγνώριση του πελάτη

Οι πληροφορίες (από τις ανωτέρω), που πρέπει να δημοσιεύονται ή να είναι διαθέσιμες κατόπιν αιτήματος σε ένα μητρώο (μέσω δημοσιεύσεων, ηλεκτρονικών μέσων ή άλλων μέσω), ορίζονται στον εκάστοτε κανονισμό πιστοποίησης βιολογικών προϊόντων (ΕΕ) 2018/848. Κατ' ελάχιστο, η COSMOCERT παρέχει μέσω της ιστοσελίδας της ΕΕ TRACES <https://webgate.ec.europa.eu/tracesnt/directory/publication/organic-operator/index> και της επικοινωνίας με την ίδια, την δυνατότητα εγκυρότητας ενός πιστοποιητικού που έχει εκδοθεί.

Σύμφωνα με το Άρθρο 40, σημείο 10 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, ο φορέας ελέγχου διαβιβάζει στις αρμόδιες αρχές:

α) κατάλογο των επιχειρήσεων οι οποίες ήταν υπό τον έλεγχο του στις 31 Δεκεμβρίου του προηγούμενου έτους έως τις 31 Ιανουαρίου εκάστου έτους και

β) πληροφορίες σχετικά με τους επίσημους ελέγχους και τις άλλες επίσημες δραστηριότητες που διενεργήθηκαν κατά το προηγούμενο έτος για την προετοιμασία του μέρους περί βιολογικής παραγωγής και επισήμανσης των βιολογικών προϊόντων στο πλαίσιο της ετήσιας έκθεσης που προβλέπει το άρθρο 113 κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 έως τις 31 Μαρτίου εκάστου έτους.

7.9 ΕΠΙΤΗΡΗΣΗ

7.9.1 Σε κάθε περίπτωση, όλες οι επιχειρήσεις εκτός από τις αναφερόμενες στο άρθρο 34 παράγραφος 2 και στο άρθρο 35 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, υπόκεινται σε εξακρίβωση της συμμόρφωσης τουλάχιστον άπαξ ετησίως, μέσω της επιτήρησης των δραστηριοτήτων της επιχείρησης. Η εξακρίβωση της συμμόρφωσης περιλαμβάνει φυσική επιτόπια επιθεώρηση, εκτός αν οι ακόλουθοι όροι πληρούνται:

α) από τους προηγούμενους ελέγχους της ενδιαφερόμενης επιχείρησης δεν εντοπίστηκαν περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που να θίγουν την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων κατά τη διάρκεια τουλάχιστον τριών (3) συναπτών ετών· και

β) η ενδιαφερόμενη επιχείρηση έχει αξιολογηθεί, βάσει των στοιχείων της παραγράφου 2 του άρθρου 38 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και του άρθρου 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 ότι παρουσιάζει μικρό κίνδυνο μη συμμόρφωσης.

Σε αυτήν την περίπτωση, το χρονικό διάστημα μεταξύ δύο (2) φυσικών επιτόπιων επιθεωρήσεων δεν υπερβαίνει τους 24 μήνες.

7.9.2 Όταν οι δραστηριότητες επιτήρησης περιέχουν αξιολόγηση, ανασκόπηση ή μια απόφαση πιστοποίησης, τότε εφαρμόζονται όσα έχουν αναφερθεί στην παρούσα διαδικασία (παρ. 7.4, 7.5 και 7.6).

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	34 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.9.3 Όταν εγκρίνεται η συνεχιζόμενη χρήση του σήματος πιστοποίησης επάνω στο προϊόν (ή στη συσκευασία του ή σε πληροφορίες που το συνοδεύουν) ενός προϊόντος που έχει πιστοποιηθεί, η επιτήρηση θα καθιερώνεται σαν διαδικασία και θα περιλαμβάνει περιοδική επιτήρηση των σημασμένων προϊόντων, ώστε να εξασφαλιστεί η συνεχιζόμενη ισχύς της εκπλήρωσης των απαιτήσεων πιστοποίησης του προϊόντος (θέμα email Άδεια χρήσης σήματος).

Η χρήση του Κωδικού ή/και του Ονόματος και των Σημάτων COSMOCERT και του Λογοτύπου Βιολογικής Παραγωγής της ΕΕ μπορεί να χρησιμοποιείται στην επισήμανση, την παρουσίαση και τη διαφήμιση προϊόντων που πληρούν τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, σύμφωνα με τα Άρθρα 30-33 του Καν. (ΕΕ) 2018/848.

Για την χρήση του Κωδικού ή/και του Ονόματος και των Σημάτων του Φορέα ή/και του Λογοτύπου Βιολογικής Παραγωγής της ΕΕ, ο επιχειρηματίας οφείλει να γνωστοποιήσει εκ των προτέρων στον αρμόδιο Υπεύθυνο Τμήματος Πιστοποίησης ή τον αναπληρωτή του την σχετική επισήμανση ή το διαφημιστικό υλικό. Ο επιχειρηματίας, ο οποίος χρησιμοποιεί το Όνομα και τον Κωδικό ή/και τα Σήματα COSMOCERT ή/και του Λογοτύπου Βιολογικής Παραγωγής της ΕΕ θα πρέπει να είναι συμβεβλημένος με τον Φορέα.

Εάν διαπιστωθεί ότι η σχετική επισήμανση δεν είναι σύμφωνη με τους προβλεπόμενους όρους των άρθρων 30, 31, 32 και 33 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, τότε οι απαραίτητες αλλαγές υποδεικνύονται στον επιχειρηματία μέσω email ή άλλου πρόσφορου τρόπου, προκειμένου να μπορέσει να κάνει χρήση των παραπάνω επισημάνσεων ή του διαφημιστικού υλικού και εφόσον υλοποιηθούν οι υποδεικνυόμενες αλλαγές, το αρμόδιο Τμήμα Πιστοποίησης αποστέλλει στον επιχειρηματία έγγραφη ενημέρωση μέσω email με θέμα «Άδεια Χρήσης Σήματος» περί της έγκρισης της επισήμανσης.

Τα παραπάνω ισχύουν και για την περίπτωση της χρήσης Σημάτων Συμμόρφωσης σε διαφημιστικό υλικό.

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί για σκοπούς πληροφόρησης και εκπαίδευσης που αφορούν την ύπαρξη και τη διαφήμιση του ίδιου του λογότυπου, υπό την προϋπόθεση η χρήση να μη μπορεί να παραπλανήσει τον καταναλωτή όσον αφορά τη βιολογική παραγωγή ειδικών προϊόντων και υπό τον όρο το λογότυπο να αναπαράγεται σύμφωνα με τους κανόνες που καθορίζονται στο παράρτημα V του Καν. (ΕΕ) 2018/848. Στην περίπτωση αυτή, οι απαιτήσεις του άρθρου 32 παράγραφος 2 και του σημείου 1.7 του παραρτήματος V του Καν. (ΕΕ) 2018/848 δεν εφαρμόζονται.

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης δεν χρησιμοποιείται για τα μεταποιημένα τρόφιμα που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 5 στοιχεία β) και γ) ούτε για τα προϊόντα υπό μετατροπή που αναφέρονται στο άρθρο 30 παράγραφος 3 του Καν. (ΕΕ) 2018/848.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	35 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Με εξαίρεση τις περιπτώσεις που χρησιμοποιείται σύμφωνα με το δεύτερο εδάφιο τις παραπάνω παραγράφους, το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης αποτελεί επίσημη βεβαίωση σύμφωνα με τα άρθρα 86 και 91 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.

Η χρήση του λογότυπου βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης είναι προαιρετική για προϊόντα που εισάγονται από τρίτες χώρες. Όταν το συγκεκριμένο λογότυπο εμφανίζεται στην επισήμανση τέτοιων προϊόντων, εμφανίζεται στην επισήμανση και η ένδειξη που αναφέρεται στο άρθρο 32 παράγραφος 2 του Καν. (ΕΕ) 2018/848.

Το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης ακολουθεί το πρότυπο που παρτίθεται στο παράρτημα V του Καν. (ΕΕ) 2018/848 και είναι σύμφωνο με τους κανόνες που καθορίζονται στο εν λόγω παράρτημα.

Εθνικά λογότυπα και ιδιωτικά λογότυπα μπορούν να χρησιμοποιούνται στην επισήμανση, την παρουσίαση και τη διαφήμιση προϊόντων που είναι σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848.

Παραπλανητική χρήση αδειών, σημάτων, ή οποιουδήποτε άλλου μηχανισμού που υποδηλώνει ότι ένα προϊόν είναι πιστοποιημένο, που βρέθηκε στην τεκμηρίωση ή σε δημοσιότητα, θα αντιμετωπίζεται με τα κατάλληλα μέτρα κυρώσεων.

7.9.4 Όταν εγκρίνεται η συνεχιζόμενη χρήση του σήματος πιστοποίησης ενός προϊόντος, η επιτήρηση θα καθιερώνεται σαν διαδικασία και θα περιλαμβάνει περιοδική επιτήρηση ώστε να εξασφαλιστεί η συνεχιζόμενη ισχύς της εκπλήρωσης των απαιτήσεων πιστοποίησης της διεργασίας.

7.10 ΑΛΛΑΓΕΣ ΠΟΥ ΕΠΗΡΕΑΖΟΥΝ ΤΗΝ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗ

7.10.1 Όταν υπάρχουν αλλαγές στις απαιτήσεις ή νέες απαιτήσεις στην πιστοποίηση των βιολογικών προϊόντων/βιολογικής παραγωγής και επισήμανσης που επηρεάζουν τον πελάτη, η COSMOCERT θα ενημερώνει γραπτά τους πελάτες της με κοινοποίηση των αλλαγών, έκδοση newsletter ή με έγγραφη επικοινωνία (email κ.λπ.). Η εφαρμογή των αλλαγών από τους πελάτες θα επιβεβαιώνεται από την COSMOCERT κατά τις φυσικές επιτόπιες επιθεωρήσεις και θα αναλαμβάνονται ενέργειες σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η σύμβαση πιστοποίησης με τον πελάτη είναι απαραίτητη για τη διασφάλιση της εφαρμογής αυτών των απαιτήσεων.

7.10.2 Ο φορέας ελέγχου θα λαμβάνει υπόψη της οποιοσδήποτε άλλες αλλαγές επηρεάζουν την πιστοποίηση, συμπεριλαμβανομένων αυτών που ξεκινούν από τον πελάτη, και θα αποφασίζει για την ανάληψη κατάλληλων ενεργειών.

7.10.3 Οι ενέργειες για την εφαρμογή των αλλαγών που επηρεάζουν την πιστοποίηση θα περιλαμβάνουν, εφόσον απαιτείται, τα ακόλουθα:

- επιθεώρηση,
- ανασκόπηση,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	36 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- απόφαση (βλ. 7.6),
- έκδοση αναθεωρημένου επίσημου εγγράφου πιστοποίησης (πιστοποιητικό) για την επέκταση ή μείωση του πεδίου πιστοποίησης,
- έκδοση εγγράφου πιστοποίησης για τις αναθεωρημένες δραστηριότητες επιτήρησης.

Αυτές οι ενέργειες θα πρέπει να ολοκληρώνονται βάση των απαιτήσεων που περιγράφονται στις αντίστοιχες παραγράφους της παρούσας διαδικασίας. Τα αρχεία θα περιλαμβάνουν αιτιολόγηση για την εξαίρεση κάποιας από τις παραπάνω δραστηριότητες.

7.11 ΛΗΞΗ, ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΠΕΔΙΟΥ, ΑΝΑΣΤΟΛΗ Ή ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ & ΑΛΛΑΓΗ ΦΟΡΕΑ

7.11.1 Όταν υπάρχει μια τεκμηριωμένη Μη Συμμόρφωση με τις απαιτήσεις πιστοποίησης, είτε ως αποτέλεσμα επιτήρησης είτε για άλλο λόγο, η COSMOCERT θα τη λαμβάνει υπόψη και θα αποφασίζει κατόπιν των απαιτούμενων ενεργειών.

Σημείωση: Οι ενέργειες αυτές δύναται να περιλαμβάνουν:

- α) συνέχιση της πιστοποίησης υπό όρους που θέτει η COSMOCERT βάση της ανάλυσης κινδύνου της επιχείρησης (π.χ. high risk=αυξημένη επιτήρηση, δειγματοληψίες κ.λπ.),
- β) περιορισμός στο πεδίο πιστοποίησης ώστε να αφαιρεθούν τα μη συμμορφούμενα στοιχεία του προϊόντος
- γ) ανάκληση της πιστοποίησης έως ότου υπάρξει διορθωτική ενέργεια από τον πελάτη,
- δ) αναστολή της πιστοποίησης.

7.11.2 Όταν οι απαραίτητες ενέργειες περιλαμβάνουν επιθεώρηση, ανασκόπηση ή απόφαση πιστοποίησης, οι απαιτήσεις του παρόντος κεφαλαίου 7 θα εφαρμόζονται.

7.11.3 Εάν η πιστοποίηση τερματιστεί (με γραπτό αίτημα του πελάτη προς το φορέα ελέγχου και με υποχρέωση τήρησης του φακέλου ελέγχου για τουλάχιστον μία πενταετία), ανακληθεί ή αποσυρθεί, η COSMOCERT θα αναλάβει ενέργειες σύμφωνα με τα όσα ορίζονται στον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και την εκάστοτε Εθνική Νομοθεσία και θα πραγματοποιήσει όλες τις απαραίτητες τροποποιήσεις στα επίσημα έγγραφα πιστοποίησης, τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες, την εξουσιοδότηση για χρήση των σημάτων πιστοποίησης κ.λπ. ώστε να διασφαλίσει ότι δεν υπάρχει κάποια ένδειξη ότι το προϊόν είναι ακόμα πιστοποιημένο.

Εάν το πεδίο πιστοποίησης περιοριστεί, η COSMOCERT θα αναλάβει ενέργειες σύμφωνα με τα όσα ορίζονται στον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και την εκάστοτε Εθνική Νομοθεσία και θα πραγματοποιήσει όλες τις απαραίτητες τροποποιήσεις στα επίσημα έγγραφα πιστοποίησης, τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες, την εξουσιοδότηση για χρήση των σημάτων πιστοποίησης κ.λπ. ώστε να διασφαλίσει ότι ο περιορισμός του πεδίου πιστοποίησης είναι ξεκάθαρα κοινοποιημένος στον πελάτη και έχει προσδιοριστεί επαρκώς στην τεκμηρίωση πιστοποίησης και τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	37 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.11.4 Εάν η πιστοποίηση ανασταλεί, η COSMOCERT ορίζει τον Υπεύθυνο αρμόδιου τμήματος Πιστοποίησης ή τον αναπληρωτή του, για να διατυπώσει και να επικοινωνήσει στον πελάτη τα ακόλουθα:

- Ενέργειες που απαιτούνται για τον τερματισμό της ανάκλησης και την επαναφορά της πιστοποίησης του προϊόντος, σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848.
- Οποιοσδήποτε άλλες ενέργειες απαιτούνται από τον Καν. (ΕΕ) 2018/848.
- Να ενημερώσει εγγράφως και χωρίς άσκοπη καθυστέρηση τους αγοραστές των προϊόντων και να ανταλλάξει τις συναφείς πληροφορίες με τον φορέα ελέγχου σε περίπτωση που υπάρχει τεκμηριωμένη υπόνοια μη συμμόρφωσης, υπόνοια μη συμμόρφωσης που δεν μπορεί να αποκλεισθεί ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση που θίγει την ακεραιότητα των εν λόγω βιολογικών προϊόντων (Άρθρο 39, 1δ Καν. (ΕΕ) 2018/848).
- Όταν η περίπτωση Μη Συμμόρφωσης είναι «κρίσιμη» και τα μέτρα που εφαρμόζονται είναι αναστολή ή ανάκληση πιστοποίησης, ο φορέας ελέγχου ενεργεί σύμφωνα με το άρθρο 41 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

Ο Υπεύθυνος αρμόδιου τμήματος Πιστοποίησης ή ο αναπληρωτής του θα έχει την γνώση και κατανόηση όλων όσων χρειάζονται για τον χειρισμό των ανακληθέντων πιστοποιητικών.

7.11.5 Κάθε δραστηριότητα επιθεώρησης, ανασκόπησης ή απόφασης που απαιτείται για τον τερματισμό της αναστολής, ή όσες απαιτούνται από τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 και την εκάστοτε Εθνική Νομοθεσία, θα πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις απαιτήσεις της διαδικασίας Πιστοποίησης ΒΙΟ.

7.11.6 Εάν η πιστοποίηση τεθεί σε ισχύ ξανά μετά την ανάκληση, η COSMOCERT θα πραγματοποιήσει όλες τις απαραίτητες τροποποιήσεις στα επίσημα έγγραφα πιστοποίησης, τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες, την εξουσιοδότηση για χρήση των σημάτων πιστοποίησης κ.λπ. ώστε να διασφαλίσει ότι υπάρχουν όλες οι ενδείξεις ότι το προϊόν παραμένει πιστοποιημένο. Εάν η απόφαση να περιοριστεί το πεδίο πιστοποίησης εκδοθεί ως όρος για την επαναφορά της πιστοποίησης, η COSMOCERT θα πραγματοποιήσει όλες τις απαραίτητες τροποποιήσεις στα επίσημα έγγραφα πιστοποίησης, τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες, την εξουσιοδότηση για χρήση των σημάτων πιστοποίησης κ.λπ. ώστε να διασφαλίσει ότι το περιορισμένο πεδίο πιστοποίησης έχει ξεκάθαρα κοινοποιηθεί στον πελάτη και διατυπώνεται ξεκάθαρα στην τεκμηρίωση πιστοποίησης και τις δημόσια διαθέσιμες πληροφορίες.

Αλλαγή φορέα ελέγχου (Άρθρο 43, παρ.3/Καν. (ΕΕ) 2018/848)

1.Για τους σκοπούς του άρθρου 43 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, σε περίπτωση που οι επιχειρήσεις και/ή οι υπεργολάβοι τους αλλάξουν το φορέα ελέγχου τους, οι επιχειρήσεις αυτές και ο οικείος φορέας ελέγχου κοινοποιούν, χωρίς καθυστέρηση, στην αρμόδια αρχή την εν λόγω αλλαγή. Ο νέος φορέας ελέγχου ζητεί τον φάκελο ελέγχου της ενδιαφερόμενης επιχείρησης από τον προηγούμενο φορέα ελέγχου. Ο προηγούμενος φορέας ελέγχου παραδίδει χωρίς καθυστέρηση στον νέο φορέα ελέγχου τον φάκελο ελέγχου της ενδιαφερόμενης επιχείρησης, καθώς και τα γραπτά αρχεία που

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	38 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

αναφέρονται στο άρθρο 38 παράγραφος 6 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, την κατάσταση της πιστοποίησης, τον κατάλογο των περιπτώσεων μη συμμόρφωσης και τα αντίστοιχα μέτρα που έλαβε ο προηγούμενος φορέας ελέγχου. Ο νέος φορέας ελέγχου εξασφαλίζει ότι η επιχείρηση αντιμετώπισε ή θα αντιμετωπίσει τις περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που αναφέρονται στα αρχεία του προηγούμενου φορέα ελέγχου.

Συγκεκριμένα, ο επιχειρηματίας που είναι ενταγμένος στο σύστημα ελέγχου του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και ο οποίος επιθυμεί να αλλάξει Φορέα ελέγχου, υποβάλλει αίτηση σε έναν εκ των υπολοίπων εγκεκριμένων φορέων ελέγχου της επιλογής του και καταγγέλλει εγγράφως την ισχύουσα σύμβαση με τον αρμόδιο για τον έλεγχό του φορέα ελέγχου, ενημερώνοντάς τον για τα στοιχεία του νέου φορέα ελέγχου, στον οποίον υποβλήθηκε η αίτηση.

2.Η COSMOCERT κάνει αποδεκτή τη καταγγελία της ισχύουσας Σύμβασης του αιτούμενου επιχειρηματία, το αργότερο, εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από την υποβολή της, εφόσον:

- α) έχουν εξοφληθεί οι οικονομικές υποχρεώσεις του επιχειρηματία που απορρέουν από τους σχετικούς όρους της καταγγελλόμενης Σύμβασης,
- β) ο επιχειρηματίας δεν περιλαμβάνεται σε προγραμματισμένο έλεγχο του φορέα ελέγχου,
- γ) ο φορέας ελέγχου δεν βρίσκεται σε διαδικασία αξιολόγησης τυχόν ευρημάτων που προέκυψαν από έλεγχο του επιχειρηματία, πριν από την ημερομηνία καταγγελίας της σύμβασης από αυτόν.

3.Ο φορέας ελέγχου, ο οποίος έχει δεχτεί αίτημα ένταξης από έναν επιχειρηματία, ζητά εγγράφως από τον φορέα ελέγχου με τον οποίο ήταν συμβεβλημένος ο εν λόγω επιχειρηματίας, αντίγραφο του τηρούμενου ατομικού φακέλου ελέγχου, καθώς και του αντίστοιχου ηλεκτρονικού φακέλου, σύμφωνα με τις διατάξεις της υπ' αριθμ. [2967/378843-30/12/2021](#) Υπουργικής Απόφασης, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει. Ο "παλιός" φορέας ελέγχου οφείλει να αποστείλει τους ανωτέρω φακέλους στον νέο φορέα ελέγχου εντός, το αργότερο, δύο (2) εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία καταγγελίας της Σύμβασης από τον «παλιό» φορέα ελέγχου.

