



Βρυξέλλες, 17 Οκτωβρίου 2025
(OR. en)

14173/25

AGRI 503
DELECT 155

ΔΙΑΒΙΒΑΣΤΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ

Αποστολέας:	Για τη Γενική Γραμματέα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, η κα Martine DEPREZ, Διευθύντρια
Ημερομηνία Παραλαβής:	16 Οκτωβρίου 2025
Αποδέκτης:	κα Thérèse BLANCHET, Γενική Γραμματέας του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης
Αριθ. εγγρ. Επιτρ.:	C(2025) 6855 final
Θέμα:	ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 16.10.2025 για την τροποποίηση του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698 όσον αφορά ορισμένα κριτήρια κατάρτισης του καταλόγου των χωρών υψηλού κινδύνου και των προϊόντων υψηλού κινδύνου

Διαβιβάζεται συνημμένως στις αντιπροσωπίες το έγγραφο - C(2025) 6855 final.

σνημμ.: C(2025) 6855 final

Βρυξέλλες, 16.10.2025
C(2025) 6855 final

ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 16.10.2025

**για την τροποποίηση του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698 όσον αφορά
ορισμένα κριτήρια κατάρτισης του καταλόγου των χωρών υψηλού κινδύνου και των
προϊόντων υψηλού κινδύνου**

ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΚΗ ΕΚΘΕΣΗ

1. ΠΛΑΙΣΙΟ ΤΗΣ ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΠΡΑΞΗΣ

Ο κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1698 της Επιτροπής καθορίζει διατάξεις σχετικά με τους ελέγχους σε επιχειρήσεις τρίτων χωρών, τους οποίους διενεργούν αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου που έχουν αναγνωριστεί σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και θεσπίζει κανόνες για την εξακρίβωση των αποστολών που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση, την οποία πρέπει να διενεργούν οι εν λόγω αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου.

Σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698, τα προϊόντα υψηλού κινδύνου που προέρχονται από τρίτες χώρες πρέπει να απαριθμούνται σε εκτελεστική πράξη που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 βάσει επιλογής που πραγματοποιείται μετά από περιπτώσεις μείζονος σημασίας, κρίσιμης ή κατ' επανάληψη μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων ή της σχετικής παραγωγής.

Κατά συνέπεια, ο κατάλογος των προϊόντων υψηλού κινδύνου μπορεί να καταρτιστεί μόνο βάσει διαπιστωμένης μη συμμόρφωσης, δηλαδή περιπτώσεων μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων σε οποιοδήποτε στάδιο της παραγωγής, της παρασκευής και της διανομής.

Σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, η Επιτροπή μπορεί να εκδίδει εκτελεστικές πράξεις για τη διασφάλιση της εφαρμογής μέτρων που πρέπει να ληφθούν σε σχέση με περιπτώσεις διαπιστωμένης ή εικαζόμενης μη συμμόρφωσης.

Πολλές εικαζόμενες περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή των υπό μετατροπή προϊόντων δεν διαπιστώνονται ποτέ. Ο λόγος είναι η αδυναμία της αρχής ελέγχου ή του φορέα ελέγχου που διενεργεί έρευνα σε τρίτη χώρα, κατόπιν κοινοποίησης από κράτος μέλος μέσω του συστήματος πληροφοριών για τη βιολογική γεωργία (OFIS), να τεκμηριώσει τις περιπτώσεις εξαιτίας της έλλειψης επαρκών πληροφοριών σχετικά με την πηγή ή την αιτία της επιμόλυνσης, παρόλο που εξακολουθούν να υπάρχουν υπόνοιες.

Γι' αυτό, είναι σκόπιμο να καταρτιστεί κατάλογος των προϊόντων υψηλού κινδύνου και των τρίτων χωρών από τις οποίες προέρχονται βάσει επιλογής που πραγματοποιείται μετά από διαπιστωμένες και εικαζόμενες περιπτώσεις μείζονος σημασίας, κρίσιμης ή κατ' επανάληψη μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων ή της σχετικής παραγωγής.

2. ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΕΙΣ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗΝ ΕΚΔΟΣΗ ΤΗΣ ΠΡΑΞΗΣ

Το σχέδιο κατ' εξουσιοδότηση πράξης συζητήθηκε διεξοδικά με την ομάδα εμπειρογνομόνων για τη βιολογική παραγωγή, καθώς και με τις κύριες οργανώσεις που εκπροσωπούν τις αρχές διαπίστευσης και ελέγχου και τους φορείς ελέγχου που εμπλέκονται στην εισαγωγή βιολογικών προϊόντων από τρίτες χώρες. Διαβιβάστηκε στο Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και στο Συμβούλιο κατά τη σύγκληση της συνεδρίασης της ομάδας εμπειρογνομόνων για τη βιολογική παραγωγή. Κατόπιν δημόσιας διαβούλευσης διάρκειας τεσσάρων εβδομάδων —από τις 13 Ιουνίου έως τις 11 Ιουλίου 2025— μέσω του μηχανισμού ανατροφοδότησης¹, η Επιτροπή ανέλυσε τις 12 παρατηρήσεις που έλαβε. Οι περισσότερες

¹ [Βιολογικά και υπό μετατροπή προϊόντα υψηλού κινδύνου – έλεγχοι κατά την εισαγωγή \(τροποποίηση\)](#)

παρατηρήσεις αντιτάσσονται στην προτεινόμενη αναγκαία αλλαγή, η οποία προβλέπει ότι στα κριτήρια κατάρτισης του καταλόγου των προϊόντων και των τρίτων χωρών υψηλού κινδύνου θα λαμβάνονται υπόψη όχι μόνο οι διαπιστωμένες αλλά και οι εικαζόμενες περιπτώσεις μη συμμόρφωσης προς τους ενωσιακούς κανόνες βιολογικής παραγωγής.

Οι εταίροι του ΠΟΕ ενημερώθηκαν για υποβολή παρατηρήσεων από τις 28 Ιουλίου έως τις 26 Σεπτεμβρίου 2025.

Η Επιτροπή αποφάσισε να μην τροποποιήσει την αρχική πράξη, διότι πολλές εικαζόμενες περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών προϊόντων ή των προϊόντων υπό μετατροπή δεν κρίνονται ποτέ διαπιστωμένες, διότι στις διενεργούμενες έρευνες συνήθως δεν συγκεντρώνονται επαρκή αποδεικτικά στοιχεία για τη διαπίστωση μη συμμόρφωσης.

3. ΝΟΜΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΗΣ ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΠΡΑΞΗΣ

Η πράξη τροποποιεί τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2021/1698 όσον αφορά τη βάση κατάρτισης του καταλόγου προϊόντων υψηλού κινδύνου που αναφέρεται στο άρθρο 8 του εν λόγω κανονισμού.

ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 16.10.2025

για την τροποποίηση του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698 όσον αφορά ορισμένα κριτήρια κατάρτισης του καταλόγου των χωρών υψηλού κινδύνου και των προϊόντων υψηλού κινδύνου

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, 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 Συμβουλίου², και ιδίως το άρθρο 46 παράγραφος 7 στοιχείο β) σημείο ii),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Ο κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1698 της Επιτροπής³ καθορίζει διατάξεις σχετικά με τους ελέγχους σε επιχειρήσεις τρίτων χωρών, τους οποίους διενεργούν αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου που έχουν αναγνωριστεί σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 και θεσπίζει κανόνες για την εξακρίβωση των αποστολών που προορίζονται για εισαγωγή στην Ένωση, την οποία πρέπει να διενεργούν οι εν λόγω αρχές ελέγχου και φορείς ελέγχου.
- (2) Σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698, τα προϊόντα υψηλού κινδύνου που προέρχονται από τρίτες χώρες πρέπει να απαριθμούνται σε εκτελεστική πράξη που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848 βάσει επιλογής που πραγματοποιείται μετά από περιπτώσεις μείζονος σημασίας, κρίσιμης ή κατ' επανάληψη μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων ή της σχετικής παραγωγής.
- (3) Κατά συνέπεια, ο κατάλογος των προϊόντων υψηλού κινδύνου επί του παρόντος μπορεί να καταρτιστεί μόνο βάσει διαπιστωμένων περιπτώσεων μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων σε οποιοδήποτε στάδιο της παραγωγής, της παρασκευής και της διανομής.
- (4) Σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, η Επιτροπή μπορεί να εκδίδει εκτελεστικές πράξεις για τη διασφάλιση της εφαρμογής μέτρων που

² ΕΕ L 150 της 14.6.2018, σ. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/848/oj>.

