



Brussel, 17 december 2025
(OR. en)

16969/25

**Interinstitutioneel dossier:
2025/0417 (COD)**

**AGRI 729
AGRILEG 209
CODEC 2163**

VOORSTEL

| | |
|--------------|--|
| van: | de secretaris-generaal van de Europese Commissie, ondertekend door mevrouw Martine DEPREZ, directeur |
| ingekomen: | 16 december 2025 |
| aan: | mevrouw Thérèse BLANCHET, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie |
| nr. Comdoc.: | COM(2025) 780 final |
| Betreft: | Voorstel voor een VERORDENING VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD tot wijziging van Verordening (EU) 2018/848 wat betreft bepaalde productie-, etiketterings- en certificeringsvoorschriften en bepaalde voorschriften voor de handel met derde landen |

De delegaties vinden hierbij document COM(2025) 780 final.

Bijlage: COM(2025) 780 final



Brussel, 16.12.2025
COM(2025) 780 final

2025/0417 (COD)

Voorstel voor een

VERORDENING VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD

**tot wijziging van Verordening (EU) 2018/848 wat betreft bepaalde productie-,
etiketterings- en certificeringsvoorschriften en bepaalde voorschriften voor de handel
met derde landen**

{SWD(2025) 424 final}

(Voor de EER relevante tekst)

TOELICHTING

1. ACHTERGROND VAN HET VOORSTEL

- **Motivering en doel van het voorstel**

Biologische landbouw is een essentieel onderdeel van het gemeenschappelijk landbouwbeleid (GLB) van de Europese Unie. Het aandeel biologisch bebouwde grond is gestaag gegroeid tot 11 % op heden. Consumenten kopen steeds meer biologisch voedsel, dat als zodanig herkenbaar is dankzij een EU-logo en een gemeenschappelijk etiket. De productie en de etikettering van biologische producten worden geregeld bij Verordening (EU) 2018/848, die sinds januari 2022 van toepassing is, en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen. Deze verordeningen bevatten nadere regels met betrekking tot de biologische productie.

In zijn arrest in zaak C-240/23 heeft het Hof van Justitie van de Europese Unie geconcludeerd dat, in het licht van de bewoordingen van artikel 30, lid 2, en artikel 33, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848 en van de context en de doelstellingen van de regeling waarvan die bepalingen deel uitmaken, noch termen die verwijzen naar biologische productie, noch het EU-logo voor biologische productie mogen worden gebruikt voor producten die enkel voldoen aan normen die slechts gelijkwaardig zijn aan de productievoorschriften van Verordening (EU) 2018/848. Daarom moet ervoor worden gezorgd dat consumenten met kennis van zaken keuzen kunnen maken bij de aankoop van producten uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, en moet het vertrouwen van de consument in die producten en in het logo voor biologische productie van de Europese Unie worden gewaarborgd, terwijl tegelijkertijd wordt gezorgd voor eerlijke concurrentie op de interne markt tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie.

Aangezien de erkenning van derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, op 31 december 2026 verloopt en de technische uitwisselingen met die derde landen met het oog op het sluiten van overeenkomsten inzake de handel in biologische producten nog steeds aan de gang zijn, is het bovendien noodzakelijk en dringend dat die derde landen tot en met 31 december 2036 erkend blijven om verstoringen van de handel in biologische producten te voorkomen.

Tot slot moeten bepaalde productievoorschriften van Verordening (EU) 2018/848, die weliswaar een solide basis biedt voor een betrouwbare en groeiende biologische sector in de Unie, gericht worden aangepast om een efficiënter, doeltreffender en gebruiksvriendelijker regelgevingskader tot stand te brengen.

- **Verenigbaarheid met bestaande bepalingen op het beleidsterrein**

Deze voorgestelde verordening wijzigt de huidige regels om de productie, de etikettering en de controles van en de handel in biologische producten in de hele Unie en in derde landen te vergemakkelijken. Ze zal er ook voor zorgen dat consumenten met kennis van zaken keuzen kunnen maken bij de aankoop van biologische producten die uit derde landen worden ingevoerd.

- **Verenigbaarheid met andere beleidsterreinen van de Unie**

Dit voorstel wijzigt de bestaande bepalingen van Verordening (EU) 2018/848 zonder de essentie ervan te wijzigen. Aangezien die bestaande bepalingen in overeenstemming zijn met ander beleid van de Unie, is ook het voorstel in overeenstemming met dat beleid.

Het voorstel zorgt ervoor dat consumenten met kennis van zaken keuzen kunnen maken met betrekking tot biologische producten die worden ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, met name wanneer op die producten het logo voor biologische productie van de Europese Unie en de termen die verwijzen naar biologische productie zijn aangebracht. Ook wordt de geldigheidstermijn verlengd van de erkenning van derde landen die voor gelijkwaardigheidsdoeleinden zijn erkend op grond van artikel 33, lid 2, van Verordening (EG) nr. 834/2007. Tot slot kan dit voorstel, door de complexiteit van de regeldruk voor biologische exploitanten te verminderen, investeringen bevorderen en zorgen voor de ontwikkeling van werkgelegenheidskansen in de biologische sector, alsook voor de verdere ontwikkeling van landbouwpraktijken met hoge milieunormen.

2. RECHTSGRONDSLAG, SUBSIDIARITEIT EN EVENREDIGHEID

• Rechtsgrondslag

Artikel 43, lid 2, van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie.