4.Αν υφίστανται μια ή περισσότερες εκκρεμότητες της παρ. 2, ο φορέας ελέγχου ενημερώνει σχετικά την επιχείρηση και τον νέο φορέα ελέγχου εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την καταγγελία της Σύμβασης. Αν υπάρχει διαφωνία ως προς τις οικονομικές υποχρεώσεις μεταξύ του φορέα ελέγχου και του επιχειρηματία, ο φορέας ελέγχου οφείλει να αποδέχεται την καταγγελία της σύμβασης εφόσον ο επιχειρηματίας έχει προβεί σε προσφυγή στα αρμόδια διοικητικά δικαστήρια.

Αφού παρέλθει η αποκλειστική προθεσμία των (10) εργάσιμων ημερών της παρ. 2, εφόσον ο συμβεβλημένος φορέας ελέγχου δεν βεβαίωσε εγγράφως τον αιτούντα επιχειρηματία ότι συντρέχει κώλυμα των περ. (α'), (β') και (γ') της παρ.2, η μεταξύ τους σύμβαση λύεται αυτοδικαίως. Στην περίπτωση αυτή ο «παλιός» φορέας ελέγχου υποχρεούται να διαβιβάσει τον τηρούμενο σε αυτόν φάκελο του επιχειρηματία στο «νέο» φορέας ελέγχου εντός δύο (2) εργάσιμων ημερών.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	39 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

5. Μετά την τεκμηριωμένη ημερομηνία άρσης των τυχόν εκκρεμοτήτων της παρ. 2, ο παλιός φορέας ελέγχου οφείλει να κάνει αποδεκτή την καταγγελία της Σύμβασης, το αργότερο, εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών. Αφού παρέλθει η προθεσμία των πέντε (5) εργάσιμων ημερών και ο «παλιός» φορέας ελέγχου δεν αποστείλει το φάκελο, λύεται αυτοδίκαια η μεταξύ τους σύμβαση.

Οι ανωτέρω αναφερόμενες διαδικασίες αλληλογραφίας/επικοινωνίας μεταξύ των εμπλεκόμενων μερών πρέπει να γίνονται με τεκμηρίωση, ειδικότερα όσον αφορά στις ημερομηνίες διεκπεραίωσης για την τήρηση των προβλεπόμενων προθεσμιών.

6. Μετά τη διαβίβαση των σχετικών στοιχείων του φακέλου ελέγχου του σχετικού επιχειρηματία και τις των γραπτών αρχείων, που αναφέρονται στο άρθρο 38 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, στον νέο φορέα ελέγχου, αυτός ελέγχει τα στοιχεία και συνάπτει νέα Σύμβαση με τον επιχειρηματία, το αργότερο, εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών από την αποστολή του φακέλου σε αυτόν.

7. Εάν στην επιχείρηση έχουν επιβληθεί κυρώσεις σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848 για διαπιστωμένες μη συμμορφώσεις από τον προηγούμενο φορέα ελέγχου, αυτές εξακολουθούν να ισχύουν και μετά την αλλαγή του φορέα ελέγχου και η εφαρμογή τους επιβλέπεται από τον νέο φορέα ελέγχου.

8. Μετά την ολοκλήρωση της μεταγραφής, ο επιχειρηματίας, βάσει των παραστατικών εγγράφων που τηρεί στον φάκελο ελέγχου (τιμολόγια, δελτία αποστολής κλπ.) υπολογίζει και καταγράφει τις συγκεκριμένες παρτίδες ή/και ποσότητες των βιολογικών προϊόντων που έχουν ήδη διατεθεί στην αγορά. Στη συνέχεια υπολογίζει τα αδιάθετα αποθέματα, εάν υπάρχουν, έως την ημερομηνία υπογραφής της Σύμβασης με τον νέο φορέα ελέγχου. Τα αποτελέσματα του παραπάνω υπολογισμού καταγράφονται στο τηρούμενο σχετικό αρχείο και ελέγχονται για την ορθότητά τους κατά τον φυσικό έλεγχο.

9. Μετά την υπογραφή της νέας Σύμβασης, ο νέος φορέας ελέγχου προβαίνει εντός τριάντα (30) ημερών από την ημερομηνία υπογραφής της, στη διενέργεια φυσικού ελέγχου, προκειμένου να εκδοθεί νέο ηλεκτρονικό Πιστοποιητικό ΒΙΟ. Έως την έκδοση του νέου Πιστοποιητικού εξακολουθεί να ισχύει το Πιστοποιητικό του προηγούμενου φορέα ελέγχου.

10. Η Αρμόδια Αρχή ενημερώνεται για την αλλαγή φορέα ελέγχου από ενταγμένες στο σύστημα ελέγχου επιχειρήσεις, μέσω της ΗΒΔ του ΥΠΑΑΤ.

7.12 ΑΡΧΕΙΑ

7.12.1 Ο φορέας ελέγχου διατηρεί αρχεία για να αποδεικνύει ότι όλες οι απαιτήσεις της διεργασίας πιστοποίησης (όπως ορίζονται στο ISO/IEC 17065 και στον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, όπως τροποποιείται / συμπληρώνεται και ισχύει), έχουν εκπληρωθεί πλήρως.

7.12.2 Ο φορέας ελέγχου κρατά εμπιστευτικά τα αρχεία του. Τα αρχεία μεταφέρονται, μεταδίδονται και επικοινωνούνται με τρόπο που διασφαλίζεται η εμπιστευτικότητα. Όλα τα τηρούμενα αρχεία

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	40 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

αναφέρονται λεπτομερώς στο Μητρώο Εγγράφων και Αρχείων και το πως διατηρούνται και προστατεύονται αναφέρεται στη σχετική Πολιτική Διατήρησης και Προστασίας Αρχείων.

7.12.3 Τα αρχεία των πιστοποιημένων πελατών και των προηγούμενων πιστοποιημένων πελατών τηρούνται για επτά (7) έτη.

Ο φορέας ελέγχου τηρεί για 7 έτη και για κάθε επιχειρηματία που είναι συμβεβλημένος μαζί του, φάκελο ελέγχου, ο οποίος περιέχει τα αναφερόμενα στο Άρθρο 11, παρ.1 της ΥΑ 2543/103240/2017.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	41 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

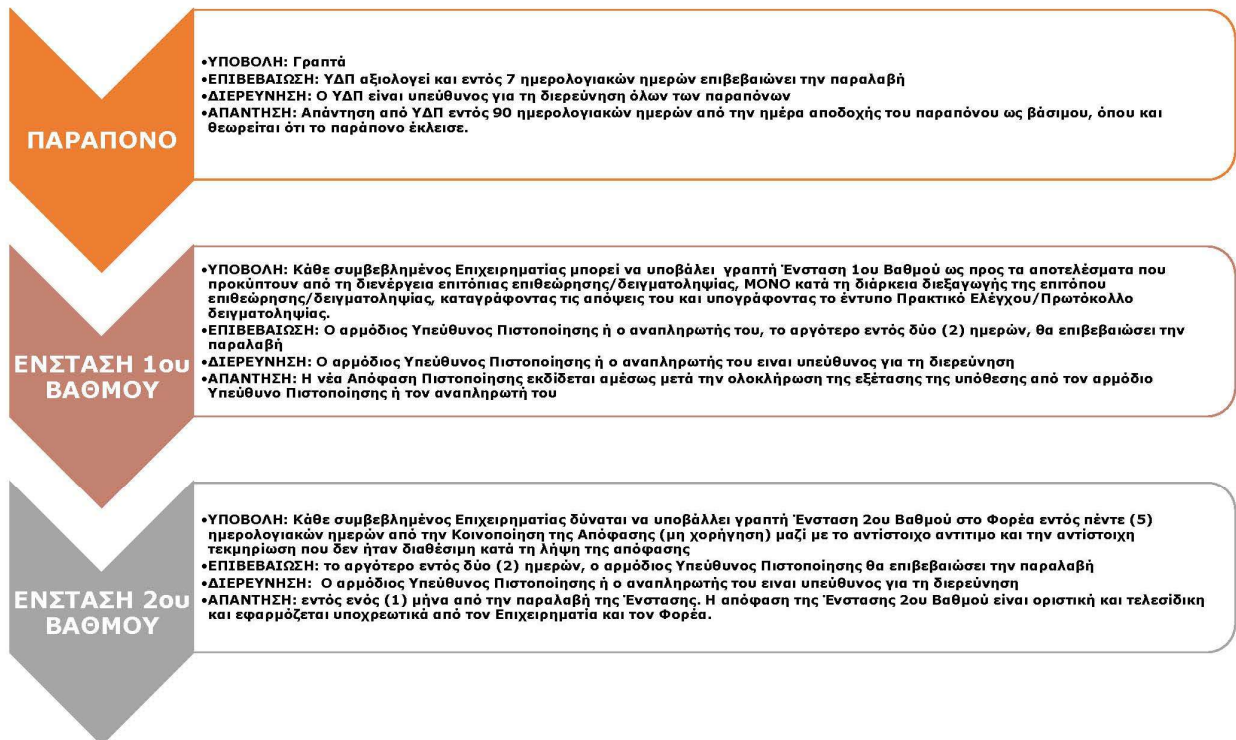
Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.13 ΠΑΡΑΠΟΝΑ ΚΑΙ ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ

7.13.1 Ο φορέας ελέγχου διαθέτει τη διαδικασία Παράπονα και Ενστάσεις, για να λαμβάνει, να αποτιμά και να αποφασίζει για τα παράπονα και τις ενστάσεις. Ο φορέας ελέγχου καταγράφει και παρακολουθεί τα παράπονα και τις ενστάσεις, καθώς και τις ενέργειες που λαμβάνονται για την επίλυσή τους. Παρακάτω φαίνεται σχετικό διάγραμμα ροής για τη διαδικασία Παραπόνων και Ενστάσεων:



- Ο Φορέας δεν απαντάει σε ανώνυμες Ενστάσεις & Παράπονα.
- Διατυπώνονται τεκμηριωμένα Παράπονα από τις ελεγχόμενες από το Φορέα Επιχειρήσεις για άλλες ελεγχόμενες από το Φορέα Επιχειρήσεις ή/και από τρίτους για ελεγχόμενες από το Φορέα Επιχειρήσεις, σχετικά με την λειτουργία του Συστήματος Ποιότητας και του Συστήματος Ελέγχου και Πιστοποίησης που εφαρμόζει ο Φορέας.
- Υποβάλλεται Ένσταση 1ου Βαθμού από ελεγχόμενες από το Φορέα Επιχειρήσεις επί ενεργειών ή ευρημάτων που προκύπτουν κατά την διενέργεια των επιτόπου επιθεωρήσεων/δειγματοληψιών (μη συμμορφώσεων).
- Υποβάλλεται Ένσταση 2ου Βαθμού από ελεγχόμενες από το Φορέα Επιχειρήσεις επί των αποφάσεων για Πιστοποίηση (μη χορήγηση πιστοποίησης).

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	42 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.14 ΣΥΝΑΛΛΑΓΕΣ ΜΕ ΤΙΣ ΤΡΙΤΕΣ ΧΩΡΕΣ (Άρθρο 44-45, 47-49/Καν. (ΕΕ) 2018/848)

7.14.1 **Εξαγωγή βιολογικών προϊόντων:** Ένα προϊόν μπορεί να εξαχθεί από την Ένωση ως βιολογικό και να φέρει το λογότυπο βιολογικής παραγωγής της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εφόσον πληροί τους κανόνες για τα βιολογικά προϊόντα του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

Κατόπιν αιτήματος της επιχείρησης που διαθέτει ήδη πιστοποιητικό όπως αναφέρεται στο άρθρο 35 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, ο φορέας ελέγχου εκδίδει συμπληρωματικό πιστοποιητικό με το οποίο πιστοποιείται ότι η επιχείρηση παράγει βιολογικά ζωικά προϊόντα χωρίς τη χρήση αντιβιοτικών, εάν το πιστοποιητικό αυτό είναι αναγκαίο για την εξαγωγή των εν λόγω προϊόντων από την Ένωση.

7.14.2 **Εισαγωγή βιολογικών και υπό μετατροπή προϊόντων:** Ένα προϊόν μπορεί να εισαχθεί από τρίτη χώρα προκειμένου να διατεθεί στην αγορά της Ένωσης ως βιολογικό ή ως προϊόν υπό μετατροπή εφόσον πληρούνται οι ακόλουθες τρεις προϋποθέσεις:

α) πρόκειται για προϊόν κατά το άρθρο 2 παράγραφος 1 του Καν. (ΕΕ) 2018/848

β) συμβαίνει ένα από τα ακόλουθα:

i) το προϊόν συμμορφώνεται με τα κεφάλαια II, III και IV του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και όλες οι επιχειρήσεις, κατά το άρθρο 36 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, συμπεριλαμβανομένων των εξαγωγέων στη συγκεκριμένη τρίτη χώρα, έχουν υποβληθεί σε ελέγχους από αρχές ελέγχου ή φορείς ελέγχου που έχουν αναγνωρισθεί σύμφωνα με το άρθρο 46 και οι εν λόγω αρχές ή φορείς έχουν χορηγήσει πιστοποιητικό που βεβαιώνει ότι συμμορφώνονται με τον παρόντα κανονισμό·

ii) σε περιπτώσεις που το προϊόν προέρχεται από τρίτη χώρα η οποία είναι αναγνωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 47 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, το εν λόγω προϊόν τηρεί τους όρους που καθορίζονται στην οικεία εμπορική συμφωνία ή

iii) σε περιπτώσεις που το προϊόν προέρχεται από τρίτη χώρα η οποία είναι αναγνωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 48 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, το εν λόγω προϊόν τηρεί τους ισοδύναμους κανόνες παραγωγής και ελέγχου της εν λόγω τρίτης χώρας και εισάγεται με πιστοποιητικό ελέγχου που βεβαιώνει τη συμμόρφωση και εκδίδεται από τις αρμόδιες αρχές, τις αρχές ελέγχου ή τους φορείς ελέγχου της εν λόγω τρίτης χώρας και

γ) οι επιχειρήσεις σε τρίτες χώρες είναι σε θέση να παρέχουν ανά πάσα στιγμή, στους εισαγωγείς και στις εθνικές αρχές στην Ένωση και στις εν λόγω τρίτες χώρες, πληροφορίες που καθιστούν δυνατή την ταυτοποίηση των επιχειρήσεων που είναι προμηθευτές τους και των αρχών ελέγχου ή φορέων ελέγχου αυτών των προμηθευτών, με στόχο τη διασφάλιση της ιχνηλασιμότητας του εν λόγω βιολογικού ή υπό μετατροπή προϊόντος. Οι εν λόγω πληροφορίες διατίθενται επίσης στις αρχές ελέγχου ή στους φορείς ελέγχου των εισαγωγέων.

Η συμμόρφωση με τις προϋποθέσεις και τα μέτρα για την εισαγωγή βιολογικών και υπό μετατροπή προϊόντων που αναφέρονται στην παράγραφο 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 στην Ένωση

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	43 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

εξακριβώνεται σε συνοριακούς σταθμούς ελέγχου, σύμφωνα με το άρθρο 47 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625. Η συχνότητα των φυσικών ελέγχων που αναφέρονται στο άρθρο 49 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 εξαρτάται από την πιθανότητα μη συμμόρφωσης, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 σημείο 57 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

Κανόνες σχετικά με τα έγγραφα και τις κοινοποιήσεις που απαιτούνται για τα βιολογικά και τα υπό μετατροπή προϊόντα που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση (Καν. (ΕΕ) [2021/2307](#))

Εκ των προτέρων κοινοποίηση της άφιξης:

Για κάθε φορτίο, ο εισαγωγέας ή, κατά περίπτωση, η επιχείρηση που είναι υπεύθυνη για το φορτίο, κοινοποιεί εκ των προτέρων την άφιξη του φορτίου στον συνοριακό σταθμό ελέγχου ή στο σημείο θέσης σε ελεύθερη κυκλοφορία, συμπληρώνοντας και υποβάλλοντας στο σύστημα ελέγχου και πραγματογνωμοσύνης στις συναλλαγές (TRACES) που αναφέρεται στο άρθρο 2 σημείο 36 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) [2019/1715](#) το σχετικό μέρος του πιστοποιητικού ελέγχου, σύμφωνα με το υπόδειγμα και τις σημειώσεις που παρατίθενται στο παράρτημα του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#), στις ακόλουθες οντότητες:

α) στην αρμόδια αρχή που αναφέρεται στο άρθρο 6 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#).

β) στην αρχή ελέγχου ή στον φορέα ελέγχου του εισαγωγέα.

2. Για κάθε φορτίο που υπόκειται σε επίσημους ελέγχους στους συνοριακούς σταθμούς ελέγχου, εφαρμόζεται η παράγραφος 1 επιπλέον των απαιτήσεων για την εκ των προτέρων ειδοποίηση των αρμόδιων αρχών στους συνοριακούς σταθμούς ελέγχου άφιξης των φορτίων σύμφωνα με το άρθρο 56 παράγραφος 3 στοιχείο α) του κανονισμού (ΕΕ) [2017/625](#).

3. Οι εκ των προτέρων κοινοποιήσεις σύμφωνα με την παράγραφο 1 πραγματοποιούνται σύμφωνα με τις ελάχιστες χρονικές απαιτήσεις που καθορίζονται στον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) [2019/1013](#) της Επιτροπής.

Πιστοποιητικό ελέγχου και απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου:

1. Ο εισαγωγέας και ο πρώτος παραλήπτης συμπληρώνουν το πιστοποιητικό ελέγχου στο TRACES ως εξής:

α) στο πλαίσιο 23 για τα ειδικά τελωνειακά καθεστώτα, ο εισαγωγέας συμπληρώνει στο TRACES όλες τις πληροφορίες, εκτός από τις πληροφορίες σχετικά με τον έλεγχο που διενεργήθηκε από την οικεία αρμόδια αρχή·

β) στο πλαίσιο 24 για τον πρώτο παραλήπτη, ο εισαγωγέας συμπληρώνει στο TRACES τις πληροφορίες, εάν οι πληροφορίες δεν έχουν συμπληρωθεί από την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου της τρίτης χώρας πριν από τον έλεγχο του φορτίου και τη θεώρηση του πιστοποιητικού ελέγχου από την αρμόδια αρχή· και

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	44 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

γ) το πλαίσιο 31 για τη δήλωση του πρώτου παραλήπτη συμπληρώνεται στο TRACES από τον πρώτο παραλήπτη κατά την παραλαβή του φορτίου μετά τη θέση του σε ελεύθερη κυκλοφορία.

2. Εάν η απόφαση που ελήφθη σχετικά με το φορτίο σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφος 3 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#) αναφέρει ότι το φορτίο πρόκειται να τεθεί σε ελεύθερη κυκλοφορία, ο εισαγωγέας αναγράφει τον αριθμό του πιστοποιητικού ελέγχου στην τελωνειακή διασάφηση για τη θέση σε ελεύθερη κυκλοφορία, όπως αναφέρεται στο άρθρο 158 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. [952/2013](#).

3. Όταν ένα φορτίο διαιρείται σε διαφορετικές παρτίδες υπό τελωνειακή επιτήρηση και πριν από τη θέση σε ελεύθερη κυκλοφορία σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφος 6 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#), ο εισαγωγέας συμπληρώνει και υποβάλλει απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου μέσω του TRACES για κάθε παρτίδα σύμφωνα με το υπόδειγμα και τις σημειώσεις που παρατίθενται στο παράρτημα του κανονισμού [2021/2307](#).

Το ίδιο ισχύει αν ένα φορτίο διαιρείται σε διαφορετικές παρτίδες σύμφωνα με το άρθρο 7 παράγραφος 3 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#) μετά τον έλεγχο και τη θεώρηση του πιστοποιητικού ελέγχου.

Εάν η απόφαση σχετικά με παρτίδα που καταγράφεται στο απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφος 6 και το άρθρο 7 παράγραφος 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#) αναφέρει ότι η παρτίδα πρόκειται να τεθεί σε ελεύθερη κυκλοφορία, ο αριθμός του αποσπάσματος του πιστοποιητικού ελέγχου αναγράφεται στην τελωνειακή διασάφηση για τη θέση σε ελεύθερη κυκλοφορία, όπως αναφέρεται στο άρθρο 158 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. [952/2013](#).

Κατά την παραλαβή παρτίδας, ο παραλήπτης συμπληρώνει, στο TRACES, το πλαίσιο 13 του αποσπάσματος του πιστοποιητικού ελέγχου, επιβεβαιώνοντας ότι, κατά την παραλαβή της παρτίδας, η συσκευασία ή το εμπορευματοκιβώτιο και, κατά περίπτωση, το πιστοποιητικό ελέγχου είναι σύμφωνα με το παράρτημα III σημείο 6 του κανονισμού (ΕΕ) [2018/848](#).