³ 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 (ΕΕ L 336 της 23.9.2021, σ. 7, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2021/1698/oj).

πρέπει να ληφθούν σε σχέση με περιπτώσεις διαπιστωμένης ή εικαζόμενης μη συμμόρφωσης.

- (5) Ένα συγκεκριμένο βιολογικό ή υπό μετατροπή προϊόν και η τρίτη χώρα προέλευσής του θα πρέπει να καταχωρίζονται στον κατάλογο των προϊόντων υψηλού κινδύνου, όταν το εν λόγω προϊόν έχει εμπλακεί σε μείζονος σημασίας, κρίσιμες ή κατ' επανάληψη περιπτώσεις μη συμμόρφωσης προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/848 και οι περιπτώσεις αυτές έχουν διαπιστωθεί από την αρχή ελέγχου ή τον φορέα ελέγχου ως περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα του προϊόντος. Το άρθρο 22 παράγραφος 3 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698 θέτει κριτήρια για τον χαρακτηρισμό μιας περίπτωσης μη συμμόρφωσης ως μείζονος, κρίσιμης ή επαναλαμβανόμενης.
- (6) Πολλές εικαζόμενες περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή των υπό μετατροπή προϊόντων δεν διαπιστώνονται ποτέ. Ο λόγος είναι η αδυναμία της αρχής ελέγχου ή του φορέα ελέγχου που διενεργεί έρευνα σε τρίτη χώρα, κατόπιν κοινοποίησης από κράτος μέλος μέσω του συστήματος πληροφοριών για τη βιολογική γεωργία (OFIS), να τεκμηριώσει τις περιπτώσεις εξαιτίας της έλλειψης επαρκών πληροφοριών σχετικά με την πηγή ή την αιτία της επιμόλυνσης, παρόλο που εξακολουθούν να υπάρχουν υπόνοιες.
- (7) Γι' αυτό, είναι σκόπιμο να καταρτιστεί κατάλογος των προϊόντων υψηλού κινδύνου και των τρίτων χωρών από τις οποίες προέρχονται βάσει επιλογής που πραγματοποιείται μετά από διαπιστωμένες και εικαζόμενες περιπτώσεις μείζονος σημασίας, κρίσιμης ή κατ' επανάληψη μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων ή της σχετικής παραγωγής.
- (8) Συνεπώς, ο κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2021/1698 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Τροποποίηση του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698

Το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2021/1698 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 8

Κατάλογος των τρίτων χωρών υψηλού κινδύνου και των προϊόντων υψηλού κινδύνου

Τα προϊόντα υψηλού κινδύνου και οι τρίτες χώρες από τις οποίες προέρχονται, μαζί με τα ποσοστά των αποστολών των εν λόγω προϊόντων που πρέπει να υποβάλλονται σε ελέγχους ταυτότητας, φυσικούς ελέγχους και σε δειγματοληψία από τις αρχές ελέγχου και τους φορείς ελέγχου σε τρίτες χώρες, απαριθμούνται σε εκτελεστική πράξη που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 46 παράγραφος 8 του κανονισμού (ΕΕ) 2018/848, βάσει επιλογής που πραγματοποιείται μετά από περιπτώσεις ή εικαζόμενες περιπτώσεις μείζονος σημασίας, κρίσιμης ή κατ' επανάληψη μη συμμόρφωσης που θίγουν την ακεραιότητα των βιολογικών ή υπό μετατροπή προϊόντων ή της σχετικής παραγωγής.

Τα ποσοστά που αναφέρονται στο πρώτο εδάφιο μπορεί να είναι μικρότερα από 100 % και μπορεί, για το ίδιο προϊόν, να διαφέρουν για τους ελέγχους από τις αρχές ελέγχου και τους φορείς ελέγχου σε τρίτες χώρες.»

Άρθρο 2

Έναρξη ισχύος και εφαρμογή

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την τρίτη ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 16.10.2025

Για την Επιτροπή
Η Πρόεδρος
Ursula VON DER LEYEN