



OK ORGANSKI CERTIFIKACIJSKI PROGRAM
Prijava za certifikaciju organske proizvodnje, prerade i opsluživanja organskih proizvoda

Molimo popunite aplikaciju ukoliko želite registrirati proizvodnju za certifikaciju kod "OK Organskog certifikacijskog programa" (u daljem tekstu "OK"). Da bi aplikacija bila razmatrana mora biti u cjelosti popunjena, podnesena u roku koji odredi OK i mora biti potpisana.

Nakon podnošenja aplikacije, do registracije proizvodnje potrebno je da: dostavite potrebna dokumenta koja (ako) OK-a zahtjeva, potpišete Certifikacijski ugovor i uplatite dio certifikacijskih troškova u roku koji odredi "OK". Tada je aplikacija kompletirana, a proizvodnja registrirana.

1. Opšte informacije o aplikantu		NE POPUNJAVATI (popunjavanje OK)
Da li aplikaciju podnosite kao fizičko (F) ili pravno lice (P): <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> P ¹ Ime i prezime / Naziv pravnog lica: _____ JMB: _____ (popunjavaju samo fizička lica) ID broj: _____ (popunjavaju samo pravna lica) PDV broj: _____		OK # operatora: _____ OK br. gl. prot. _____ Datum prijema: _____ Datum pregleda: _____
Adresa:		Napomena OK programa:
Sjedište i poštanski broj:		
Ime i prezime kontakt osobe:		
Kontakt telefon:		
Fax:		
E-mail:		
1.1. Da li ste ranije podnosili aplikaciju za organsku certifikaciju? <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE (Ne popunjavati ako ste ranije aplicirali kod OK-a)		Potpis odgovorne osobe:
1.2. Ako je odgovor DA, navedite vrijeme (godinu) i naziv certifikatora: _____		
1.3. Ako je odgovor DA i certifikat je suspendovan, navedite razloge suspendacije: _____ (Obavezni ste uz aplikaciju priložiti zadnju odluku certifikatora.)		
2. Informacije o certifikacijskom programu, tržištu i standardima za koji se aplikacija podnosi		
2.1 Da li aplikaciju podnosite SAMO za BiH tržište: <input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE Ako NE, navedite tržište: _____		
2.2. Označite program za koji podnosite aplikaciju za certifikaciju:		
<input type="checkbox"/> OK standardi – program za EU tržište	<input type="checkbox"/> NOP Standardi (tržište SAD)	
<input type="checkbox"/> OK standardi – program za tržišta van EU	<input type="checkbox"/> Bio Suisse Standardi	
<input type="checkbox"/> ZOPRS – Zakon o organskoj proizvodnji RS	<input type="checkbox"/> KRAV Standardi	
2.3. Označite područje certifikacije (vrstu proizvodnje):		
<input type="checkbox"/> Opsluživanje i prerada		
<input type="checkbox"/> Prometovanje		
3. Informacije o prethodnoj certifikaciji kod OK (Ne popunjavati ako aplicirate prvi put)		
3.1. Da li ste prema posljednjoj Certifikacijskoj odluci trebali sprovesti korektivne mjere ² :		
<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE Ako je odgovor DA, navedite da li su mjere implementirane i kako (koristite dodatni list ako je potrebno): _____		
3.2. Da li je bilo izmjena u proizvodnji koja je registrirana i/ili certifikovana od OK-a od perioda zadnjeg audita:		

(Svaka izmjena mora biti prijavljena. Koristite dodatni list ako je potrebno)		

¹; Pravna lica prilažu Rješenje o upisu u registar, kopiju ID i PDV prijave;

² Propuštanje Operatora da poduzme korektivne mjere tretira se kao prekršaj OK standarda.

4. Profil kompanije	
Broj zaposlenih	
Broj i lokacija jedinica za preradu.	
Da li je ikakva prerada (organska proizvodnja) ugovorena sa trećom stranom? Ako jeste molimo navedite naziv i adresu.	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE
Ako već opslužujete certifikovane proizvode, nabrojte vrste proizvoda i od kog vremena? ?	
5. Organska proizvodnja / opsluživanje	
Lokacija jedinice za preradu (ako je različito od lokacije kompanije).	
Navedite sve proizvode za koje želite certifikat.	
Opišite prakse opsluživanja i/ili proizvodne procedure vaših organskih operacija.	
Da li koristite vodu u procesu proizvodnje/prerade?	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE
Da li obavljate analizu vode?	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE
Koje izvore vode koristite? Opišite.	
Nabrojte sve organski certificirane sastojke, neorganske sastojke, aditive i pomoćne sastojke koje koristite kod rukovanja i/ili prerade.	
6. Osiguranje organskog integriteta/cjelovitosti	
Opišite svaki sistem koji koristite da osigurate cjelovitost/integritet organski certifikovane hrane u vašim proizvodnim praksama (osiguranje unutrašnjeg sistema kvaliteta, identifikacija i odvajanje proizvoda).	
Da li u istim skladišnim prostorima čuvate organske i neorganske proizvode?	<input type="checkbox"/> DA <input type="checkbox"/> NE

Opis mjera koje poduzimate kako bi ste spriječili kontaminaciju ili miješanje organskih i neorganskih proizvoda?	
Opis skladišta sirovina.	
Opis skladišta gotovih proizvoda.	
7. Čišćenje, borba sa štetnicima i dezinfekcija	
Navedite sva hemijska sredstva za čišćenje koja koristite (navedite koja sredstva se koriste kod koje opreme)	
Opišite probleme sa štetnicima i kako ih regulišete?	
Kako spriječavate problem kontaminacije organskih proizvoda pesticidima i dezinfektansima?	
8. Dokumentacija / knjigovodstvo	
Opišite sistem vođenja dokumentacije.	
Kupovina	
Prodaja	
Skladišta	
Proizvodnja	
Druge korisne informacije	
9. Sistem identifikacije i označavanja	
Opišite sistem identifikacije za proizvode u skladištima i proizvodnji.	