4. Το απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου συντάσσεται στην επίσημη γλώσσα ή σε μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους στο οποίο πρόκειται να τεθεί σε ελεύθερη κυκλοφορία η παρτίδα. Ένα κράτος μέλος μπορεί να συναινέσει στη σύνταξη αποσπάσματος πιστοποιητικών σε άλλη επίσημη γλώσσα της Ένωσης, συνοδευόμενου, αν χρειάζεται, από επικυρωμένη μετάφραση.

Αποδεικτικά στοιχεία:

Κατόπιν αιτήματος της οικείας αρμόδιας αρχής, αρχής ελέγχου ή φορέα ελέγχου, ο εισαγωγέας, ο πρώτος παραλήπτης ή ο παραλήπτης προσκομίζει το πιστοποιητικό ελέγχου ή, κατά περίπτωση, το απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου στο οποίο αναφέρονται.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	45 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Περιγραφή των μονάδων παραγωγής και των δραστηριοτήτων:

Στην περίπτωση εισαγωγέα που υποβάλλει διασάφηση για θέση του φορτίου σε ελεύθερη κυκλοφορία, η πλήρης περιγραφή της μονάδας βιολογικής ή υπό μετατροπή παραγωγής και των δραστηριοτήτων που αναφέρονται στο άρθρο 39 παράγραφος 1 στοιχείο δ) σημείο ι) του κανονισμού (ΕΕ) [2018/848](#) περιλαμβάνει:

- α) τις εγκαταστάσεις·
- β) τις δραστηριότητες, με αναφορά των σημείων θέσης σε ελεύθερη κυκλοφορία στην Ένωση·
- γ) τυχόν άλλες εγκαταστάσεις που προτίθεται να χρησιμοποιήσει ο εισαγωγέας για την αποθήκευση των εισαγόμενων προϊόντων εν αναμονή της παράδοσής τους στον πρώτο παραλήπτη· και
- δ) δέσμευση να διασφαλιστεί ότι οι εγκαταστάσεις που θα χρησιμοποιηθούν για την αποθήκευση εισαγόμενων προϊόντων υποβάλλονται σε έλεγχο, ο οποίος διενεργείται είτε από τον φορέα ελέγχου είτε, όταν οι εν λόγω εγκαταστάσεις αποθήκευσης βρίσκονται σε άλλο κράτος μέλος ή περιφέρεια, από αρχή ελέγχου ή φορέα ελέγχου αναγνωρισμένο για τη διενέργεια ελέγχων στο εν λόγω κράτος μέλος ή περιφέρεια.

Στην περίπτωση του πρώτου παραλήπτη και του παραλήπτη, η περιγραφή περιλαμβάνει τις εγκαταστάσεις που χρησιμοποιούνται για την παραλαβή των φορτίων και την αποθήκευσή τους.

Μεταβατικές διατάξεις για τα έντυπα πιστοποιητικά ελέγχου και τα αποσπάσματά τους:

1. Το έντυπο πιστοποιητικό ελέγχου που έχει θεωρηθεί με ιδιόχειρη υπογραφή σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) [2021/2306](#) και το έντυπο απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου που έχει θεωρηθεί με ιδιόχειρη υπογραφή σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 5 του εν λόγω κανονισμού, συνοδεύουν τα εμπορεύματα στις εγκαταστάσεις του πρώτου παραλήπτη ή του παραλήπτη.
2. Μόλις παραλάβει το έντυπο πιστοποιητικό ελέγχου που αναφέρεται στην παράγραφο 1, ο πρώτος παραλήπτης επαληθεύει αν οι πληροφορίες που αναφέρονται στο εν λόγω πιστοποιητικό αντιστοιχούν στις πληροφορίες που έχουν συμπληρωθεί στο εν λόγω πιστοποιητικό στο TRACES.
- Σε περίπτωση που οι πληροφορίες σχετικά με τον αριθμό των συσκευασιών που αναφέρονται στο πλαίσιο 13 του πιστοποιητικού ελέγχου και οι πληροφορίες στα πλαίσια 16 και 17 του εν λόγω πιστοποιητικού δεν έχουν συμπληρωθεί στο έντυπο πιστοποιητικό ελέγχου, ή σε περίπτωση που οι πληροφορίες αυτές διαφέρουν από τις πληροφορίες που έχουν συμπληρωθεί στο πιστοποιητικό στο TRACES, ο πρώτος παραλήπτης λαμβάνει υπόψη τις πληροφορίες που έχουν συμπληρωθεί στο πιστοποιητικό στο TRACES.
3. Μετά την επαλήθευση που αναφέρεται στην παράγραφο 2, ο πρώτος παραλήπτης υπογράφει ιδιοχείρως το έντυπο πιστοποιητικό ελέγχου στο πλαίσιο 31 και αποστέλλει το εν λόγω πιστοποιητικό στον εισαγωγέα που αναφέρεται στο πλαίσιο 12.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	46 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

4. Ο εισαγωγέας θέτει το έντυπο πιστοποιητικό ελέγχου που αναφέρεται στην παράγραφο 3 στη διάθεση του φορέα ελέγχου για τουλάχιστον δύο (2) έτη.
5. Σε περίπτωση έντυπου αποσπάσματος του πιστοποιητικού ελέγχου, όπως αναφέρεται στην παράγραφο 1, κατά την παραλαβή της παρτίδας ο παραλήπτης υπογράφει ιδιοχειρώς το εν λόγω έντυπο απόσπασμα στο πλαίσιο 13.
6. Ο παραλήπτης της παρτίδας θέτει το έντυπο απόσπασμα του πιστοποιητικού ελέγχου που αναφέρεται στην παράγραφο 5 στη διάθεση των αρχών ελέγχου και/ή των φορέων ελέγχου για τουλάχιστον δύο (2) έτη.
7. Ο πρώτος παραλήπτης ή, κατά περίπτωση, ο εισαγωγέας μπορεί να εκδώσει αντίγραφο του έντυπου πιστοποιητικού ελέγχου που αναφέρεται στην παράγραφο 3 με σκοπό την ενημέρωση των αρχών ελέγχου και των φορέων ελέγχου, σύμφωνα με το άρθρο 5 του Καν. (ΕΕ) [2021/2307](#). Κάθε τέτοιο αντίγραφο φέρει την ένδειξη «ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ», τυπωμένη ή με σφραγίδα.
8. Ο παραλήπτης ή, κατά περίπτωση, ο εισαγωγέας μπορεί να εκδώσει αντίγραφο του έντυπου αποσπάσματος του πιστοποιητικού ελέγχου που αναφέρεται στην παράγραφο 5 με σκοπό την ενημέρωση των αρχών ελέγχου και των φορέων ελέγχου σύμφωνα με το άρθρο 5 του Καν. (ΕΕ) [2021/2307](#). Κάθε τέτοιο αντίγραφο φέρει την ένδειξη «ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ», τυπωμένη ή με σφραγίδα.

7.15 ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΕΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

7.15.1 Οι επίσημοι έλεγχοι που διενεργούνται από το φορέα ελέγχου, σύμφωνα με το άρθρο 9 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 για την εξακρίβωση της συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, περιλαμβάνουν μεταξύ άλλων:

- τη λήψη ελάχιστου αριθμού δειγμάτων και συγκεκριμένα, τουλάχιστον 5 % του αριθμού των επιχειρήσεων, εκτός από τις επιχειρήσεις που απαλλάσσονται σύμφωνα με το άρθρο 34 παράγραφος 2 και το άρθρο 35 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, υπόκεινται σε δειγματοληψία, σύμφωνα με το άρθρο 14 στοιχείο η) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 κάθε έτος.

Ο ετήσιος προγραμματισμός για τη λήψη δειγμάτων βασίζεται στην εκτίμηση κινδύνου με βάση τη Οδηγία Αξιολόγησης Κινδύνου Επιχείρησης ΒΙΟ. Δείγματα μπορεί να λαμβάνονται και όταν υπάρχει υπόνοια μη συμμόρφωσης ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση.

Στόχος για τη δειγματοληψία και την ανάλυση είναι η επαλήθευση της συμμόρφωσης με τις απαιτήσεις του Καν. (ΕΕ) 2018/848 ως προς:

- την παρουσία μη εγκεκριμένων δραστικών ουσιών περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα που έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή,
- την παρουσία μη εγκεκριμένων προϊόντων και ουσιών προς χρήση στην παραγωγή μεταποιημένων βιολογικών τροφίμων και μαγιάς που χρησιμοποιείται ως τρόφιμο ή ζωοτροφή,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	47 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- την παρουσία μη εγκεκριμένων προϊόντων και ουσιών για την παραγωγή και διατήρηση βιολογικών αμπελοοινικών προϊόντων του αμπελοοινικού τομέα,
- την παρουσία μη εγκεκριμένων προσθέτων ζωοτροφών και τεχνολογικών βοηθημάτων που χρησιμοποιούνται στη διατροφή των ζώων,
- την παρουσία γενετικά τροποποιημένων οργανισμών (ΓΤΟ) για την παραγωγή τροφίμων και ζωοτροφών και καλλιεργειών για ΓΤΟ για την παραγωγή τροφίμων και ζωοτροφών.

7.15.2 Προγραμματισμός δειγματοληψιών

Ο Υπεύθυνος του Γραφείου Διαχείρισης Δοκιμών, με εισήγηση των Υπευθύνων των Τμημάτων Πιστοποίησης ή το αρμόδιο εξουσιοδοτημένο προσωπικό, εκπονεί, το αργότερο μέχρι τέλος Ιανουαρίου, Ετήσιο Πρόγραμμα Δειγματοληψιών ΒΙΟ με βάση την Οδηγία Αξιολόγησης Κινδύνου Επιχείρησης ΒΙΟ για την πραγματοποίηση εργαστηριακών αναλύσεων στους ελεγχόμενους επιχειρηματίες, λαμβάνοντας υπόψη τα αναφερόμενα στο Άρθρο 9 Καν. (ΕΕ) 2017/625 & Άρθρο 38, παρ.2 Καν. (ΕΕ) 2018/848, ενδεικτικά αναφέρουμε:

α) τον κίνδυνο που έχει εντοπισθεί και συνδέεται με:

- τα ζώα, τα φυτά και τα αγαθά·
- τις δραστηριότητες υπό τον έλεγχο των υπευθύνων επιχειρήσεων·
- τον τόπο όπου πραγματοποιούνται οι δραστηριότητες ή εργασίες των υπευθύνων επιχειρήσεων·
- τη χρήση προϊόντων, διεργασιών, υλικών ή ουσιών που ενδέχεται να επηρεάσουν την ασφάλεια, την ακεραιότητα και τη θρεπτικότητα των τροφίμων ή των ζωοτροφών, την υγεία ή την καλή μεταχείριση των ζώων, την υγεία των φυτών ή, στην περίπτωση ΓΤΟ και φυτοπροστατευτικών προϊόντων, που ενδέχεται να έχουν επίσης δυσμενή επίπτωση στο περιβάλλον·

β) κάθε πληροφορία που υποδεικνύει ότι οι καταναλωτές ενδέχεται να παραπλανηθούν, ιδίως ως προς τη φύση, την ταυτότητα, τις ιδιότητες, τη σύνθεση, την ποσότητα, τη διατηρησιμότητα, τη χώρα καταγωγής ή τον τόπο προέλευσης, τη μέθοδο παρασκευής ή παραγωγής των τροφίμων,

γ) το ιστορικό των υπευθύνων επιχειρήσεων όσον αφορά τα αποτελέσματα των επίσημων ελέγχων που διενεργήθηκαν σε αυτούς και τη συμμόρφωσή τους με τους κανόνες του Καν. (ΕΕ) 2018/848,

δ) την αξιοπιστία και τα αποτελέσματα των ιδίων ελέγχων που έχουν διενεργήσει οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων ή ένα τρίτο μέρος κατόπιν αιτήματός τους, συμπεριλαμβανομένων, κατά περίπτωση, των ιδιωτικών συστημάτων διασφάλισης της ποιότητας, με σκοπό την εξακρίβωση της συμμόρφωσης με τους κανόνες του Καν. (ΕΕ) 2018/848,

ε) οποιαδήποτε πληροφορία ενδέχεται να υποδηλώνει μη συμμόρφωση τους κανόνες του Καν. (ΕΕ) 2018/848.

Το Ετήσιο Πρόγραμμα Δειγματοληψιών ΒΙΟ αναθεωρείται ανά τακτά χρονικά διαστήματα και προστίθενται σε αυτό και οι δειγματοληψίες από υπόνοια μη συμμόρφωσης ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	48 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

7.15.3 Δειγματοληψία και ανάλυση

Οι επιθεωρητές του φορέα ελέγχου είναι υποχρεωμένοι να ακολουθούν τη σχετική Οδηγία Διενέργεια Δειγματοληψίας για τη λήψη, συντήρηση και μεταφορά δειγμάτων και να εφοδιάζονται με τα απαραίτητα έντυπα και μέσα για την ορθή πραγματοποίηση των δειγματοληψιών, καθώς και τη διατήρηση και την ασφαλή μεταφορά των δειγμάτων.

i) Μέθοδοι δειγματοληψίας, αναλύσεων, δοκιμών και διαγνώσεων

Κατά την διενέργεια των δειγματοληψιών, ακολουθούνται οι γενικότερες κατευθύνσεις που δίνονται στο άρθρο 34 του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/625⁵. Για παράδειγμα, εφαρμόζονται οι μέθοδοι λήψης δείγματος, όπως καθορίζονται από την Εθνική και Κοινοτική Νομοθεσία και τη σχετική [Οδηγία 2002/63/ΕΚ](#) (για υπολειμμάτα φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω σε προϊόντα φυτικής και ζωικής προέλευσης) και του [Καν. \(ΕΚ\) 152/2009](#) (για ζωοτροφές) και τις τροποποιήσεις αυτών καθώς και τις διατάξεις του [Κώδικα Τροφίμων, άρθρο 13](#).

Η ελάχιστη ποσότητα του εργαστηριακού δείγματος θα πρέπει είναι σύμφωνη με τις παραπάνω αναφορές νομοθεσίας, και όπως περιγράφεται στην Οδηγία Διενέργειας Δειγματοληψίας του φορέα ελέγχου, εκτός αν άλλως έχει συμφωνηθεί κατά περίπτωση με το εκάστοτε επίσημο εργαστήριο.

Κατά τη δειγματοληψία ο επιθεωρητής λαμβάνει Α δείγμα και Β δείγμα, τα οποία τοποθετεί σε καθαρούς περιέκτες κατάλληλους για τη συντήρησή τους. Κάθε δοκίμιο σφραγίζεται και ταυτοποιείται με τη χρήση του εντύπου Ταινία Σφράγισης Δείγματος ΒΙΟ, στο οποίο υπάρχει μονοσήμαντος κωδικός, χωρίς αναφορά, για λόγους εμπιστευτικότητας και αμεροληψίας, στα στοιχεία του επιχειρηματία.

⁵ Καν. (ΕΕ) 2017/625: Άρθρο 34: Μέθοδοι που χρησιμοποιούνται για δειγματοληψία, αναλύσεις, δοκιμές και διαγνώσεις

1. Οι μέθοδοι που χρησιμοποιούνται για τη δειγματοληψία και τις εργαστηριακές αναλύσεις, δοκιμές και διαγνώσεις κατά τους επίσημους ελέγχους και άλλες επίσημες δραστηριότητες συμμορφώνονται με τους κανόνες της Ένωσης που καθορίζουν τις εν λόγω μεθόδους ή τα κριτήρια επιδόσεων των εν λόγω μεθόδων.

2. Ελλείψει των αναφερόμενων στην παράγραφο 1 ενωσιακών κανόνων και στο πλαίσιο των επίσημων ελέγχων και άλλων επίσημων δραστηριοτήτων, τα επίσημα εργαστήρια χρησιμοποιούν μία από τις ακόλουθες μεθόδους με κριτήριο την καταλληλότητά τους για τις ειδικές ανάγκες που εξυπηρετούν όσον αφορά την ανάλυση, τη δοκιμή και τη διάγνωση:

α) τις διαθέσιμες μεθόδους που συμμορφώνονται με τους σχετικούς διεθνώς αναγνωρισμένους κανόνες ή πρωτόκολλα, συμπεριλαμβανομένων όσων έχουν γίνει αποδεκτοί από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή Τυποποίησης (European Committee for Standardisation — «CEN»): ή τις σχετικές μεθόδους που έχουν αναπτυχθεί ή συνιστώνται από τα εργαστήρια αναφοράς της Ευρωπαϊκής Ένωσης και έχουν επικυρωθεί σύμφωνα με διεθνώς αποδεκτά επιστημονικά πρωτόκολλα·

β) ελλείψει των κατάλληλων κανόνων ή πρωτοκόλλων του στοιχείου α), τις μεθόδους που συμμορφώνονται προς τους σχετικούς κανόνες που έχουν θεσπισθεί σε εθνικό επίπεδο ή, εφόσον δεν υπάρχουν τέτοιοι κανόνες, τις σχετικές μεθόδους που αναπτύσσονται ή προτείνονται από τα εθνικά εργαστήρια αναφοράς και επικυρώνονται σύμφωνα με διεθνώς αποδεκτά επιστημονικά πρωτόκολλα· ή τις σχετικές μεθόδους που έχουν αναπτυχθεί και επικυρωθεί με ενδοεργαστηριακές ή διεργαστηριακές μελέτες επικύρωσης μεθόδων σύμφωνα με διεθνώς αποδεκτά επιστημονικά πρωτόκολλα.

3. Σε περίπτωση που χρειάζονται επείγοντως εργαστηριακές αναλύσεις, δοκιμές ή διαγνώσεις και δεν υπάρχουν μέθοδοι τέτοιες που αναφέρονται στις παραγράφους 1 και 2 του παρόντος άρθρου, το σχετικό εθνικό εργαστήριο αναφοράς ή, εάν δεν υπάρχει, οποιοδήποτε εργαστήριο οριζόμενο σύμφωνα με το άρθρο 37 παράγραφος 1 μπορεί να χρησιμοποιεί άλλες μεθόδους από τις προβλεπόμενες στις παραγράφους 1 και 2 του παρόντος άρθρου έως την επικύρωση κατάλληλης μεθόδου σύμφωνα με διεθνώς αποδεκτά επιστημονικά πρωτόκολλα.

4. Εφόσον είναι δυνατόν, οι μέθοδοι των εργαστηριακών αναλύσεων χαρακτηρίζονται από τα κατάλληλα κριτήρια που ορίζονται στο παράρτημα ΙΙΙ.

5. Η λήψη, ο χειρισμός και η επισήμανση των δειγμάτων γίνεται κατά τρόπο ώστε να εξασφαλίζεται η νομική, επιστημονική και τεχνική εγκυρότητά τους.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	49 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03 ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Μετά τη διενέργεια της δειγματοληψίας, συμπληρώνονται το έντυπο Πρωτόκολλο Δειγματοληψίας ΒΙΟ και υποχρεωτικά συνοπογράφεται από τον Επιχειρηματία ή τον νόμιμο εκπρόσωπό του. Η άρνηση λήψης δείγματος και υπογραφής των εντύπων του Φορέα παρόντος επιχειρηματία, σύμφωνα με τον ΚΑΝ. (ΕΕ) 2017/625 Άρθρο 15, τον ΚΑΝ. (ΕΕ) 2018/848 Άρθρο 38, παρ. 4 και τον ΚΑΝ. (ΕΕ) 2021/279 Άρθρο 7, θεωρείται Κρίσιμη Μη Συμμόρφωση και εφαρμόζονται τα Μέτρα του [Εθνικού Καταλόγου Μέτρων](#). Η άρνηση υπογραφής των εντύπων παρόντος επιχειρηματία καταγράφεται στο έντυπο Πρωτόκολλο Δειγματοληψίας ΒΙΟ και στο Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ.

ii) Γνώμη δεύτερου εμπειρογνώμονα

1. Το άρθρο 35 του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 ορίζει ότι ο φορέας ελέγχου διασφαλίζει ότι οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων των οποία τα αγαθά υπόκεινται σε δειγματοληψία, ανάλυση, δοκιμές ή διάγνωση στο πλαίσιο του επίσημου ελέγχου, έχουν το δικαίωμα γνώμης δεύτερου εμπειρογνώμονα, με έξοδα του υπευθύνου της επιχείρησης. Το δικαίωμα αυτό σε γνώμη δεύτερου εμπειρογνώμονα παρέχει πάντα στον υπεύθυνο επιχείρησης τη δυνατότητα να ζητεί επανεξέταση της τεκμηρίωσης της δειγματοληψίας, της ανάλυσης, των δοκιμών ή της διάγνωσης από άλλο αναγνωρισμένο και κατάλληλα καταρτισμένο εμπειρογνώμονα.

2. Εφόσον είναι σκόπιμο, ενδεδειγμένο και τεχνικά εφικτό λαμβανομένων υπόψη, ειδικότερα, του επιπολασμού και της κατανομής του παράγοντα κινδύνου στα ζώα ή στα αγαθά, του ευαλλοίωτου χαρακτήρα των δειγμάτων ή των αγαθών και της ποσότητας του διαθέσιμου υποστρώματος, το αρμόδιο προσωπικό του φορέα ελέγχου:

α) διασφαλίζει κατά τη λήψη του δείγματος, ότι λαμβάνεται επαρκής ποσότητα ώστε να είναι δυνατή η διεξαγωγή δεύτερης πραγματογνωμοσύνης και η επανεξέταση του δεύτερου εμπειρογνώμονα, εφόσον αποδειχθεί αναγκαία· ή

β) όταν είναι αδύνατη η λήψη επαρκούς ποσότητας όπως αναφέρεται στο στοιχείο α), ενημερώνει σχετικά τον υπεύθυνο επιχείρησης.

Επί του παρόντος και έως ότου να προβλεφθούν νεότερες διατάξεις εφαρμοστικές του ανωτέρω κανονισμού στο πεδίο αυτό, το δικαίωμα αυτό κατοχυρώνεται με τη λήψη του β' εργαστηριακού δείγματος. Επισημαίνεται ότι σε περίπτωση προσυσκευασμένων τροφίμων οι αυτοτελείς συσκευασίες που απαρτίζουν το Α και Β δείγμα πρέπει να έχουν ίδια ημερομηνία και παρτίδα παραγωγής.

3. Η αίτηση του υπευθύνου επιχείρησης για τη διατύπωση γνώμης δεύτερου εμπειρογνώμονα σύμφωνα με την παράγραφο 1 του παρόντος σημείου δεν θίγει την υποχρέωση του φορέα ελέγχου να λαμβάνει χωρίς καθυστέρηση μέτρα (έντυπο: προσωρινά μέτρα) για τον περιορισμό της διακίνησης προϊόντων που δεν είναι σύμφωνα με τον Καν. (ΕΕ) 2018/848.

Η εργαστηριακή ανάλυση του δεύτερου δείγματος πραγματοποιείται στο υπάρχον ομογενοποιημένο δεύτερο δείγμα (αντίδειγμα) που φυλάσσεται στο εργαστήριο επίσημου ελέγχου που πραγματοποίησε την πρώτη ανάλυση σε κατάλληλες συνθήκες διατήρησης. Στην περίπτωση αμφισβήτησης των

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	50 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

εργαστηριακών αναλύσεων του πρώτου δείγματος, ο επιχειρηματίας αποστέλλει γραπτή αίτηση προς το Φορέα Ελέγχου για να προβεί σε εργαστηριακή ανάλυση του δεύτερου δείγματος (αντίδειγμα) από το ίδιο συμβεβλημένο με το φορέα εργαστήριο με δικά του έξοδα. Εάν τα αποτελέσματα της ανάλυσης του αντιδείγματος δικαιώσουν τον επιχειρηματία, του επιστρέφονται από τον Φορέα ελέγχου τα χρήματα που έχει δαπανήσει για τον επανέλεγχο του αντιδείγματος.

iii) Δειγματοληψία ζώων και αγαθών που διατίθενται προς πώληση με μεθόδους εξ αποστάσεως επικοινωνίας (Άρθρο 36/Καν. (ΕΕ) 2017/625)⁶

1. Στην περίπτωση ζώων και αγαθών που πωλούνται με μεθόδους εξ αποστάσεως επικοινωνίας, μπορούν να χρησιμοποιούνται για σκοπούς επίσημου ελέγχου δείγματα που παραγγέλνει ο φορέας ελέγχου από τους υπευθύνους επιχειρήσεων χωρίς αυτός να δηλώσει την ταυτότητά του.

2. Ο φορέας ελέγχου, μόλις περιέλθουν στην κατοχή του τα δείγματα, λαμβάνει κάθε μέτρο για να διασφαλίσει ότι οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων από τους οποίους παραγγέλλονται τα δείγματα αυτά είναι σύμφωνα με την παράγραφο 1:

α) ενημερώνονται ότι τα δείγματα αυτά έχουν ληφθεί στο πλαίσιο επίσημου ελέγχου και, εφόσον ενδείκνυται, αναλύονται ή υποβάλλονται σε δοκιμές για τους σκοπούς τέτοιου επίσημου ελέγχου· και

β) όταν τα δείγματα που αναφέρονται στην εν λόγω παράγραφο αναλύονται ή υποβάλλονται σε δοκιμές, οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων έχουν δικαίωμα δεύτερης πραγματογνωμοσύνης όπως προβλέπεται στο άρθρο 35 παράγραφος 1 του Καν. (ΕΕ) 2017/652 (βλ. σημείο ii παραπάνω).

3. Οι παράγραφοι 1 και 2 ισχύουν με επιφύλαξη εάν και εφόσον ανατεθούν τα παραπάνω καθήκοντα από την Αρμόδια Αρχή στο φορέα ελέγχου.

iv) Επιλογή Εργαστηρίου

Σύμφωνα με το Άρθρο 37 του Καν. (ΕΕ) 2017/625, παρ.1 και παρ.2, οι αρμόδιες αρχές ορίζουν επίσημα εργαστήρια για τη διενέργεια εργαστηριακών αναλύσεων, δοκιμών και διαγνώσεων στα δείγματα που λαμβάνονται κατά τους επίσημους ελέγχους και τις άλλες επίσημες δραστηριότητες στα κράτη μέλη στο έδαφος των οποίων λειτουργούν οι εν λόγω αρμόδιες αρχές ή σε άλλο κράτος μέλος ή τρίτη χώρα που είναι συμβαλλόμενο μέρος της συμφωνίας για τον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο. Επίσης, οι αρμόδιες αρχές μπορούν να ορίζουν ως επίσημο εργαστήριο ένα εργαστήριο που βρίσκεται σε άλλο κράτος μέλος ή σε τρίτη χώρα που είναι συμβαλλόμενο μέρος της συμφωνίας για τον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο με τις προϋποθέσεις που αναφέρονται στο Άρθρο 37, παρ. 2 του Καν. (ΕΕ) 2017/625.

Τα επίσημα εργαστήρια που υποστηρίζουν τον εργαστηριακό έλεγχο των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών για τα βιολογικά προϊόντα έχουν εγκριθεί και θα υπάρχουν στην ιστοσελίδα του ΥπΑΑΤ στο διαδίκτυο και θα μπορούν να αναζητηθούν πατώντας Επίσημα Εργαστήρια για βιολογικά προϊόντα (όταν αυτά οριστούν από την Αρμόδια Αρχή, δηλ. το ΥπΑΑΤ).

⁶ Το σημείο αυτό θα ισχύει με την επιφύλαξη ανάθεσης των συγκεκριμένων αρμοδιοτήτων από την Αρμόδια Αρχή

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	51 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Τα επίσημα εργαστήρια από τις αναρτημένες λίστες του της Αρμόδιας Αρχής παραπάνω, που ο φορέας ελέγχου έχει συμβατική σχέση υπάρχουν σε έγγραφο αναρτημένο στην ιστοσελίδα του φορέα με το όνομα [Ενημερωτικό Φυλλάδιο Υπεργολάβων](#).

vi) Χειρισμός δειγμάτων

Τα δείγματα μαζί με τη σχετική τεκμηρίωση (πρωτόκολλο δειγματοληψίας, φωτογραφίες, κ.λπ.) αποστέλλονται στο φορέα από τον επιθεωρητή το συντομότερο δυνατό (εντός 24 ωρών, εάν είναι δυνατόν, από την ημερομηνία δειγματοληψίας), με τρόπο ώστε να διασφαλίζεται η ασφαλής μεταφορά τους και παραλαμβάνονται από τον Υπεύθυνο Διαχείρισης Δοκιμών ή τον αναπληρωτή του.

Τα δείγματα φυλάσσονται με ευθύνη του Υπευθύνου Διαχείρισης Δοκιμών σε ασφαλή, ελεγχόμενο και περιορισμένης πρόσβασης χώρο, κατάλληλο για τη συντήρησή τους.

Στην συνέχεια τα δείγματα αποστέλλονται για ανάλυση από τον Υπεύθυνο Διαχείρισης Δοκιμών ή τον αναπληρωτή του.

Οι Εκθέσεις Δοκιμών των εργαστηρίων παραλαμβάνονται από τον Υπεύθυνο Διαχείρισης Δοκιμών ή τον αναπληρωτή του, ο οποίος τις προωθεί στο αρμόδιο Τμήμα Πιστοποίησης για την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων των αναλύσεων ως προς τη συμμόρφωση των προϊόντων με τα αντίστοιχα Κανονιστικά Έγγραφα.

Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών αναλύσεων γνωστοποιούνται στον επιχειρηματία σε κάθε περίπτωση μέσω του εντύπου Γνωστοποίηση εργαστηριακού αποτελέσματος (χωρίς παράβαση) μαζί με το Πιστοποιητικό με ευθύνη του αρμοδίου Τμήματος Πιστοποίησης. Στην περίπτωση που τα αποτελέσματα συνιστούν μη συμμόρφωση με τα Κανονιστικά Έγγραφα, λαμβάνονται Προσωρινά Μέτρα από του Υπεύθυνο του αρμοδίου Τμήματος Πιστοποίησης ή τον αναπληρωτή του, τα οποία κοινοποιούνται με το έντυπο Προσωρινά Μέτρα-Γνωστοποίηση παράβασης, παρέχοντας στον επιχειρηματία το δικαίωμα γραπτού αιτήματος επανεξέτασης του δεύτερου δείγματος (αντιδείγματος), συμπληρώνοντας την αίτηση για επανεξέταση δεύτερου δείγματος ή αποστέλλοντας email ιδανικά εντός 48 ωρών από την ημερομηνία γνωστοποίησης της παραλαβής των προσωρινών μέτρων (ακολουθεί και τηλεφωνική επιβεβαίωση για την παραλαβή) και μέχρι το αργότερο 5 ημέρες από την ημερομηνία γνωστοποίησης των προσωρινών μέτρων. Η ανάλυση του δεύτερου δείγματος (αντιδείγματος) πραγματοποιείται με έξοδα του υπευθύνου της επιχείρησης, με την καταβολή του αντίστοιχου αντιτίμου, όπως αυτό ορίζεται κάθε φορά από τον Τιμοκατάλογο της COSMOCERT, στο ίδιο εργαστήριο που πραγματοποίησε την πρώτη ανάλυση.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το ομογενοποιημένο επαναληπτικό εργαστηριακό δείγμα που φυλάσσεται στο Εργαστήριο Επίσημου Ελέγχου (σε κατάλληλες συνθήκες διατήρησης) που εκτελεί την εργαστηριακή ανάλυση που συνεργάζεται ο Φορέας ελέγχου, αποτελεί το αντιδείγμα (δεύτερο δείγμα) για την επανεξέταση που προβλέπεται στην παράγραφο 3 του Άρθρου 35 του Καν. (ΕΕ) 2017/625.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	52 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Αναλόγως του αποτελέσματος των αναλύσεων του δεύτερου δείγματος (αντιδείγματος) είτε επιβάλλονται κυρώσεις είτε αίρονται τα προσωρινά μέτρα. Συγκεκριμένα, τα αποτελέσματα των αναλύσεων του δεύτερου δείγματος γνωστοποιούνται στον επιχειρηματία σε κάθε περίπτωση είτε μαζί με την αποστολή του Πιστοποιητικού εφόσον αίρονται τα προσωρινά μέτρα είτε μέσω της επιβολής κυρώσεων και την Κοινοποίηση Μη Χορήγησης πιστοποίησης από τον αρμόδιο Υπεύθυνο Τμήματος Πιστοποίησης ή τον αναπληρωτή του μετά και την παραλαβή των εργαστηριακών αποτελεσμάτων για την επανεξέταση του δεύτερου δείγματος.

Σε περιπτώσεις ευρημάτων από εργαστηριακές αναλύσεις που εμπλέκεται και άλλος φορέας ελέγχου (εσωτερικού ή εξωτερικού), γίνεται γνωστοποίηση των αποτελεσμάτων μέσω ειδικού εντύπου Rapid Alert System Organic (RASO)_Κοινοποίηση για υπόνοια μη συμμόρφωσης ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση (OFIS).

vii) Αξιολόγηση αποτελεσμάτων εργαστηριακών αναλύσεων

Τα εργαστήρια που εκτελούν τις εργαστηριακές αναλύσεις επιλέγονται από τον κατάλογο που έχει καταρτίσει η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Άρθρο 37 του Καν. (ΕΕ) 2017/625.

Εάν ανιχνευθεί μη εγκεκριμένο/η προϊόν ή ουσία για χρήση στη βιολογική παραγωγή, ανεξάρτητα από το όριο ανίχνευσης, το όριο ποσοτικού προσδιορισμού και την αβεβαιότητα, θεωρείται ότι η εν λόγω μη εγκεκριμένη ουσία/προϊόν είναι παρούσα/ών στο προϊόν και ακολουθείται η διαδικασία που αναφέρεται στο σημείο viii) Μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται σε περίπτωση παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών (Άρθρο 29, Καν. (ΕΕ) 2018/848).

Στις περιπτώσεις που το όριο ανίχνευσης (Limit of Detection=LOD) της εργαστηριακής μεθόδου είναι υψηλότερο του οριζόμενου στο 0,01 mg/kg όριο ποσοτικού προσδιορισμού (Reporting Limit=RL) που έχει θεσπίσει ο φορέας, τότε ως όριο του ποσοτικού προσδιορισμού λαμβάνεται το όριο ανίχνευσης της μεθόδου. Σε αυτές τις περιπτώσεις επιλέγεται από τα συνεργαζόμενα εργαστήρια αυτό που έχει το χαμηλότερο όριο ανίχνευσης της μεθόδου.

Ο φορέας ελέγχου αποστέλλει δείγματα για εργαστηριακές αναλύσεις και ως προς την ανίχνευση γενετικής τροποποίησης. Στις περιπτώσεις αυτές, εφόσον είναι δυνατή η ποσοτικοποίηση του αποτελέσματος, λαμβάνεται ως όριο γενετικής τροποποίησης το 0,9%, όπως επιβάλλει η σχετική Κοινοτική Νομοθεσία για τα γενετικώς τροποποιημένα τρόφιμα και ζωοτροφές ([Καν. \(ΕΚ\) 1829/2003](#)).

Αρχικά γίνεται ποιοτική δοκιμή για την ανίχνευση ή μη γενετικής τροποποίησης. Εφόσον το όριο ανίχνευσης της δοκιμής είναι μικρότερο ή ίσο του 0.9% και το αποτέλεσμα είναι αρνητικό, τότε το δείγμα κρίνεται κανονικό και ολοκληρώνεται η ανασκόπηση των εγγράφων της επιχείρησης.

Εάν το όριο ανίχνευσης είναι ίσο του 0.9% και το αποτέλεσμα είναι θετικό, το δείγμα κρίνεται μη κανονικό.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	53 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Εάν το όριο ανίχνευσης είναι μικρότερο του 0.9% και το αποτέλεσμα είναι θετικό, τότε γίνεται ποσοτικός προσδιορισμός για να εξακριβωθεί εάν η ποσότητα της γενετικής τροποποίησης είναι μικρότερη ή μεγαλύτερη του 0.9%.

Σε περίπτωση που το δείγμα κριθεί μη κανονικό εξετάζεται εάν η παρουσία γενετικής τροποποίησης είναι τεχνικώς αναπόφευκτη. Δεν εκδίδεται Πιστοποιητικό και, εάν λόγω της φύσεως του προϊόντος κριθεί σκόπιμο, ακολουθείται η διαδικασία που αναφέρεται στο σημείο viii) Μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται σε περίπτωση παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών (Άρθρο 29, Καν. (ΕΕ) 2018/848).

Για τους σκοπούς της απαγόρευσης των προϊόντων παραγόμενων από ΓΤΟ και προϊόντων παραγόμενων με ΓΤΟ σε τρόφιμα ή ζωοτροφές ή ως τρόφιμα, ζωοτροφών, τεχνολογικών βοηθημάτων, φυτοπροστατευτικών προϊόντων, λιπασμάτων, βελτιωτικών εδάφους, φυτικού αναπαραγωγικού υλικού, μικροοργανισμών ή ζώων, οι επιχειρήσεις που χρησιμοποιούν μη βιολογικά προϊόντα αγορασμένα από τρίτους απαιτούν από τον πωλητή να επιβεβαιώνει ότι τα εν λόγω παρεχόμενα προϊόντα δεν έχουν παραχθεί από ΓΤΟ ή με ΓΤΟ.

Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών αναλύσεων αξιολογούνται από το προσωπικό (αξιολογητές) του αρμόδιου Τμήματος Πιστοποίησης.

viii) Μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται σε περίπτωση παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών (Άρθρο 29, Καν. (ΕΕ) 2018/848)

1. Όταν ο φορέας ελέγχου λαμβάνει τεκμηριωμένες πληροφορίες σχετικά με την παρουσία μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 3 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 πρώτο εδάφιο για χρήση στη βιολογική παραγωγή, ή ενημερώνεται από επιχείρηση σύμφωνα με το άρθρο 28 παράγραφος 2 στοιχείο δ) ή εντοπίζει τα προϊόντα ή τις ουσίες αυτές σε βιολογικό ή υπό μετατροπή προϊόν:

α) προβαίνει αμέσως σε επίσημη έρευνα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625, προκειμένου να καθοριστούν οι πηγές και η αιτία με σκοπό την εξακρίβωση της συμμόρφωσης προς το άρθρο 9 παράγραφος 3 πρώτο εδάφιο και προς το άρθρο 28 παράγραφος 1 του Καν. (ΕΕ) 2018/848· η εν λόγω έρευνα ολοκληρώνεται το συντομότερο δυνατόν, εντός εύλογης προθεσμίας, λαμβανομένης υπόψη της διατηρησιμότητας του προϊόντος και της πολυπλοκότητας της υπόθεσης·

β) απαγορεύει προσωρινά (έντυπο: προσωρινά μέτρα) τη διάθεση στην αγορά των εν λόγω προϊόντων ως βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων, καθώς και τη χρήση τους στη βιολογική παραγωγή, εν αναμονή των αποτελεσμάτων της έρευνας που μνημονεύεται στο στοιχείο α).

2. Το εμπλεκόμενο προϊόν δεν διατίθεται στο εμπόριο ως βιολογικό ή υπό μετατροπή προϊόν ούτε χρησιμοποιείται στη βιολογική παραγωγή εφόσον ο φορέας ελέγχου, διαπιστώσει ότι η εμπλεκόμενη επιχείρηση:

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	54 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- α) έχει χρησιμοποιήσει προϊόντα ή ουσίες που δεν επιτρέπονται σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 3 πρώτο εδάφιο για χρήση στη βιολογική παραγωγή·
- β) δεν έχει λάβει τα μέτρα προφύλαξης που αναφέρονται στο άρθρο 28 παράγραφος 1 ή
- γ) δεν έχει λάβει μέτρα κατόπιν προηγούμενων σχετικών αιτημάτων από τις αρμόδιες αρχές, τις αρχές ελέγχου ή τους φορείς ελέγχου.

3. Στην ενδιαφερόμενη επιχείρηση δίνεται η δυνατότητα να διατυπώσει γραπτά (με email, επιστολή) και τεκμηριωμένα τις παρατηρήσεις της σχετικά με τα αποτελέσματα της έρευνας, όπως αναφέρεται στην παράγραφο 1 στοιχείο α). Ο φορέας ελέγχου τηρεί τα αρχεία της έρευνας που διενεργείται στον ηλεκτρονικό φάκελο της επιχείρησης.

Εφόσον απαιτείται, η εμπλεκόμενη επιχείρηση λαμβάνει τα απαραίτητα διορθωτικά μέτρα για την αποφυγή μελλοντικής μόλυνσης.

ix) Μεθοδολογία των επίσημων ερευνών (Άρθρο 38, Καν. (ΕΕ) 2018/848)

1. Με την επιφύλαξη του άρθρου 38 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, κατά τη διενέργεια της επίσημης έρευνας που αναφέρεται στο άρθρο 29 παράγραφος 1 στοιχείο α) του εν λόγω κανονισμού, οι φορέας προσδιορίζει τουλάχιστον τα ακόλουθα:

- α) την ονομασία, την ταυτοποίηση της παρτίδας, την κυριότητα και τη φυσική θέση των σχετικών βιολογικών ή των υπό μετατροπή προϊόντων·
- β) αν τα σχετικά προϊόντα εξακολουθούν να διατίθενται στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα ή αν εξακολουθούν να χρησιμοποιούνται στη βιολογική παραγωγή·
- γ) το είδος, την ονομασία, την ποσότητα και άλλες σχετικές πληροφορίες των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών των οποίων η παρουσία εντοπίστηκε·
- δ) το στάδιο της παραγωγής, παρασκευής, αποθήκευσης ή διανομής και το ακριβές σημείο στο οποίο εντοπίστηκε η παρουσία των μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών, και ιδίως όσον αφορά τη φυτική παραγωγή, αν το δείγμα ελήφθη πριν ή μετά τη συγκομιδή·
- ε) αν επηρεάζονται άλλες επιχειρήσεις στην αλυσίδα εφοδιασμού·
- στ) τα αποτελέσματα προηγούμενων επίσημων ερευνών σχετικά με τα βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα και τις εμπλεκόμενες επιχειρήσεις.