Označavanje	
Označavanje artikla	
Opišite lot broj (partije/ šarže) koji primjenjujete.	
10. Transport (Transportation)	
Ko je odgovoran za organizovanje transporta organskih proizvoda?	<input type="checkbox"/> Operator <input type="checkbox"/> Kupac <input type="checkbox"/> Drugo, navedite
Koje potencijale probleme kontaminacije za vrijeme transporta očekujete?	

Saglasnost

Ovim potvrđujem da su sve informacije navedene u ovoj prijavi istinite i tačne.

Razumijem da proizvodne prakse i proizvodi u mojoj kompaniji / farmi mogu biti predmet nenajavljene inspekcije i/ili uzorkovanja za ispitivanje ostataka neželjenih supstanci u bilo koje vrijeme od strane OK-a. Izjavljujem da ću u proizvodnji koja je predmetom certificiranja poštovati OK standarde, zahtjeve OK organskog certifikacijskog programa kao i druge procedure OK-a programa potrebne za certifikaciju, kao što se navodi ispod:

1. Obezbijediti potrebnu dokumentaciju za provjeru osoblju OK certifikacijskog programa, nadležnim institucijama kao i osoblju akreditacijske kuće;
2. Učestvovati u kontroli;
3. Obezbijediti pravo pristupa svim odgovarajućim objektima, uključujući konvencionalne proizvodne jedinice, ili jedinice s ovlaštenjem od strane vlasnika ili uprave, osoblju OK certifikacijskog programa ili osoblju akreditatora;
4. Dozvoliti uzimanje uzoraka za analizu ostataka nedozvoljenih supstanci;
5. Odmah obavijestiti Organsku kontrolu vezano za bilo kakvu radnju koja uključuje bilo kakvo nanošenje zabranjenih supstanci u bilo kojem polju, proizvodnoj jedinici, objektu, stočarstvu, proizvodnji ili u bilo kojem proizvodu koji je dio certificiranih operacija;
6. Da ću u slučaju narušavanja OK standarda i zahtijeva OK Organskog certifikacijskog programa, prihvatiti sankcije predviđene za primjenu u takvim slučajevima OK Politikom o sankcijama.
7. Obavijestiti Organsku kontrolu o promjenama u certificiranim operacijama koje mogu uticati na njihovu usklađenost sa OK organskim standardima;
8. Čuvati sve evidencije koje se odnose na organske operacije u periodu od pet godina;
9. U slučaju da moja proizvodnja bude certificirana od strane Organske kontrole, OK logo će biti korišten kao što je opisano u dokumentu Organske kontrole IV_I_04;
10. Izjave o certificiranim operacijama bit će jasne i precizno će se odnositi samo na usjeve ili proizvode za koje je certifikat dodijeljen. Izjave o certificiranim operacijama će bit povučene nakon suspenzije ili povlačenja certifikacije;
11. Dostaviti pakovanja etikete za certificirane proizvode na odobrenje Organskoj kontroli prije njihovog korištenja;
12. Da ću u slučaju opoziva certifikata o tome u pisanoj formi obavijestiti kupca.

13. *Da ću slučaju promjene kontrolnog autoriteta ili kontrolnog tijela, bilo kod moje ili proizvodnje mog podugovarača prihvatiti prenos podataka i dokumentacije drugom tijelu ili autoritetu;*
14. *Da ću u slučaju povlačenja iz sistema kontrole, bez odgode, o tome obavijestiti Organsku kontrolu ili nadležni kontrolni autoritet;*
15. *Da ću u slučaju povlačenja iz sistema kontrole čuvati dokumentaciju u razdoblju od najmanje pet (5) godina;*
16. *Da ću, kadgod se to zatraži od organa kontrolnog autoriteta ili OK-a, dostaviti rezultate vlastitog programa osiguranja kvalitete;*
17. *Da ću u slučajevima gdje moja proizvodnja bude provjeravana od strane različitih kontrolnih autoriteta i kontrolnih tijela, a u skladu sa sistemom kontrole uspostavljenim od strane država članica EU prihvatiti, razmjenu informacija između tih organa ili tijela;*
18. *Da ću bez odlaganja obavijestiti "OK" u slučaju bilo kakvih nepravilnosti ili kršenja zahtjeva, a koji mogu uticati na status mog organskog proizvoda ili organskih proizvoda koje smo dobili od drugih operatera ili podugovarača.*

Potpis odgovorne osobe / operatora :

Mjesto i datum:

Uz ovu aplikaciju prilažem slijedeće dodatne dokumente :

1. Recepture
2. Prijavu za odobrenje proizvoda (po proizvodu)
3. Shematski prikaz plana objekata
4. Grafikon toka proizvoda
- 6.