2. Η επίσημη έρευνα διεξάγεται με τη χρήση κατάλληλων μεθόδων και τεχνικών, συμπεριλαμβανομένων αυτών που αναφέρονται στο άρθρο 14 και στο άρθρο 137 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου. Συγκεκριμένα:

2.1. Γενικοί κανόνες κατά τη διεξαγωγή επίσημης έρευνας σε σχέση με την υποψία ή την ήδη διαπιστωμένη παρουσία προϊόντων ή ουσιών που δεν επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται στη βιολογική παραγωγή:

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	55 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

i. Ο Φορέας Ελέγχου εφαρμόζει τους κανόνες που ορίζονται στο άρθρο 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2021/279 και το άρθρο 14 και 137, παρ.3 του κανονισμού (ΕΚ) 2017/625 και το άρθρο 29 και 42 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 κατά τη διεξαγωγή της επίσημης έρευνας και συγκεκριμένα:

α) Στην περίπτωση που ανιχνεύονται μη επιτρεπόμενα προϊόντα και ουσίες σε ένα αγροτεμάχιο ενός επιχειρηματία, ο Φορέας Ελέγχου προβαίνει σε έρευνα προκειμένου να διερευνηθεί εάν πρόκειται για χρήση μη εγκεκριμένων προϊόντων και ουσιών από την πλευρά του επιχειρηματία ή επιμόλυνση. Εάν από την έρευνα προκύψει ότι η ανίχνευση οφείλεται σε χρήση μη εγκεκριμένων προϊόντων και ουσιών από τον επιχειρηματία, τότε επιβάλλονται οι προβλεπόμενες κυρώσεις της [ΥΑ 2985/397197/30.12.2022 \(Εθνικός Κατάλογος Μέτρων\)](#) σε όλα τα αγροτεμάχια, στα οποία καλλιεργείται το ίδιο φυτικό είδος.

Ο επιχειρηματίας μπορεί να υποβάλει τεκμηριωμένη ένσταση (2^{ου} βαθμού) στο Φορέα Ελέγχου κατά της απόφασης του σημείου α). Στην περίπτωση αυτή, δύναται να διενεργηθεί δειγματοληψία από τον Φορέα Ελέγχου σε όλα τα αγροτεμάχια του επιχειρηματία, στα οποία καλλιεργείται το ίδιο φυτικό είδος, με πληρωμή του κόστους των εργαστηριακών αναλύσεων από τον μη συμμορφούμενο επιχειρηματία, προκαταβολικά.

Προκειμένου ο Φορέας Ελέγχου να διερευνήσει εάν η ανίχνευση των απαγορευμένων προϊόντων οφείλεται σε επιμόλυνση αξιολογεί τα παρακάτω στοιχεία:

- Το είδος των γειτονικών καλλιεργειών.
- Το είδος και η συγκέντρωση των ανιχνεύσιμων δραστικών ουσιών.
- Το χρόνο δειγματοληψίας.
- Την επαρκή αιτιολόγηση από τον επιχειρηματία και
- Την επάρκεια των δηλωθέντων πρακτικών μέτρων για την αποφυγή κινδύνων επιμόλυνσης, σύμφωνα με το άρθρο 39 του Καν. (ΕΕ) 2018/848.

Στην περίπτωση που ανιχνεύονται σε ένα αγροτεμάχιο μη επιτρεπόμενα προϊόντα και ουσίες σε τιμές μεγαλύτερες των μεγίστων επιτρεπόμενων σε συμβατικές καλλιέργειες τιμών υπολειμμάτων (MRL) ή η χρήση τους απαγορεύεται στη συμβατική γεωργία για τη συγκεκριμένη καλλιέργεια, ο Φορέας Ελέγχου οφείλει να ενημερώσει άμεσα και χωρίς καμία καθυστέρηση, μετά την έκδοση των εργαστηριακών αναλύσεων, την οικεία ΔΑΟΚ στην αρμοδιότητα της οποίας ανήκει η ελεγχόμενη εκμετάλλευση με ταυτόχρονη κοινοποίηση στην Αρμόδια Αρχή και την Δ/νση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥπΑΑΤ. Επίσης, και στην περίπτωση που ανιχνεύονται ουσίες σε τιμές >MRL σε προϊόντα τροφίμων/ζωοτροφών, τότε και πάλι ο Φορέας οφείλει να ενημερώσει άμεσα και χωρίς καμία καθυστέρηση, μετά την έκδοση των εργαστηριακών αναλύσεων την Αρμόδια Αρχή.

β) Κατά τη διενέργεια της έρευνας του σημείου i, που αφορά σε μεταποιημένο προϊόν τρόφιμου/ζωοτροφής, ο Φορέας Ελέγχου διενεργεί δειγματοληψία, σύμφωνα με τις ακόλουθες οδηγίες:

α) λαμβάνει δείγμα της μολυσμένης παρτίδας/του μολυσμένου προϊόντος,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	56 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

β) σε περίπτωση που η παρτίδα δεν είναι διαθέσιμη – λαμβάνει δείγμα από άλλη παρτίδα του ίδιου προϊόντος,

γ) σε περίπτωση μη διαθεσιμότητας του προϊόντος που αναφέρεται στα σημεία "α)" και "β)" – λαμβάνει δείγμα από άλλο κατάλληλο προϊόν για τη δραστηριότητα.

Το δείγμα των περιπτώσεων α) και β) θα πρέπει να αποστέλλεται σε επίσημο εργαστήριο, σύμφωνα με το άρθρο 37 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 για την ανάλυση μη εγκεκριμένων ουσιών για βιολογική παραγωγή την ίδια ή την επόμενη εργάσιμη ημέρα της συλλογής του. Το δείγμα θα πρέπει να αποθηκεύεται και να μεταφέρεται σε κατάλληλες συνθήκες σύμφωνα με τις διαδικασίες Φορέα ελέγχου.

3. Από την επίσημη έρευνα συνάγονται συμπεράσματα τουλάχιστον όσον αφορά:

- α) την ακεραιότητα των βιολογικών και των υπό μετατροπή προϊόντων·
- β) την πηγή και την αιτία της παρουσίας μη εγκεκριμένων προϊόντων ή ουσιών·
- γ) τα στοιχεία που προβλέπονται στο άρθρο 29 παράγραφος 2 στοιχεία α), β) και γ) του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2018/848.

4. Ο φορέας ελέγχου συντάσσει τελική έκθεση, η οποία καταγράφεται στο έντυπο Ανασκόπηση και Απόφαση Πιστοποίησης για κάθε επίσημη έρευνα. Η τελική έκθεση περιλαμβάνει:

- α) τα αρχεία των συγκεκριμένων στοιχείων που απαιτούνται σύμφωνα με το παρόν άρθρο·
- β) τα αρχεία των πληροφοριών που ανταλλάχθηκαν με την αρμόδια αρχή, άλλες αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου και την Επιτροπή σχετικά με την εν λόγω επίσημη έρευνα.

7.16 ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΩΝ ΒΙΟ (Άρθρα 41 & 42 Καν. (ΕΕ) 2018/848, Εθνικός Κατάλογος Μέτρων)

1. Με την επιφύλαξη του άρθρου 29 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, όταν φορέας ελέγχου υποπτεύεται ή λαμβάνει τεκμηριωμένα στοιχεία, μεταξύ άλλων και πληροφορίες από άλλες αρμόδιες αρχές ή, κατά περίπτωση, από άλλες αρχές ελέγχου ή φορείς ελέγχου, ότι μία επιχείρηση προτίθεται να χρησιμοποιήσει ή να διαθέσει στην αγορά προϊόν το οποίο ενδέχεται να μην είναι σύμφωνο με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848, αλλά το οποίο φέρει όρους που κάνουν μνεία στη βιολογική παραγωγή, ή ο εν λόγω ή φορέας ελέγχου ενημερώνεται από επιχείρηση για υπόνοια μη συμμόρφωσης σύμφωνα με το άρθρο 27 του Καν. (ΕΕ) 2018/848:

- α) προβαίνει αμέσως σε επίσημη έρευνα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625, προκειμένου να εξακριβωθεί η συμμόρφωση προς τις απαιτήσεις του κανονισμού 2018/848· η εν λόγω έρευνα ολοκληρώνεται το συντομότερο δυνατόν, εντός εύλογης προθεσμίας, λαμβανομένης υπόψη της διατηρησιμότητας του προϊόντος και της πολυπλοκότητας της υπόθεσης,
- β) απαγορεύει προσωρινά (έντυπο: Προσωρινά Μέτρα) τη διάθεση στην αγορά των εν λόγω προϊόντων ως βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων, καθώς και τη χρήση τους στη βιολογική παραγωγή, εν αναμονή των αποτελεσμάτων της έρευνας που μνημονεύεται στο στοιχείο α)·

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	57 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

πριν από τη λήψη της σχετικής απόφασης, ο φορέας ελέγχου δίνει στην επιχείρηση τη δυνατότητα να διατυπώσει τις παρατηρήσεις της γραπτά.

2. Σε περίπτωση που τα αποτελέσματα της έρευνας που μνημονεύεται στην παράγραφο 1 στοιχείο α) δεν παρουσιάζουν περίπτωση μη συμμόρφωσης που θίγει την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων, επιτρέπεται στην επιχείρηση να χρησιμοποιήσει τα σχετικά προϊόντα ή να τα διαθέσει στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή προϊόντα.

7.16.1 Μέτρα σε περίπτωση διαπιστωμένης μη συμμόρφωσης (Άρθρο 41, παρ. 4 Καν. (ΕΕ) 2018/848, Εθνικός Κατάλογος Μέτρων)

Η Αρμόδια Αρχή καταρτίζει [εθνικό κατάλογο μέτρων](#) (QMS.P280.Annex I), σύμφωνα με το άρθρο 41 παράγραφος 4 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, σύμφωνα με τον οποίο ο φορέας επιβάλλει τις κυρώσεις στις επιχειρήσεις του. Αυτός ο [εθνικός κατάλογος μέτρων](#) (QMS.P280.Annex I) καλύπτει τουλάχιστον:

α) κατάλογο περιπτώσεων μη συμμόρφωσης με μνεία στους ειδικούς κανόνες του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 ή της κατ' εξουσιοδότηση ή εκτελεστικής πράξης που εκδίδεται σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό·

- β) ταξινόμηση των περιπτώσεων μη συμμόρφωσης σε τρεις κατηγορίες: ήσσονος σημασίας, μείζονος σημασίας και κρίσιμες, με γνώμονα τουλάχιστον τα ακόλουθα κριτήρια:
- την εφαρμογή των μέτρων προφύλαξης που αναφέρονται στο άρθρο 28 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και τους ίδιους ελέγχους που αναφέρονται στο άρθρο 9 παράγραφος 1 στοιχείο δ) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625·
 - τις επιπτώσεις στην ακεραιότητα της ιδιότητας των προϊόντων ως βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων·
 - την ικανότητα του συστήματος ιχνηλασιμότητας να εντοπίζει το ή τα επηρεαζόμενα προϊόντα στην αλυσίδα εφοδιασμού·
 - την απόκριση σε προηγούμενα αιτήματα της αρμόδιας αρχής ή, κατά περίπτωση, της αρχής ελέγχου ή του φορέα ελέγχου·

γ) τα μέτρα που αντιστοιχούν στις διάφορες κατηγορίες περιπτώσεων μη συμμόρφωσης.

1. Η ταξινόμηση των περιπτώσεων μη συμμόρφωσης είναι ήσσονος σημασίας, μείζονος σημασίας ή κρίσιμες, με βάση τα κριτήρια ταξινόμησης του **7.16.1**, όταν ισχύει μία ή περισσότερες από τις ακόλουθες περιπτώσεις:

α. η περίπτωση μη συμμόρφωσης είναι ήσσονος σημασίας όταν σωρευτικά:

- τα μέτρα προφύλαξης είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση είναι αποδοτικοί·
- η μη συμμόρφωση δεν θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος·

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	58 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- iii. το σύστημα ιχνηλασιμότητας μπορεί να εντοπίσει το/τα επηρεαζόμενο/-α προϊόν/-τα στην αλυσίδα εφοδιασμού και είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής
- β. η περίπτωση μη συμμόρφωσης είναι μείζονος σημασίας όταν σωρευτικά:
- τα μέτρα προφύλαξης δεν είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση δεν είναι αποδοτικοί·
 - η μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος·
 - το σύστημα ιχνηλασιμότητας μπορεί να εντοπίσει το/τα επηρεαζόμενο/-α προϊόν/-τα στην αλυσίδα εφοδιασμού και είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής·

ή όταν:

η επιχείρηση δεν διόρθωσε εγκαίρως μη συμμόρφωση ήσσονος σημασίας.

γ. η περίπτωση μη συμμόρφωσης είναι κρίσιμη όταν:

- η επιχείρηση δεν διόρθωσε προηγούμενες μείζονος σημασίας περιπτώσεις μη συμμόρφωσης ή αμελεί κατ' επανάληψη να διορθώσει περιπτώσεις μη συμμόρφωσης άλλων κατηγοριών,
- το σύστημα ιχνηλασιμότητας δεν παρέχει πληροφορίες για τον εντοπισμό του/των επηρεαζόμενου/-ων προϊόντος/-ων στην αλυσίδα εφοδιασμού και δεν είναι δυνατή η απαγόρευση διάθεσης των προϊόντων στην αγορά με μνεία βιολογικής παραγωγής,

ή όταν σωρευτικά:

- τα μέτρα προφύλαξης δεν είναι αναλογικά και κατάλληλα και οι έλεγχοι που εφαρμόζει η επιχείρηση δεν είναι αποδοτικοί,
- η μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα του βιολογικού ή του υπό μετατροπή προϊόντος.

2) Μέτρα

Ο φορέας ελέγχου μπορεί να εφαρμόζει ένα ή περισσότερα από τα ακόλουθα μέτρα κατά τρόπο αναλογικό, στις απαριθμούμενες κατηγορίες περιπτώσεων μη συμμόρφωσης:

Κατηγορία μη συμμόρφωσης	Μέτρο	
Ήσσονος σημασίας	Υποβολή, από την επιχείρηση, σχεδίου δράσης εντός καθορισμένης προθεσμίας για τη διόρθωση της μη συμμόρφωσης	
Μείζονος σημασίας	1. Απαγόρευση μνείας βιολογικής παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου κύκλου παραγωγής (επηρεαζόμενη/-ες καλλιέργεια/-ες ή επηρεαζόμενο/-α ζώο/-α) σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848	
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	59 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Κατηγορία μη συμμόρφωσης	Μέτρο
	<ol style="list-style-type: none">2. Απαιτήση εφαρμογής νέας περιόδου μετατροπής3. Περιορισμός του πεδίου εφαρμογής του πιστοποιητικού4. Βελτίωση της εφαρμογής των μέτρων προφύλαξης και των ελέγχων που έχει θέσει σε εφαρμογή η επιχείρηση ώστε να διασφαλιστεί η συμμόρφωση
Κρίσιμη	<ol style="list-style-type: none">1. Απαγόρευση μνείας βιολογικής παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου κύκλου παραγωγής (επηρεαζόμενη/-ες καλλιέργεια/-ες ή επηρεαζόμενο/-α ζώο/-α) σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/8482. Απαγόρευση διάθεσης στο εμπόριο προϊόντων με μνεία βιολογικής παραγωγής για ένα συγκεκριμένο χρονικό διάστημα σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/8483. Απαιτήση εφαρμογής νέας περιόδου μετατροπής4. Περιορισμός του πεδίου εφαρμογής του πιστοποιητικού5. Αναστολή του πιστοποιητικού του άρθρου 35 του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/8486. Ανάκληση του πιστοποιητικού του άρθρου 35 του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848

Α. Για τις μείζονος σημασίας και τις κρίσιμες μη συμμορφώσεις, όταν ο Φορέας ελέγχου επιλέγει και εφαρμόζει το μέτρο της απαίτησης εφαρμογής νέας περιόδου μετατροπής, τότε αυτό υποχρεωτικά συνοδεύεται και από την απαγόρευση μνείας βιολογικής παραγωγής στην επισήμανση και στη διαφήμιση για το σύνολο της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου κύκλου παραγωγής (επηρεαζόμενη/-ες καλλιέργεια/-ες ή επηρεαζόμενο/-α ζώο/-α) σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

Β. Η υποτροπή επιχείρησης, σε χρονικό διάστημα τριών (3) ετών από διαπιστωμένη μη συμμόρφωση μείζονος σημασίας, οδηγεί αυτόματα σε εφαρμογή του [εθνικού καταλόγου των μέτρων](#) για τις κρίσιμες μη συμμορφώσεις.

Γ. Για τις κρίσιμες μη συμμορφώσεις, όταν ο Φορέας ελέγχου επιλέγει και εφαρμόζει το μέτρο της απαγόρευσης διάθεσης στο εμπόριο προϊόντων με μνεία βιολογικής παραγωγής για ένα συγκεκριμένο

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	60 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

χρονικό διάστημα, σύμφωνα με την παράγραφο 2 του άρθρου 42 του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, τότε αυτό υποχρεωτικά συνοδεύεται και από το μέτρο αναστολή του πιστοποιητικού ή ανάκληση του πιστοποιητικού που αναφέρεται στο άρθρο 35 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848.

α) Η αναστολή του πιστοποιητικού εφαρμόζεται από τον Φορέα ελέγχου για χρονικό διάστημα διάρκειας από έξι (6) έως δώδεκα (12) μήνες, χωρίς να διακόπτεται η σύμβαση μεταξύ του επιχειρηματία και του φορέα ελέγχου.

β) Η ανάκληση του πιστοποιητικού εφαρμόζεται από τον Φορέα ελέγχου, για χρονικό διάστημα διάρκειας από ένα (1) έως και τρία (3) έτη, με ταυτόχρονη διακοπή της σύμβασης του επιχειρηματία με τον φορέα ελέγχου, και αποβολή της επιχείρησης από το σύστημα ελέγχου. Κατά το χρονικό διάστημα ισχύος της ανωτέρω κύρωσης απαγορεύεται στην εν λόγω επιχείρηση η σύμβαση με άλλο εγκεκριμένο Φορέα ελέγχου.

γ) Για τις ανωτέρω κυρώσεις σε κάθε περίπτωση υποχρεωτικά δίνεται έγκριση από την αρμόδια αρχή. Η απόφαση για επιβολή κυρώσεων εκδίδεται από το αρμόδιο Τμήμα Πιστοποίησης (Υπεύθυνο ή αναπληρωτή του) και κοινοποιείται στον επιχειρηματία με το έντυπο Κοινοποίηση Απόφασης Μη Χορήγησης Πιστοποίησης.

Η απόφαση της επιβολής κυρώσεων συμπεριλαμβάνει την κατηγορία της μη συμμόρφωσης, τα μέτρα που θα ληφθούν και τη χρονική διάρκεια ισχύος της. Η απόφαση κοινοποιείται στον συμβαλλόμενο όπου αναφέρεται και το χρονικό διάστημα μέσα στο οποίο ο Συμβαλλόμενος δικαιούται να καταθέσει έγγραφη τεκμηριωμένη Ένσταση 2ου Βαθμού, σύμφωνα με τη διαδικασία Παράπονα και Ενστάσεις, κατά της κυρωτικής απόφασης στο Φορέα εντός πέντε (5) ημερολογιακών ημερών από την παραλαβή της Κοινοποίησης Απόφασης Μη Χορήγησης Πιστοποίησης του Φορέα. Η απόφαση της Ένστασης 2ου Βαθμού είναι οριστική και τελεσίδικη και εφαρμόζεται υποχρεωτικά από τον επιχειρηματία και τον φορέα ελέγχου.

Εάν είναι απαραίτητο, ενημερώνονται η αρμόδια αρχή/η αρχή ελέγχου βιολογικών προϊόντων ή/και ο φορέας διαπίστευσης. Σε περίπτωση που και πάλι ο ενιστάμενος διαφωνεί με τα συμπεράσματα στα οποία κατέληξε ο φορέας ελέγχου, ο ενιστάμενος μπορεί παραπέμψει την Ένστασή του στις αρμόδιες αρχές ή/και στο φορέα διαπίστευσης.

Επιβολή μέτρων σε περίπτωση μη συμμόρφωσης:

α) στο τέλος κάθε ελέγχου, ο επιθεωρητής του Φορέα Ελέγχου συντάσσει το Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ, στο οποίο καταγράφονται τα αποτελέσματα του ελέγχου, ποιες διατάξεις των Κανονισμών (ΕΕ) 2018/848 και (ΕΕ) 2017/625, της Εθνικής Νομοθεσίας και του [Εθνικού Καταλόγου Μέτρου](#) που τυχόν παραβιάζονται και οι αντίστοιχες κυρώσεις σύμφωνα με την [ΥΑ 2985/397197/30.12.2022](#). Ο επιθεωρητής καταγράφει στο Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ όλα τα πιθανά μέτρα στις κατηγορίες μη συμμόρφωσης. Στο Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ, ο επιχειρηματίας δύναται να διατυπώσει τις τυχόν αντιρρήσεις του για τα αποτελέσματα του ελέγχου, καθώς και τις τυχόν επιφυλάξεις του σχετικά με τις

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	61 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

διαπιστωθείσες μη συμμορφώσεις και το συνυπογράφει. Το Πρακτικό Επίσημου Ελέγχου ΒΙΟ τηρείται από τον Φορέα Ελέγχου και ένα αντίγραφο της παραδίδεται στον ελεγχόμενο.

β) Ο Φορέας Ελέγχου εξετάζει εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών από τη διενέργεια του ελέγχου, τις τυχόν διατυπωμένες αντιρρήσεις ή/και επιφυλάξεις του επιχειρηματία και τον καλεί εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών να καταθέσει τυχόν υποστηρικτικά έγγραφα και δικαιολογητικά.

γ) Ο Φορέας Ελέγχου εκδίδει εντός δεκαπέντε (15) εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία διεξαγωγής των ελέγχων, απόφαση συμμόρφωσης/μη συμμόρφωσης με αναγραφή των διαπιστωμένων μη συμμορφώσεων, την οποία αποστέλλει στον επιχειρηματία.

δ) Σε περίπτωση έκδοσης απόφασης μη συμμόρφωσης για ένα επιχειρηματία από τον Φορέα Ελέγχου ή από τον «ΕΛΓΟ-ΔΗΜΗΤΡΑ» σύμφωνα με την υποπερ. (ββ') της περ. (γ') της παρ. 2 του άρθρου 15 της ΥΑ αρ. 2543/103240/03-10-2017 (ΦΕΚ Β' 3529), ο Φορέας Ελέγχου προβαίνει στην έκδοση απόφασης επιβολής κυρώσεων, σύμφωνα με την [ΥΑ 2985/397197/30.12.2022](#). Στην απόφαση κυρώσεων αναγράφονται επίσης οι κυρώσεις που θα επιβληθούν σε περίπτωση υποτροπής για κάθε διαπιστωθείσα περίπτωση μη συμμόρφωσης όπως προβλέπεται στην [ΥΑ 2985/397197/30.12.2022](#).

6. α) Ο επιχειρηματίας εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από την ημέρα παραλαβής της απόφασης μη συμμόρφωσης αποστέλλει στον Φορέα Ελέγχου τις απαραίτητες διορθώσεις που πρόκειται να πραγματοποιήσει, καθώς και τις απαιτούμενες διορθωτικές ενέργειες που προτείνει με καθορισμένο χρονοδιάγραμμα υλοποίησης.

β) Ο Φορέας Ελέγχου αξιολογεί τις προτεινόμενες διορθώσεις και διορθωτικές ενέργειες εντός δέκα (10) εργάσιμων ημερών από τη λήψη τους, και εφόσον αυτές κριθούν αποδεκτές, αναλαμβάνει την επίβλεψη υλοποίησής τους, εντός του καθορισμένου από τον επιχειρηματία χρονοδιαγράμματος υλοποίησης. Αν οι διορθώσεις και οι διορθωτικές ενέργειες δεν γίνουν αποδεκτές καθώς επίσης και στην περίπτωση που ο επιχειρηματίας δεν τις αποστείλει, ο Φορέας Ελέγχου επιβάλλει στον επιχειρηματία τις απαραίτητες διορθώσεις, καθώς και τις κατάλληλες διορθωτικές ενέργειες και καθορίζει τον χρόνο υλοποίησής τους.

7. Αν ο επιχειρηματίας αποτύχει να υλοποιήσει τις διορθώσεις ή/και τις διορθωτικές ενέργειες εντός του καθορισμένου, σύμφωνα με την παρ. 6 χρονικού διαστήματος, αυτό θεωρείται υποτροπή της συγκεκριμένης μη συμμόρφωσης και επιβάλλονται οι αντίστοιχες κυρώσεις σύμφωνα με την [ΥΑ 2985/397197/30.12.2022](#).

7.17 ΑΝΤΑΛΛΑΓΗ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ (Άρθρο 43 Καν. (ΕΕ) 2018/848)

1. Για τους σκοπούς του άρθρου 43 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, οι αρμόδιες αρχές χρησιμοποιούν το Σύστημα Πληροφοριών για τη Βιολογική Γεωργία (OFIS) και τα υποδείγματα που προβλέπονται στο παράρτημα ΙΙ του παρόντος κανονισμού για την ανταλλαγή πληροφοριών με την Επιτροπή και άλλα κράτη μέλη, σύμφωνα με τους ακόλουθους κανόνες:

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	62 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

α) ένα κράτος μέλος (κοινοποιούν κράτος μέλος) ειδοποιεί την Επιτροπή και το οικείο κράτος μέλος ή τα οικεία κράτη μέλη (το κράτος μέλος ή τα κράτη μέλη στα οποία απευθύνεται η κοινοποίηση) τουλάχιστον στις ακόλουθες περιπτώσεις:

- i) όταν η εικαζόμενη ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων που προέρχονται από άλλο κράτος μέλος·
- ii) όταν η εικαζόμενη ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων που έχουν εισαχθεί από τρίτη χώρα σύμφωνα με το άρθρο 45 παράγραφος 1 ή το άρθρο 57 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848·
- iii) όταν η εικαζόμενη ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση θίγει την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων που προέρχονται από το κοινοποιούν κράτος μέλος, δεδομένου ότι αυτό θα μπορούσε να έχει επιπτώσεις για ένα ή περισσότερα κράτη μέλη στο/στα οποίο/-α απευθύνεται η κοινοποίηση (κοινοποίηση προειδοποίησης)·

β) στις περιπτώσεις που αναφέρονται στο στοιχείο α) σημεία i) και ii), το κράτος μέλος ή τα κράτη μέλη στο/στα οποίο/-α απευθύνεται η κοινοποίηση απαντά/-ούν εντός 30 ημερολογιακών ημερών από την ημερομηνία παραλαβής της κοινοποίησης και ενημερώνει/-ουν σχετικά με τις ενέργειες και τα μέτρα που έλαβε/-αν, συμπεριλαμβανομένων των αποτελεσμάτων της επίσημης έρευνας, και παρέχει/-ουν κάθε άλλη πληροφορία που είναι διαθέσιμη και/ή απαιτεί το κοινοποιούν κράτος μέλος·

γ) το κοινοποιούν κράτος μέλος μπορεί να ζητήσει από το κράτος μέλος ή τα κράτη μέλη στο/στα οποίο/-α απευθύνεται η κοινοποίηση οποιαδήποτε αναγκαία συμπληρωματική πληροφορία·

δ) το κοινοποιούν κράτος μέλος προβαίνει το συντομότερο δυνατόν στις αναγκαίες καταχωρίσεις και επικαιροποιήσεις στο σύστημα OFIS, συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων που σχετίζονται με τα αποτελέσματα των επίσημων ερευνών που διενήργησε το ίδιο·

ε) στην περίπτωση που αναφέρεται στο στοιχείο α) σημείο ii) και όταν ένα κράτος μέλος ειδοποιεί την Επιτροπή, η Επιτροπή ενημερώνει την αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου της τρίτης χώρας.

2. Πέραν της υποχρέωσης ενημέρωσης που αναφέρεται στο άρθρο 32 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, ο φορέας ελέγχου οφείλει να ενημερώσει, χωρίς καθυστέρηση, την αρμόδια αρχή ότι της έχει μεταβιβάσει ή αναθέσει ορισμένα καθήκοντα επίσημων ελέγχων ή ορισμένα καθήκοντα που συνδέονται με άλλες επίσημες δραστηριότητες σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 3 και το άρθρο 28 παράγραφος 1 ή το άρθρο 31 του εν λόγω κανονισμού, σχετικά με οποιαδήποτε υπόνοια μη συμμόρφωσης ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση που θίγει την ακεραιότητα βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων. Επίσης, παρέχει κάθε άλλη πληροφορία που απαιτεί η αρμόδια αρχή.

3. Για τους σκοπούς του άρθρου 43 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, όταν οι επιχειρήσεις και/ή οι υπεργολάβοι τους ελέγχονται από διαφορετικούς φορείς ελέγχου, οι εν λόγω αρχές ελέγχου και

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	63 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

οι φορείς ελέγχου ανταλλάσσουν τις σχετικές πληροφορίες για τις επιχειρήσεις που υπόκεινται στον έλεγχό τους.

4. Για τους σκοπούς του άρθρου 43 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, σε περίπτωση που οι επιχειρήσεις και/ή οι υπεργολάβοι τους αλλάξουν τον φορέα ελέγχου τους, ισχύουν όσα αναφέρονται [εδώ](#).

5. Για τους σκοπούς του άρθρου 43 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, όταν οι επιχειρήσεις υποβάλλονται σε έλεγχο ιχνηλασιμότητας ή σε έλεγχο ισοζυγίου μάζας, οι αρχές ελέγχου και οι φορείς ελέγχου ανταλλάσσουν τις σχετικές πληροφορίες ώστε να επιτραπεί η οριστικοποίηση των εν λόγω ελέγχων.

6. Οι αρμόδιες αρχές λαμβάνουν τα κατάλληλα μέτρα και θεσπίζουν τεκμηριωμένες διαδικασίες ώστε να επιτρέψουν την ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ αυτών και των αρχών ελέγχου και/ή των φορέων ελέγχου στις οποίες ή στους οποίους έχουν μεταβιβάσει ή αναθέσει ορισμένα καθήκοντα επίσημων ελέγχων ή ορισμένα καθήκοντα που συνδέονται με επίσημες δραστηριότητες, καθώς και μεταξύ αυτών των αρχών ελέγχου και/ή φορέων ελέγχου.

Ο φορέας ελέγχου διενεργεί ελέγχους μετά από καταγγελίες που διαβιβάζονται από τον «ΕΛΓΟ-ΔΗΜΗΤΡΑ» σε αυτόν, για μη συμμορφώσεις για ελληνικά βιολογικά προϊόντα που έχουν εντοπιστεί στην αγορά άλλων κρατών μελών της ΕΕ και έχουν κοινοποιηθεί στην Αρμόδια Αρχή μέσω ανάρτησης στο ηλεκτρονικό Ευρωπαϊκό Σύστημα Πληροφοριών για τη Βιολογική Γεωργία (OFIS), καθώς και για καταγγελίες που αφορούν σε ενταγμένες επιχειρήσεις στο σύστημα ελέγχου. Ο έλεγχος από το φορέα ελέγχου πραγματοποιείται σύμφωνα με τη διαδικασία της παρ. 1 του άρθρου 20 της [ΥΑ 2543/103240/2017](#) και τα αποτελέσματα των ελέγχων αποστέλλονται στον «ΕΛΓΟ-ΔΗΜΗΤΡΑ» εντός δεκαπέντε (15) ημερολογιακών ημερών από την κοινοποίηση της καταγγελίας.

8. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ

8.1 Η COSMOCERT έχει καθιερώσει και εφαρμόζει ένα σύστημα διαχείρισης που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του προτύπου ISO/IEC 17065 ακολουθώντας την επιλογή Α (Option A).

8.1.2 Επιλογή Α

Το σύστημα διαχείρισης του φορέα ελέγχου πρέπει να καλύπτει τα ακόλουθα:

- γενική τεκμηρίωση του συστήματος διαχείρισης (π.χ. κανονισμός, πολιτικές, ορισμός υπευθυνοτήτων, QMS.P210),
- έλεγχο εγγράφων (QMS.P110),
- έλεγχο αρχείων (QMS.P120),
- ανασκόπηση από τη Διοίκηση (QMS.P160),
- εσωτερικές επιθεωρήσεις (QMS.P130),
- διορθωτικές ενέργειες (QMS.P170) και

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	64 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

ζ) προληπτικές ενέργειες (QMS.P170)

9. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ

9.1 ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ COSMOCERT ΩΣ ΦΟΡΕΑΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (Άρθρο 32, Καν. (ΕΕ) 2017/625)

Ο φορέας ελέγχου στον οποίο ανατίθενται ορισμένα καθήκοντα επίσημων ελέγχων από την αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το άρθρο 28 παράγραφος 1 του Καν. (ΕΕ) 2017/625:

- ανακοινώνει τα αποτελέσματα των επίσημων ελέγχων και των άλλων επίσημων δραστηριοτήτων που διενεργούν στην αρμόδια αρχή, η οποία εξουσιοδοτεί σε τακτική βάση και όποτε το ζητεί·
- ενημερώνει αμέσως την αρμόδια αρχή που ανέθεσε τα καθήκοντα όποτε τα αποτελέσματα των επίσημων ελέγχων εντοπίζουν περιπτώσεις μη συμμόρφωσης ή δείχνουν την πιθανότητα μη συμμόρφωσης, εκτός αν προβλέπεται διαφορετικά από ειδικές ρυθμίσεις που ισχύουν ανάμεσα στην αρμόδια αρχή και το φορέα ελέγχου· και
- παρέχει την αρμόδια αρχή πρόσβαση στους χώρους και στις εγκαταστάσεις του, συνεργάζεται και παρέχει βοήθεια.

Το προσωπικό που διενεργεί τους επίσημους ελέγχους (Άρθρο 5, Καν. (ΕΕ) 2017/625):

- λαμβάνει στον τομέα της αρμοδιότητάς του κατάλληλη κατάρτιση που να του επιτρέπει να ασκεί τα καθήκοντά του με επάρκεια και να διενεργεί τους επίσημους ελέγχους με συνεπή τρόπο·
- τηρείται ενήμερο των εξελίξεων στον τομέα της αρμοδιότητάς του και λαμβάνει τακτικά πρόσθετη κατάρτιση αναλόγως των απαιτήσεων· και
- λαμβάνει κατάρτιση σχετικά με τα θέματα που καθορίζονται στο παράρτημα ΙΙ κεφάλαιο Ι του Καν. (ΕΕ) 2017/625 ⁷ και σχετικά με τις υποχρεώσεις φορέα ελέγχου που απορρέει από τον κανονισμό Καν. (ΕΕ) 2017/625, κατά περίπτωση.

⁷ ΚΑΝ. (ΕΕ) 2017/625: ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ι- Θεματικό πεδίο για την κατάρτιση του προσωπικού που διενεργεί επίσημους ελέγχους

- Διαφορετικές μέθοδοι και τεχνικές ελέγχου, όπως επιθεώρηση, επαλήθευση, διερευνητικός έλεγχος, στοχευόμενος διερευνητικός έλεγχος, δειγματοληψία και εργαστηριακή ανάλυση, δοκιμές και διάγνωση
- Διαδικασίες ελέγχου
- Οι κανόνες που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 2
- Αξιολόγηση της μη συμμόρφωσης με τους κανόνες που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 2
- Οι παράγοντες κινδύνου κατά την παραγωγή, μεταποίηση και διανομή ζώων και αγαθών
- Τα διάφορα στάδια παραγωγής, μεταποίησης και διανομής και οι ενδεχόμενοι κίνδυνοι για την υγεία των ανθρώπων και, κατά περίπτωση, για την υγεία των ζώων και των φυτών, για την καλή μεταχείριση των ζώων, για το περιβάλλον
- Η αξιολόγηση της εφαρμογής των διαδικασιών HACCP και των καλών γεωργικών πρακτικών
- Τα συστήματα διαχείρισης όπως τα προγράμματα διασφάλισης της ποιότητας τα οποία διαχειρίζονται οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων και η αξιολόγησή τους στον βαθμό που έχουν σχέση με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στους κανόνες που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 2
- Συστήματα επίσημης πιστοποίησης
- Ρυθμίσεις για αντιμετώπιση περιπτώσεων έκτακτης ανάγκης, συμπεριλαμβανομένης της επικοινωνίας μεταξύ κρατών μελών και Επιτροπής
- Νομικές διαδικασίες και συνέπειες των επίσημων ελέγχων

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	65 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Ο φορέας ελέγχου έχει τις αρμοδιότητες και τις υποχρεώσεις που αναφέρονται στο Άρθρο 5, 7, 18 της ΥΑ 2543/103240/2017, όπως ισχύει κάθε φορά.

Εάν κατά τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων του Άρθρου 38 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 του φορέα ελέγχου, διαπιστωθούν μη συμμορφώσεις που αφορούν σε άλλες ενωσιακές ή/και εθνικές διατάξεις για τα προϊόντα του άρθρου 35 παρ. 7 του Καν. (ΕΕ) 2018/848, ιδίως διατάξεις που διέπουν την παραγωγή, την παρασκευή, την εμπορία, την επισήμανση και τον έλεγχο, καθώς και τη νομοθεσία για τα τρόφιμα και τη διατροφή των ζώων και οι οποίες εμπίπτουν στην αρμοδιότητα άλλων υπηρεσιών του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ή/και άλλων Υπουργείων, ο φορέας ελέγχου ενημερώνει άμεσα και γραπτώς, σχετικά με τα ευρήματα αυτά την Αρμόδια Αρχή. Η Αρμόδια Αρχή ενημερώνει τις αρμόδιες υπηρεσίες που έχουν την ευθύνη και την αρμοδιότητα για την εφαρμογή των κείμενων διατάξεων, για τις τυχόν περαιτέρω απαιτούμενες ενέργειές τους.

9.2 ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ COSMOCERT ΩΣ ΔΙΑΠΙΣΤΕΥΜΕΝΟΣ ΦΟΡΕΑΣ ΕΛΕΓΧΟΥ (ΕΣΥΔ ΚΑΔ)

Α) Η COSMOCERT ως Διαπιστευμένος Φορέας πρέπει:

(α) να συμμορφώνεται πάντοτε με τους [Κανονισμούς ΕΣΥΔ](#), με τα [Κριτήρια Διαπίστευσης](#) και με τους όρους και τις προϋποθέσεις που καθιερώνει το Ε.ΣΥ.Δ. σχετικά με τη χρήση του λογοτύπου του, και που περιγράφονται στον Κανονισμό για τη χρήση του [Εθνικού Λογοτύπου Διαπίστευσης](#) (ΕΣΥΔ ΕΛΔ) καθώς και να δεσμεύεται ότι θα παρέχει στο Ε.ΣΥ.Δ. τη σχετική τεκμηρίωση συμμόρφωσης με τα ανωτέρω.

(β) να συνεργάζεται με το Ε.ΣΥ.Δ. όποτε είναι αναγκαίο, προκειμένου να είναι σε θέση το Ε.ΣΥ.Δ. να επιβεβαιώσει τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις για τη διαπίστευση,

(γ) να παρέχει στο Ε.ΣΥ.Δ. πρόσβαση στο προσωπικό του, στις εγκαταστάσεις του, στον εξοπλισμό του, στα δεδομένα του, στα έγγραφα και τα αρχεία του προκειμένου να είναι σε θέση το Ε.ΣΥ.Δ. να επιβεβαιώσει τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις για τη διαπίστευση,

(δ) να κανονίζει έγκαιρα τη διενέργεια επιτόπιων αξιολογήσεων όταν ζητούνται από το Ε.ΣΥ.Δ.

(ε) να συμπεριλάβει στις συμβάσεις με τους πελάτες του τη δέσμευση αυτών ότι θα πρέπει να δεσμεύονται να παρέχουν πρόσβαση στις ομάδες αξιολόγησης του Ε.ΣΥ.Δ. στις εγκαταστάσεις τους για τους σκοπούς αξιολόγησης του φορέα, όπου είναι εφαρμόσιμο βάσει του πεδίου αξιολόγησης συμμόρφωσης,

12. Εξέταση του γραπτού υλικού τεκμηρίωσης και άλλων αρχείων, συμπεριλαμβανομένων αυτών που αφορούν τις διεργαστηριακές συγκριτικές δοκιμές, τη διαπίστευση και την εκτίμηση κινδύνου, τα οποία ενδέχεται να έχουν σημασία για την αξιολόγηση της συμμόρφωσης με τους κανόνες που αναφέρονται στο άρθρο 1 παράγραφος 2· το θέμα αυτό μπορεί να περιλαμβάνει χρηματοοικονομικές και εμπορικές πτυχές

13. Διαδικασίες ελέγχου και απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση ζώων και αγαθών από τρίτες χώρες

14. Οποιοδήποτε άλλο θέμα απαιτείται για να διασφαλιστεί ότι οι επίσημοι έλεγχοι διενεργούνται σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	66 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

(στ) να αναφέρει ότι είναι διαπιστευμένος μόνο σε σχέση με εκείνες τις δραστηριότητες οι οποίες καθορίζονται στο Επίσημο Πεδίο Εφαρμογής της Διαπίστευσης και οι οποίες εκτελούνται σύμφωνα με τους παρόντες Κανονισμούς και τα Κριτήρια Διαπίστευσης που καθιερώνει το Ε.ΣΥ.Δ.,

(ζ) να δεσμεύεται ότι θα τηρεί τις απαιτήσεις του Κανονισμού για τη χρήση του Εθνικού Λογοτύπου Διαπίστευσης (ΕΣΥΔ ΕΛΔ),

(η) να καταβάλει εγκαίρως τα οφειλόμενα τέλη, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα από το Ε.ΣΥ.Δ.,

(θ) να υποστηρίζει το Ε.ΣΥ.Δ. στη διερεύνηση και επίλυση κάθε παραπόνου που σχετίζεται με τη διαπίστευση του φορέα, όταν του ζητείται, από το Ε.ΣΥ.Δ.,

(ι) να μη χρησιμοποιεί τη διαπίστευσή του με τρόπο που να δυσφημεί το Ε.ΣΥ.Δ. και να μην κάνει οποιαδήποτε δήλωση σχετικά με την διαπίστευσή του, την οποία το Ε.ΣΥ.Δ. ή οποιοσδήποτε τρίτος μπορεί εύλογα να θεωρήσει ως παραπλανητική,

(κ) να διακόψει πάραυτα τη χρήση διαπίστευσης και όλο το διαφημιστικό υλικό που περιέχει οποιαδήποτε αναφορά σ' αυτή, σε περίπτωση αναστολής ή ανάκλησης της διαπίστευσής του (ανεξαρτήτως του λόγου ή της αιτίας),

(λ) να επιστρέψει το πιστοποιητικό διαπίστευσης σε περίπτωση ανάκλησης της διαπίστευσής του από το Ε.ΣΥ.Δ.,

(μ) να καταστήσει σαφές σε όλες τις συμβάσεις με τους πελάτες του ότι η διαπίστευσή του ή οποιαδήποτε από τις εκθέσεις ή πιστοποιητικά, δεν αποτελούν ούτε υπονοούν με κανένα τρόπο έγκριση προϊόντων ή υπηρεσιών από το Ε.ΣΥ.Δ.,

(ν) να εξασφαλίζει ότι :

- κανένα πιστοποιητικό ή έκθεση ή μέρος αυτών δεν θα χρησιμοποιηθούν από πελάτη, ούτε θα εγκριθεί η χρήση τους από πελάτη, για σκοπούς προβολής ή διαφήμισης, αν το Ε.ΣΥ.Δ. κρίνει ότι αυτού του είδους η χρήση είναι παραπλανητική,
- σε περίπτωση που πιστοποιητικό ή έκθεση αναπαράγεται εν μέρει από πελάτη, θα λαμβάνεται προηγουμένως η γραπτή έγκριση του Διαπιστευμένου Φορέα,

(ξ) να εξασφαλίζει ότι οποιαδήποτε γραπτό και τεκμηριωμένο παράπονο από τρίτους, διερευνάται εγκαίρως και επιλύεται σύμφωνα με τις τεκμηριωμένες πολιτικές και διαδικασίες χειρισμού των παραπόνων του Διαπιστευμένου Φορέα,

(ο) να μεριμνά ότι η επωνυμία του φορέα δεν δημιουργεί ενδεχόμενη παραπλάνηση στο κοινό ως προς τη φύση του και τις δραστηριότητες ή τις αρμοδιότητες του,

(π) να μεριμνά ότι το καταστατικό του δεν περιλαμβάνει στο σκοπό την παροχή συμβουλευτικών υπηρεσιών σε θέματα που εμπίπτουν στα πεδία διαπίστευσής του και αφορούν τις δραστηριότητές του ως φορέας αξιολόγησης συμμόρφωσης και πάντα σύμφωνα με τις απαιτήσεις του αντίστοιχου προτύπου διαπίστευσης. Αυτό ισχύει και για φορείς οι οποίοι είτε ανήκουν σε συγγενή φορέα είτε τους έχει

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	67 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

παραχωρηθεί η χρήση του διακριτικού τίτλου του φορέα είτε λειτουργούν ως θυγατρικοί του μητρικού φορέα,

(ρ) να παρέχει στο Ε.ΣΥ.Δ. πρόσβαση στο προσωπικό, στα δεδομένα, στα έγγραφα και τα αρχεία συγγενών φορέων, μητρικών φορέων ή άλλων τμημάτων εντός της ίδιας εταιρείας προκειμένου να είναι σε θέση το Ε.ΣΥ.Δ. να επιβεβαιώσει τη συμμόρφωσή του με τις απαιτήσεις του αντίστοιχου προτύπου διαπίστευσης σχετικά με την παροχή συμβουλευτικών υπηρεσιών ή άλλων υπηρεσιών που μπορεί να επηρεάζουν τις σχετικές με την αμεροληψία απαιτήσεις για την υπό διαπίστευση δραστηριότητα αξιολόγησης της συμμόρφωσης.

(σ) να λαμβάνει όλα τα απαραίτητα μέτρα για την απρόσκοπτη συμμετοχή εντεταλμένων από εθνικά, ευρωπαϊκά ή διεθνή όργανα που εκτελούν υπηρεσίες αξιολόγησης του Ε.ΣΥ.Δ., κατά τις αξιολογήσεις που διενεργεί το Ε.ΣΥ.Δ. στους διαπιστευμένους φορείς και τους πελάτες τους,

(τ) να προσφέρει σε όλους τους πελάτες του ποιότητα υπηρεσιών συνεπή με τους.

Τα πιστοποιητικά / εκθέσεις των οποίων το αντικείμενο περιλαμβάνεται στο ΕΠΕΔ του φορέα, υπόκεινται σε αξιολόγηση από τις ομάδες αξιολόγησης του Ε.ΣΥ.Δ. Ο Διαπιστευμένος Φορέας δεν επιτρέπεται να προσφέρει στους πελάτες του υπηρεσίες αξιολόγησης συμμόρφωσης που εμπίπτουν στο πεδίο διαπίστευσής του αλλά δεν πληρούν τις απαιτήσεις της διαπίστευσης και δεν είναι σύμφωνες με τις απαιτήσεις του Κανονισμού Διαπίστευσης του Ε.ΣΥ.Δ. (ΕΣΥΔ ΚΑΔ).

Β) Ο Φορέας ελέγχου πρέπει να προσφέρει στο Ε.ΣΥ.Δ. και στους εκπροσώπους του τα απαραίτητα στοιχεία και την αναγκαία πρόσβαση και συνεργασία, προκειμένου να είναι σε θέση το Ε.ΣΥ.Δ. να παρακολουθεί τη συμμόρφωση προς τους Κανονισμούς και τα συναφή Κριτήρια.

Οι κάτοχοι πιστοποιητικών με διαπίστευση από το Ε.ΣΥ.Δ., τα οποία έχουν απονεμηθεί από διαπιστευμένο Φορέα ελέγχου υποχρεούνται να επιτρέπουν στους αξιολογητές του Ε.ΣΥ.Δ. πρόσβαση στους χώρους εργασίας τους, προκειμένου να διεξάγουν διαδικασία αξιολόγησης. Ο διαπιστευμένος Φορέας ελέγχου αναμένεται να κάνει τις αναγκαίες διευθετήσεις για το σκοπό αυτό με τους πελάτες του.

Ο Φορέας ελέγχου μπορεί να χρησιμοποιεί σε έγγραφα, φυλλάδια ή διαφημιστικά μέσα, χωρίς παραλλαγές, τις ακόλουθες φράσεις: "Διαπιστευμένος Φορέας ελέγχου καταχωρημένος με αριθμό πιστοποιητικού διαπίστευσης 899" και "καταχωρημένος στον [Κατάλογο Φορέων Πιστοποίησης του Ε.ΣΥ.Δ. με αριθμό εγγραφής 899](#)". Σε περίπτωση ανάκλησης της διαπίστευσης από το Ε.ΣΥ.Δ., ο φορέας πρέπει να διακόψει αμέσως την έκδοση πιστοποιητικών με το λογότυπο του Ε.ΣΥ.Δ., να λάβει τα απαραίτητα μέτρα για να διασφαλίσει την άμεση απόσυρση όλων των συναφών εγγράφων, φυλλαδίων και διαφημιστικού υλικού και σε σχέση με τους πιστοποιημένους πελάτες να δράσει όπως θα ορίζει το Ε.ΣΥ.Δ.

Ο Φορέας ελέγχου οφείλει να εξετάζει κατά πόσον, αιτήματα για Πιστοποίηση, έχουν ήδη υποβληθεί σε άλλο φορέα ελέγχου και είναι σε εξέλιξη ή έχει δοθεί αρνητική απάντηση από αυτόν. Τέτοια αιτήματα

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	68 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

μπορούν να αναληφθούν από το Φορέα ελέγχου αρκεί να έχει διερευνηθεί και καταγραφεί στα αρχεία του το σχετικό ιστορικό του πελάτη.

Ο Φορέας ελέγχου οφείλει να διαθέτει και να γνωστοποιεί ετησίως στο Ε.ΣΥ.Δ. τον κατάλογο των επιχειρήσεων ή τον αριθμό επιχειρήσεων / δραστηριοτήτων που έχουν πιστοποιήσει, το αργότερο μέχρι τέλος Ιανουαρίου εκάστου έτους και όποτε άλλοτε ζητηθεί από το Ε.ΣΥ.Δ. Επιπλέον ο Φορέας οφείλει να γνωστοποιεί όλα τα προβλεπόμενα στην ΟΕΦ-40.

Ο Φορέας ελέγχου οφείλει να διαθέτει και να γνωστοποιεί ετησίως στο Ε.ΣΥ.Δ. κατάλογο με τους επιθεωρητές τους με τα παρακάτω στοιχεία: Ονοματεπώνυμο και ειδικότητα / πεδίο τεχνικής επάρκειας (κωδικοί ΕΑ, ΝΑΣΕ, αντικείμενο πιστοποίησης) / ημερομηνία ενεργοποίησης και διακοπής χρήσης αυτών, το αργότερο μέχρι τέλος Ιανουαρίου εκάστου έτους, όποτε άλλοτε ζητηθεί από το Ε.ΣΥ.Δ. και σε κάθε μεταβολή.

Ο Φορέας ελέγχου οφείλει να προετοιμάζει το οριστικό πρόγραμμα των επιτόπιων αξιολογήσεων (διαθεσιμότητα) έως την ημερομηνία διεξαγωγής της πρώτης ημέρας αξιολόγησης.

Στον υποχρεωτικό τομέα, δηλαδή στις περιπτώσεις που η ύπαρξη διαπίστευσης αποτελεί κανονιστική απαίτηση για την έγκριση από αρμόδια αρχή της δραστηριότητας ενός φορέα ελέγχου (για την κοινοποίησή του ή/και αδειοδότησή του), χορηγείται διαπίστευση ύστερα από την επιτυχή επιτόπια αξιολόγηση προσομοιωμένης διαδικασίας πιστοποίησης/ελέγχου, στα αντικείμενα που έχει ζητηθεί από το Ε.ΣΥ.Δ. να πραγματοποιηθούν επιτόπιες αξιολογήσεις. Προϋπόθεση για την διενέργεια της προσομοιωμένης επιτόπιας αξιολόγησης είναι ότι ο υπό επιθεώρηση πελάτης του φορέα (παραγωγός, επιχείρηση κτλ.) θα πρέπει να έχει εφαρμόσει τις απαιτήσεις της κατά περίπτωση οδηγίας, κανονισμού, εναρμονισμένου προτύπου ή άλλης διάταξης, έτσι ώστε να είναι δυνατόν να εξαχθεί συμπέρασμα κατά πόσον ο φορέας ελέγχου εφαρμόζει στην πράξη το συγκεκριμένο σύστημα πιστοποίησης.

Σε κάθε περίπτωση, η προτεινόμενη ημερομηνία διενέργειας επιτόπιας επιθεώρησης θα πρέπει να γνωστοποιείται από το φορέα στο Ε.ΣΥ.Δ. τουλάχιστον 20 ημέρες πριν (με δυνατότητα απόκλισης 1-2 μέρες), ειδάλλως το Ε.ΣΥ.Δ. διατηρεί το δικαίωμα να θεωρήσει την επιτόπια ως μη γενόμενη βασιζόμενο στο γεγονός ότι δεν γίνεται ρεαλιστικός προγραμματισμός των επιθεωρήσεων από το φορέα. Βάσει σωστού προγραμματισμού θα πρέπει η διεξαγωγή όλων των επιθυμητών επιτόπιων αξιολογήσεων να γίνεται εντός 8 μηνών το αργότερο από την ημερομηνία γνωστοποίησης της ομάδας αξιολόγησης στο φορέα και αποτελεί αποκλειστικά ευθύνη του τελευταίου να γίνεται έγκαιρος προγραμματισμός. Ειδικά για περιπτώσεις επέκτασης, οι επιτόπιες αξιολογήσεις θα πρέπει να διενεργηθούν στο αργότερο εντός 1 έτους από την αξιολόγηση στα Κεντρικά Γραφεία, ειδάλλως η αίτηση επέκτασης τίθεται στο αρχείο ή επαναλαμβάνεται η αξιολόγηση στα Κεντρικά Γραφεία.

Η διαπίστωση ότι ένας φορέας δεν διαθέτει πελάτη σε διαπιστευμένο τομέα (π.χ. προϊόν) επί δύο διαδοχικά έτη, συνεπάγεται την ανάκληση της διαπίστευσης στον συγκεκριμένο τομέα, βάσει εισήγησης

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	69 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβαση Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

της ομάδας αξιολόγησης. Προκειμένου να χορηγηθεί διαπίστευση και πάλι στον υπόψη τομέα, εφαρμόζεται η διαδικασία επέκτασης πεδίου.

Γ) Ο Διαπιστευμένος Φορέας πρέπει αμέσως να ενημερώνει εγγράφως το Ε.ΣΥ.Δ. σχετικά με οποιασδήποτε αλλαγές οι οποίες επηρεάζουν τη συμμόρφωσή του με τους Κανονισμούς του Ε.ΣΥ.Δ. και τα αντίστοιχα Κριτήρια Διαπίστευσης ή που επηρεάζουν με άλλο τρόπο την ικανότητα ή το πεδίο εφαρμογής της διαπίστευσής του.

Ο Διαπιστευμένος Φορέας πρέπει να ενημερώνει εγγράφως και εντός 15 ημερών το Ε.ΣΥ.Δ. σχετικά με οποιαδήποτε αλλαγή:

- (α) της νομικής, εμπορικής, οργανωτικής του δομής και του ιδιοκτησιακού του καθεστώτος
- (β) της οργάνωσης, της ανώτατης διοίκησής του και του κρίσιμου προσωπικού, π.χ. αλλαγές σε ΔΣ, ΥΔΠ, Διευθυντή Πιστοποίησης, Τεχνικό Διευθυντή,
- (γ) της πολιτικής ή των διαδικασιών του,
- (δ) των εγκαταστάσεων και της τοποθεσίας του. Ιδιαίτερα στην περίπτωση μετεγκατάστασης του εργαστηρίου, το εργαστήριο υποχρεούται να ενημερώνει το Ε.ΣΥ.Δ. εγγράφως για την ακριβή ημερομηνία διακοπής της λειτουργίας του στις παλιές εγκαταστάσεις, προκειμένου να τεθεί το πιστοποιητικό διαπίστευσης σε αναστολή, μέχρι τον επιτυχή επιτόπιο έλεγχο των νέων εγκαταστάσεων από το Ε.ΣΥ.Δ. Σημειώνεται ότι το διάστημα αναστολής δεν μπορεί να υπερβαίνει τους έξι (6) μήνες.
- (ε) του προσωπικού, του εξοπλισμού, των εγκαταστάσεων ή άλλων πόρων, τα οποία σχετίζονται με τις διαπιστευμένες δραστηριότητές του,
- (στ) των ατόμων που είναι εξουσιοδοτημένα να υπογράφουν,
- (θ) του πεδίου διαπίστευσης,
- (ι) οποιαδήποτε αλλαγή που μπορεί να επηρεάσει την ικανότητα του φορέα να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις της διαπίστευσης.

Το Ε.ΣΥ.Δ. εξετάζει τις σημειωθείσες αλλαγές και ενημερώνει το Φορέα για τις ενέργειες, οι οποίες ενδεχομένως είναι απαραίτητο να αναληφθούν, προκειμένου να συνεχισθεί η αρχικά χορηγηθείσα διαπίστευση.

Ο Φορέας ελέγχου είναι υποχρεωμένος να ενημερώνει εκ των προτέρων το Ε.ΣΥ.Δ. για αλλαγές στους επιθεωρητές του, στις περιπτώσεις που, για τον επιθεωρητή, ο οποίος αντικαθίσταται, έχει χορηγηθεί αντίστοιχη διαπίστευση με βάση τη διαθεσιμότητα και την ικανότητα του τελευταίου. Οι άλλες περιπτώσεις αλλαγών των επιθεωρητών θα ελέγχονται από το Ε.ΣΥ.Δ. κατά την τακτική επιτήρηση του Φορέα.

Το Ε.ΣΥ.Δ. θα πληροφορεί εγκαίρως, μέσω της ιστοσελίδας του ή με ηλεκτρονικό ταχυδρομείο τους Διαπιστευμένους Φορείς για αλλαγές στους παρόντες Κανονισμούς, τα συναφή Κριτήρια και άλλες απαιτήσεις που καθορίζει το ίδιο και θα δίδεται κατάλληλη χρονική προθεσμία για την πραγματοποίηση των αναγκαίων προσαρμογών στις διαδικασίες του φορέα.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	70 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Οι απόψεις των ενδιαφερομένων μερών σχετικά με τις επικείμενες αλλαγές μπορεί να διατυπώνονται στο Ε.ΣΥ.Δ., μέσω των εκπροσώπων τους, οι οποίοι συμμετέχουν στο Εθνικό Συμβούλιο Διαπίστευσης. Ο Διαπιστευμένος Φορέας μπορεί να παραιτηθεί της διαπίστευσης αφού κοινοποιήσει στο Ε.ΣΥ.Δ. σχετική γραπτή ειδοποίηση. Σε αυτή την περίπτωση, ο φορέας υποχρεούται να τακτοποιήσει οποιεσδήποτε οικονομικές εκκρεμότητες έχουν προκύψει.

9.3 ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΤΗΤΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΑ (ΠΕΛΑΤΗ)

9.3.1 Υποχρεώσεις και ενέργειες σε περίπτωση υπόνοιας μη συμμόρφωσης (Άρθρο 27, Καν. (ΕΕ) 2018/848)

Όταν επιχείρηση έχει υπόνοιες ότι ένα προϊόν που έχει παραγάγει, παρασκευάσει, εισαγάγει ή παραλάβει από άλλη επιχείρηση δεν συμμορφώνεται προς τον παρόντα κανονισμό, τότε η εν λόγω επιχείρηση, με την επιφύλαξη του άρθρου 28 παράγραφος 2, του Καν. (ΕΕ) 2018/848:

- α) ταυτοποιεί και διαχωρίζει το οικείο προϊόν·
- β) εξετάζει εάν η υπόνοια μπορεί να τεκμηριωθεί·
- γ) δεν διαθέτει το εν λόγω προϊόν στην αγορά ως βιολογικά ή υπό μετατροπή και δεν το χρησιμοποιεί στη βιολογική παραγωγή, εκτός και εάν η υπόνοια μπορεί να εξαλειφθεί·
- δ) εφόσον η υπόνοια τεκμηριώνεται ή δεν μπορεί να εξαλειφθεί, ενημερώνει αμέσως την εκάστοτε αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, την οικεία αρχή ελέγχου ή τον οικείο φορέα ελέγχου παρέχοντας τα κατά περίπτωση διαθέσιμα στοιχεία·
- ε) συνεργάζεται πλήρως με τη σχετική αρχή ή τον σχετικό φορέα ελέγχου κατά την επαλήθευση και τον προσδιορισμό των λόγων για την εικαζόμενη μη συμμόρφωση με την οικεία αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση.

9.3.2 Υποχρεώσεις των υπευθύνων επιχειρήσεων (Άρθρο 15, Καν. (ΕΕ) 2017/625)

1. Στον βαθμό που είναι αναγκαίο για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων, οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων, όταν τους ζητείται από τις αρμόδιες αρχές, παρέχουν στο προσωπικό των αρμόδιων αρχών πρόσβαση:

- α) στον εξοπλισμό, στα μέσα μεταφοράς, στα κτίρια και σε άλλους χώρους υπό τον έλεγχό τους, και τον περίγυρό τους·
- β) στα μηχανογραφικά συστήματα διαχείρισης πληροφοριών που διαθέτουν·
- γ) στα ζώα και στα αγαθά που βρίσκονται υπό τον έλεγχό τους·
- δ) στα έγγραφά τους και σε κάθε άλλη χρήσιμη πληροφορία.

Άρνηση πρόσβασης από την επιχείρηση θεωρείται Κρίσιμη Μη Συμμόρφωση και εφαρμόζονται τα Μέτρα του [Εθνικού Καταλόγου Μέτρων](#).

2. Κατά τη διάρκεια των επίσημων ελέγχων οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων επικουρούν και συνεργάζονται με το προσωπικό των αρμόδιων αρχών και των αρχών ελέγχου βιολογικών προϊόντων στην εκτέλεση των καθηκόντων τους.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	71 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Άρνηση συνεργασίας από την επιχείρηση θεωρείται Κρίσιμη Μη Συμμόρφωση και εφαρμόζονται τα Μέτρα του [Εθνικού Καταλόγου Μέτρων](#).

3. Ο υπεύθυνος επιχείρησης που φέρει την ευθύνη για ένα φορτίο το οποίο εισέρχεται στην Ένωση, εκτός από τις υποχρεώσεις βάσει των παραγράφων 1 και 2, παρέχει εγγράφως ή ηλεκτρονικά και χωρίς καθυστέρηση κάθε πληροφορία σχετικά με τα ζώα και τα αγαθά.

5. Για τους σκοπούς του άρθρου 10 παράγραφος 2 και με την επιφύλαξη του άρθρου 10 παράγραφος 3 του Καν. (ΕΕ) 2017/625, οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων παρέχουν στις αρμόδιες αρχές τουλάχιστον τα ακόλουθα επικαιροποιημένα στοιχεία:

α) το όνομα και τη νομική μορφή τους· και

β) τις συγκεκριμένες δραστηριότητες που πραγματοποιούν, μεταξύ άλλων δραστηριότητες που αναλαμβάνονται με μεθόδους εξ αποστάσεως επικοινωνίας, και τους χώρους που βρίσκονται υπό τον έλεγχό τους.

6. Οι υποχρεώσεις των υπευθύνων επιχειρήσεων που ορίζονται στην παράγραφο 9.3.2, ισχύουν επίσης στην περίπτωση που οι επίσημοι έλεγχοι και οι άλλες επίσημες δραστηριότητες πραγματοποιούνται από επίσημους κτηνιάτρους, επίσημους υπαλλήλους φυτοϋγειονομικών υπηρεσιών, εξουσιοδοτημένα όργανα, αρχές ελέγχου και φυσικά πρόσωπα στα οποία έχουν ανατεθεί ορισμένα καθήκοντα επίσημου ελέγχου ή ορισμένα καθήκοντα που σχετίζονται με άλλες επίσημες δραστηριότητες.

7. Αρχεία ή μητρώα που πρέπει να τηρούν οι επιχειρήσεις:

1. Οι επιχειρήσεις τηρούν όλα τα αναγκαία έγγραφα, συμπεριλαμβανομένων βιβλίων αποθήκης και οικονομικών λογαριασμών, τα οποία επιτρέπουν στο φορέα ελέγχου να διενεργεί, ιδίως, τους ακόλουθους ελέγχους:

α) ελέγχους των προληπτικών μέτρων και των μέτρων προφύλαξης που λαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 6 και το άρθρο 28 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848,

β) έλεγχο ιχνηλασιμότητας σύμφωνα με το άρθρο 1 παράγραφος 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/771,

γ) έλεγχο ισοζυγίου μάζας σύμφωνα με το άρθρο 1 παράγραφος 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/771.

2. Τα έγγραφα που πρέπει να τηρούνται για τους σκοπούς των ελέγχων που αναφέρονται στην παράγραφο 1 στοιχείο α) περιλαμβάνουν, ιδίως, έγγραφα που επιβεβαιώνουν ότι η επιχείρηση έχει λάβει τα αναλογικά και κατάλληλα μέτρα για:

α) την πρόληψη των επιβλαβών οργανισμών και των ασθενειών·

β) την αποφυγή της επιμόλυνσης από προϊόντα και ουσίες που δεν έχουν εγκριθεί για χρήση στη βιολογική παραγωγή σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 και της ανάμειξης με μη βιολογικά προϊόντα.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	72 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

8. Δηλώσεις και λοιπές γνωστοποιήσεις που είναι αναγκαίες για τους επίσημους ελέγχους:

Οι επιχειρήσεις περιλαμβάνουν στις δηλώσεις ή τις γνωστοποιήσεις τους, σύμφωνα με το άρθρο 39 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, προς τον φορέα ελέγχου που διενεργεί τους επίσημους ελέγχους τις ακόλουθες πληροφορίες:

- ποιες δραστηριότητες που καλύπτονται από το πιστοποιητικό που αναφέρεται στο άρθρο 35 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 ανατίθενται με υπεργολαβία,
- τη διεύθυνση ή τον γεωεμποτισμό των μονάδων βιολογικής, υπό μετατροπή και μη βιολογικής παραγωγής, της περιοχής συλλογής άγριων φυτών και άλλων εγκαταστάσεων και μονάδων που χρησιμοποιούνται για τις δραστηριότητές του,
- σε περίπτωση που οι εκμεταλλεύσεις διαχωρίζονται σε διαφορετικές μονάδες παραγωγής σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 7 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, την περιγραφή και τη διεύθυνση ή τον γεωεμποτισμό των μονάδων μη βιολογικής παραγωγής,
- την προγραμματισμένη πρόβλεψη παραγωγής τους.

Οι εν λόγω δηλώσεις και γνωστοποιήσεις επικαιροποιούνται, εφόσον χρειάζεται.

Κάθε επιχειρηματίας που εντάσσεται στο σύστημα ελέγχου υποχρεούται να τηρεί τα αναφερόμενα στο Άρθρο 9 της ΥΑ 2543/103240/2017.

Κάθε επιχειρηματίας υποχρεούται να τηρεί ατομικό φάκελο, σύμφωνα με την παρ. α' του άρθρου 9 της ΥΑ 2543/103240/2017, με τα αρχεία που αναφέρονται στο Άρθρο 11 της ΥΑ 2543/103240/2017.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Οποιαδήποτε άρνηση/παρεμπόδιση πρόσβασης και συνεργασίας από την επιχείρηση στο φορέα ελέγχου (Άρθρο 15 Καν. (ΕΕ) 2017/625), θεωρείται Κρίσιμη Μη Συμμόρφωση και εφαρμόζονται τα μέτρα του Εθνικού Καταλόγου Μέτρων. Η άρνηση/παρεμπόδιση υποβάλλεται γραπτά στο φορέα ελέγχου με οποιοδήποτε πρόσφορο τρόπο (email, επιστολή, πρακτικό επίσημου ελέγχου ΒΙΟ κ.λπ.).

9.3.3 Επιπλέον κανόνες σχετικά με τις ενέργειες που πρέπει να αναλάβουν οι επιχειρήσεις (Άρθρο 39, Καν. (ΕΕ) 2018/848)

Επιπλέον των υποχρεώσεων που προβλέπονται στο άρθρο 15 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, οι επιχειρήσεις:

- τηρούν αρχεία που αποδεικνύουν τη συμμόρφωση τους προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848·
- προβαίνουν σε όλες τις δηλώσεις και λοιπές γνωστοποιήσεις που είναι αναγκαίες για τους επίσημους ελέγχους·
- λαμβάνουν κατάλληλα πρακτικά μέτρα ώστε να διασφαλισθεί η συμμόρφωση προς τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848·
- παρέχουν, υπό μορφή δήλωσης προς υπογραφή και με τη δέουσα επικαιροποίηση:
 - πλήρη περιγραφή της μονάδας βιολογικής ή υπό μετατροπή παραγωγής καθώς και των δραστηριοτήτων που πρέπει να διενεργηθούν σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848·

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	73 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT



COSMOCERT A.E.

ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- b. τα κατάλληλα πρακτικά μέτρα που πρέπει να ληφθούν ώστε να διασφαλισθεί η συμμόρφωση προς τον παρόντα κανονισμό·
- c. δέσμευση:
- να ενημερώσουν εγγράφως και χωρίς άσκοπη καθυστέρηση τους αγοραστές των προϊόντων και να ανταλλάξει τις συναφείς πληροφορίες με την αρμόδια αρχή ή, κατά περίπτωση, με την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου σε περίπτωση που υπάρχει τεκμηριωμένη υπόνοια μη συμμόρφωσης, υπόνοια μη συμμόρφωσης που δεν μπορεί να αποκλεισθεί ή διαπιστωμένη μη συμμόρφωση που θίγει την ακεραιότητα των εν λόγω βιολογικών προϊόντων,
 - να αποδεχθούν τη διαβίβαση του φακέλου ελέγχου σε περίπτωση αλλαγής του φορέα ελέγχου ή, σε περίπτωση αποχώρησης από τη βιολογική παραγωγή, την τήρηση του φακέλου ελέγχου για τουλάχιστον μία πενταετία από τον τελευταίο φορέα ελέγχου,
 - να ενημερώσουν αμέσως την αρμόδια αρχή ή την αρχή ή τον φορέα που έχει οριστεί σύμφωνα με το άρθρο 34 παράγραφος 4 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 σε περίπτωση αποχώρησης από τη βιολογική παραγωγή, και
 - να αποδεχθούν την ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ των εν λόγω αρχών ή φορέων σε περίπτωση που οι υπεργολάβοι ελέγχονται από διαφορετικές αρχές ή φορείς ελέγχου.

9.4 ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΜΑΤΙΑ (ΠΕΛΑΤΗ)

Η Σύμβαση μεταξύ COSMOCERT και επιχειρηματία μπορεί να έχει αρχική διάρκεια μέχρι 12 έτη, και επακόλουθη ανανέωση ή επέκταση με την σύμφωνη γνώμη των μερών για χρονικά διαστήματα μέχρι 3 χρόνια.

Ένας επιχειρηματίας, ενταγμένος στο σύστημα ελέγχου, δύναται να καταγγείλει οποτεδήποτε τη Σύμβαση με την COSMOCERT, σύμφωνα με τα οριζόμενα στην εθνική νομοθεσία, όπως εκάστοτε ισχύει, υπό την προϋπόθεση ότι πληρούνται οι απαιτήσεις της σχετικής κοινοτικής και εθνικής νομοθεσίας και υπό τον όρο ότι κατά το χρόνο της καταγγελίας έχει εκπληρώσει τις οικονομικές του υποχρεώσεις.

Σε περίπτωση αιτήματος από τον επιχειρηματία για μεταγραφή σε άλλο φορέα ελέγχου, η COSMOCERT ενεργεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Άρθρο 43 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 και της ισχύουσας εθνικής νομοθεσίας (βλ. παρ. [Αλλαγή φορέα ελέγχου \(Άρθρο 43, παρ.3/Καν. \(ΕΕ\) 2018/848\)](#)).

9.5 ΔΙΑΚΟΠΗ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑΣ

Η διακοπή της συνεργασίας (τερματισμός Σύμβασης) μεταξύ μιας επιχείρησης/επιχειρηματία μπορεί να διακοπεί, στις παρακάτω περιπτώσεις:

- με τη λήξη της χρονικής διάρκειας της Σύμβασης,
- οποτεδήποτε με μονομερή αποχώρηση του συμβαλλόμενου. Στην περίπτωση μονομερούς αποχώρησης, ο συμβαλλόμενος πρέπει να γνωστοποιήσει την απόφασή του στην COSMOCERT με τρόπο σαφή και κατηγορηματικό, ώστε να προκύπτει το αναμφίβολο του αιτήματος,

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1 ^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	74 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συνημμένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

- με μονομερή λύση της Σύμβασης εκ μέρους της COSMOCERT για λόγους στους οποίους συμπεριλαμβάνονται αφενός η ανάρμοστη, επιθετική ή/και εξυβριστική στάση και συμπεριφορά του συμβαλλόμενου προς το προσωπικό της COSMOCERT και αφετέρου η έντονα δυσφημιστική στάση εναντίον της COSMOCERT και της δημόσιας εικόνας της,
- με την οριστική και τελεσίδικη επιβολή Κυρωτικών Μέτρων για Ανάκληση Πιστοποίησης, σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις της κοινοτικής και εθνικής νομοθεσίας,
- μονομερώς και αζημίως λύση Σύμβασης από την COSMOCERT, όταν ο επιχειρηματίας δεν έχει εκπληρώσει τις οικονομικές του υποχρεώσεις, σύμφωνα με τους όρους της Σύμβασης (και του Παραρτήματος της Σύμβασης «Οικονομικοί Όροι») και σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις της ισχύουσας εθνικής νομοθεσίας.
- με αίτημα από τον επιχειρηματία για μεταγραφή σε άλλο φορέα ελέγχου, όπου η COSMOCERT ενεργεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Άρθρο 43 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 και της ισχύουσας εθνικής νομοθεσίας (βλ. παρ. [Αλλαγή φορέα ελέγχου \(Άρθρο 43, παρ.3/Καν. \(ΕΕ\) 2018/848\)](#)).

Ο φορέας ελέγχου προβαίνει σε διακοπή της σύμβασης με τον επιχειρηματία αν αυτός δεν εκπληρώνει τις οικονομικές του υποχρεώσεις σύμφωνα με τους όρους της σύμβασης ελέγχου και πιστοποίησης μετά από δύο συνεχόμενες έγγραφες ειδοποιήσεις του φορέα ελέγχου που απέχουν η πρώτη από την δεύτερη τουλάχιστον δεκαπέντε (15) ημερολογιακές ημέρες και που έχουν γίνει με απόδειξη, η δεύτερη ειδοποίηση λαμβάνει χώρα τουλάχιστον εξήντα (60) ημερολογιακές ημέρες πριν την λήξη του Πιστοποιητικού ΒΙΟ του επιχειρηματία του Άρθρου 35 του Κανονισμού 2018/848. Στην περίπτωση που ο φορέας ελέγχου δεν προβεί στη διακοπή της σύμβασής του με τον επιχειρηματία, θεωρείται ότι αναλαμβάνει με ευθύνη του τη συνέχιση της παροχής των υπηρεσιών του ελέγχου και πιστοποίησης προς το εν λόγω επιχειρηματία, με ρύθμιση ή/και πίστωση του κόστους των παρεχόμενων υπηρεσιών του. (άρθρο 22, παρ.1, β της [ΥΑ 2543/103240/2017](#)).

10. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΕΩΝ

Αριθμός Έκδοσης	Ημερομηνία Ισχύος	Περιγραφή Τροποποίησης Έκδοσης
1.	01/01/2022	ΑΡΧΙΚΗ ΈΚΔΟΣΗ
2.	01/01/2022	ΔΙΑΓΡΑΦΗ : από παρ. 7.4.1 σημείο «δ) όπου επιχειρήσεις απαλλάσσονται από την υποχρέωση κοινοποίησης σύμφωνα με το άρθρο 34 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 ή από την υποχρέωση κατοχής πιστοποιητικού σύμφωνα με το άρθρο 35 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, την επαλήθευση ότι πληρούνται οι απαιτήσεις για την εν λόγω απαλλαγή και εξακρίβωση των προϊόντων που πωλούν οι εν λόγω επιχειρήσεις.»
3.	01/01/2022	ΠΡΟΣΘΗΚΗ : στην παρ. 2 των Κανονισμών «Καν. (ΕΕ) 2021/2304, Καν. (ΕΕ) 2021/2306, Καν. (ΕΕ) 2021/2307, Καν. (ΕΕ) 2021/2325» ΠΡΟΣΘΗΚΗ : στην παρ. 2 της ΕΘΝΙΚΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ «ΦΕΚ Β' 6326/30-12-2021 (Αρ. ΥΑ Αριθμ. 2967/378843-30/12/2021) _Για έκδοση Πιστοποιητικού ΒΙΟ από ΗΒΔ ΥπΑΑΤ» ΠΡΟΣΘΗΚΗ : στην παρ. 7.7.1 α) εκδίδεται σε ηλεκτρονική μορφή «από 01/01/2022 από την ΗΒΔ της Αρμόδιας Αρχής, σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση 2967/378843/30-12-2021 (ΦΕΚ Β' 6326)»

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	75 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT

**COSMOCERT A.E.****ΦΟΡΕΑΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ****(Αρ. Γ.Ε.ΜΗ: 127746001000)**

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ	ΕΚΔΟΣΗ	ΗΜ/ΝΙΑ ΙΣΧΥΟΣ
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ	ΚΠΒΠ	11	07/05/2026

Αριθμός Έκδοσης	Ημερομηνία Ισχύος	Περιγραφή Τροποποίησης Έκδοσης
		<p>ΠΡΟΣΘΗΚΗ: στην παρ. 7.14.1 «Κατόπιν αιτήματος της επιχείρησης που διαθέτει ήδη πιστοποιητικό όπως αναφέρεται στο άρθρο 35 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, ο φορέας ελέγχου εκδίδει συμπληρωματικό πιστοποιητικό με το οποίο πιστοποιείται ότι η επιχείρηση παράγει βιολογικά ζωικά προϊόντα χωρίς τη χρήση αντιβιοτικών, εάν το πιστοποιητικό αυτό είναι αναγκαίο για την εξαγωγή των εν λόγω προϊόντων από την Ένωση.»</p> <p>ΠΡΟΣΘΗΚΗ: στην παρ. 7.14.2 παράγραφος με τίτλο «Κανόνες σχετικά με τα έγγραφα και τις κοινοποιήσεις που απαιτούνται για τα βιολογικά και τα υπό μετατροπή προϊόντα που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση (Καν. (ΕΕ) 2021/2307)»</p>
4.	15/07/2022	<p>ΠΡΟΣΘΗΚΗ: παρ. 9.5 ΔΙΑΚΟΠΗ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑΣ</p> <p>Η διακοπή της συνεργασίας (τερματισμός Σύμβασης) μεταξύ μιας επιχείρησης/επιχειρηματία μπορεί να διακοπεί, στις παρακάτω περιπτώσεις:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ με τη λήξη της χρονικής διάρκειας της Σύμβασης, ➤ με μονομερή αποχώρηση του συμβαλλόμενου. Στην περίπτωση μονομερούς αποχώρησης, ο συμβαλλόμενος πρέπει να γνωστοποιήσει την απόφασή του στην COSMOCERT με τρόπο σαφή και κατηγορηματικό, ώστε να προκύπτει το αναμφίβολο του αιτήματος, ➤ με μονομερή λύση της Σύμβασης εκ μέρους της COSMOCERT για λόγους στους οποίους συμπεριλαμβάνονται αφενός η ανάρμοστη, επιθετική ή/και εξυβριστική στάση και συμπεριφορά του συμβαλλόμενου προς το προσωπικό της COSMOCERT και αφετέρου η έντονα δυσφημιστική στάση εναντίον της COSMOCERT και της δημόσιας εικόνας της, ➤ με την οριστική και τελεσίδικη επιβολή Κυρωτικών Μέτρων για Ανάκληση Πιστοποίησης, σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις της κοινοτικής και εθνικής νομοθεσίας, ➤ μονομερώς και αζημίως λύση Σύμβασης από την COSMOCERT, όταν ο επιχειρηματίας δεν έχει εκπληρώσει τις οικονομικές του υποχρεώσεις, σύμφωνα με τους όρους της Σύμβασης (και του Παραρτήματος της Σύμβασης «Οικονομικοί Όροι») και σύμφωνα με τις σχετικές διατάξεις της ισχύουσας εθνικής νομοθεσίας. ➤ με αίτημα από τον επιχειρηματία για μεταγραφή σε άλλο φορέα ελέγχου, όπου η COSMOCERT ενεργεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Άρθρο 43 του Καν. (ΕΕ) 2018/848 και της ισχύουσας εθνικής νομοθεσίας (βλ. παρ. Αλλαγή φορέα ελέγχου (Άρθρο 43, παρ.3/Καν. (ΕΕ) 2018/848)).
5.	01/12/2022	<ul style="list-style-type: none"> ➤ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ: παρ.4.1 «...το σύνολο των μετοχών του ➤ το κατέχει η μοναδική μέτοχος εταιρεία «FoodChain ID Group, Inc.» ➤ Αλλαγή logo εταιρείας στην Κεφαλίδα του εγγράφου
6.	20/01/2023	<p>ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ: παρ. 7.15.3, παρ. vi:</p> <p>«ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Το ομογενοποιημένο επαναληπτικό εργαστηριακό δείγμα που φυλάσσεται στο Εργαστήριο Επίσημου Ελέγχου (σε κατάλληλες συνθήκες διατήρησης) που εκτελεί την εργαστηριακή ανάλυση που συνεργάζεται ο Φορέας ελέγχου, αποτελεί το αντίδειγμα (δεύτερο δείγμα) για την επανεξέταση που προβλέπεται στην παράγραφο 3 του Άρθρου 35 του Καν. (ΕΕ) 2017/625.»</p> <p>ΠΡΟΣΘΗΚΗ: της εθνικής νομοθεσίας ΥΑ 2985/397197/30.12.2022:</p> <p>Καθορισμός εθνικού καταλόγου μέτρων σύμφωνα με την παρ. 4 του άρθρου 41 του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και Συμβουλίου της 30ής Μαΐου 2018 (L 150 και διορθ. L 270/2018, L 305/2019, L 007/2021, L 204/2021 και L 318/2021) και το άρθρο 8 του εκτελεστικού Κανονισμού (ΕΕ) 2021/279 της Επιτροπής της 22ας Φεβρουαρίου 2021 (L 62)»</p>
7.	03/05/2023	ΠΡΟΣΘΗΚΗ: παρ. 7.3.5 «...η Έκθεση Επαλήθευσης (άρθρο 18, παρ.1,στ της ΥΑ 2543/103240/2017),...»
8.	16/02/2024	ΔΙΟΡΘΩΣΗ: παρ. 7.4.1 «...2 αντί για 1...»
9.	01/08/2024	ΠΡΟΣΘΗΚΗ: 2. ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΑ ΚΕΙΜΕΝΑ – ΠΡΟΤΥΠΑ: «Κανονισμός (ΕΕ) 2023/2419 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 18ης Οκτωβρίου 2023, σχετικά με την επισήμανση των βιολογικών τροφών για ζώα συντροφιάς»
10.	15/01/2026	ΔΙΑΓΡΑΦΗ: Διαγραφή του λεκτικού "αρμόδιοι Υπεύθυνοι Τμημάτων Πιστοποίησης ΒΙΟ" στην παρ. 5.1.3.
11.	07/05/2026	Διαγραφή ονομάτων από το υποσέλιδο

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ/ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΚΔΟΣΗΣ	ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ (ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΤΗΝ 1^η ΣΕΛΙΔΑ ΚΑΘΕ ΤΥΠΩΜΕΝΟΥ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟΥ ΜΟΝΟ)	ΣΕΛΙΔΑ
ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ	ΔΙΕΥΘΥΝΩΝ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ	76 ΑΠΟ 76

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 της QMS.BIO.F280.03_ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΒΙΟ

Ο παρών Κανονισμός της COSMOCERT αποτελεί έγγραφο συννημένο της Σύμβασης Πιστοποίησης ΒΙΟ και κείμενο με το οποίο πρέπει να συμμορφώνεται ο κάθε συμβαλλόμενος επιχειρηματίας, ο οποίος εντάσσεται στο Σύστημα Ελέγχου και Πιστοποίησης Βιολογικών Προϊόντων της COSMOCERT