• Subsidiariteit (bij niet-exclusieve bevoegdheid)

Dit voorstel wijzigt bepalingen van Verordening (EU) 2018/848. Die verordening is op EU-niveau vastgesteld en is van toepassing in alle lidstaten.

Het voorstel vermindert de lasten voor de lidstaten en voor de exploitanten in de Unie en in derde landen en voorkomt verstoring van de handel in biologische producten door: i) het gebruik toe te staan van de op de markt beschikbare producten en stoffen voor reiniging en ontsmetting voor gebruik bij verwerking en opslag; ii) ervoor te zorgen dat consumenten passende informatie krijgen wanneer zij producten kopen met daarop het logo voor de biologische productie van de Europese Unie en de termen die verwijzen naar biologische productie; iii) de voorwaarden aan te passen voor de vrijstelling voor kleinere exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, verkopen, van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848; iv) de voorschriften voor de samenstelling van groepen exploitanten aan te passen; v) de geldigheidstermijn van de erkenning van gelijkwaardige derde landen te verlengen, en vi) de voorschriften voor dierlijke productie aan te passen.

De wijzigingen handhaven de mate van harmonisatie die reeds met Verordening (EU) 2018/848 was bereikt en zorgen voor een gelijk speelveld tussen exploitanten in de biologische sector. Daarom wordt geoordeeld dat zij niet kunnen worden doorgevoerd door de lidstaten afzonderlijk.

• Evenredigheid

Het voorstel wijzigt Verordening (EU) 2018/848 alleen voor zover dat strikt noodzakelijk is om de doelstellingen van die verordening te verwezenlijken, waarbij ervoor wordt gezorgd dat de wijzigingen doelgericht blijven en binnen de grenzen blijven van wat nodig is om die doelstellingen te verwezenlijken. Het vermindert de administratieve lasten voor de lidstaten en de exploitanten en voegt alleen nieuwe elementen toe voor zover strikt noodzakelijk om Verordening (EU) 2018/848 af te stemmen op de hierboven geschetste doelstellingen.

Het voorstel wijzigt specifieke aspecten van een beperkt aantal bepalingen van Verordening (EU) 2018/848: i) het staat exploitanten toe om op de markt beschikbare producten en stoffen voor reiniging en ontsmetting te gebruiken bij verwerking en opslag. Deze wijziging verandert niets aan de doelstellingen van Verordening (EU) 2018/848 en past de bepalingen louter aan de behoeften van de sector en aan deze doelstellingen aan; ii) het past de

voorschriften inzake de etikettering van uit derde landen ingevoerde biologische producten aan. Deze wijziging zorgt ervoor dat consumenten met kennis van zaken keuzen kunnen maken bij de aankoop van producten uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, en dat het vertrouwen van de consument in die producten en in het logo voor biologische productie van de Europese Unie wordt gewaarborgd, terwijl tegelijkertijd wordt gezorgd voor eerlijke concurrentie op de interne markt tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie; iii) het past de voorwaarden aan voor de vrijstelling voor kleinere exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, verkopen, van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848. Deze wijziging vergemakkelijkt de vrijstelling van kleinere exploitanten en draagt derhalve bij tot de verwezenlijking van de doelstelling van Verordening (EU) 2018/848 om korte distributiekanaalen en lokale productie in de diverse gebieden van de Unie te bevorderen; iv) het strekt tot aanpassing en vereenvoudiging van de voorschriften voor de samenstelling van groepen exploitanten. Deze wijziging vergemakkelijkt de uitvoering van de bestaande bepalingen en de ontwikkeling van de biologische landbouw overeenkomstig Verordening (EU) 2018/848; v) het verlengt de geldigheidstermijn van de erkenning van gelijkwaardige derde landen. Deze wijziging voorkomt verstoringen van de handel in biologische producten en zorgt voor een soepele overgang naar de regeling voor de erkenning van derde landen door middel van internationale overeenkomsten, en vi) het past de voorschriften voor dierlijke productie aan. Deze wijziging, die tot doel heeft de huidige regels te vereenvoudigen en aan te passen aan de behoeften van de exploitanten, is evenredig in die zin dat de nieuwe elementen die aan het EU-wetgevingskader voor biologische producten worden toegevoegd (zoals de specifieke omschakelingsperiode en de minimumleeftijd bij het slachten voor kwartels), beperkt blijven tot wat strikt noodzakelijk is om de bestaande bepalingen aan te passen aan de hierboven beschreven doelstellingen.

- **Keuze van het instrument**

De te wijzigen voorschriften zijn vastgelegd in een verordening van het Europees Parlement en de Raad. Het gekozen instrument moet derhalve ook een verordening van het Europees Parlement en de Raad zijn.

3. EVALUATIE, RAADPLEGING VAN BELANGHEBBENDEN EN EFFECTBEOORDELING

- **Evaluatie van bestaande wetgeving en controle van de resultaatgerichtheid ervan**

Er is geen evaluatie of controle van de resultaatgerichtheid uitgevoerd met betrekking tot Verordening (EU) 2018/848. Sinds januari 2022 en het van toepassing worden van Verordening (EU) 2018/848 heeft de Commissie de lidstaten en belanghebbenden evenwel geraadpleegd over de uitvoering van de verordening.

- **Raadpleging van belanghebbenden**

De Commissie wisselt regelmatig informatie uit met de lidstaten via de deskundigengroep voor technisch advies inzake de biologische productie (GREX) en met belanghebbenden via de groep voor de dialoog met het maatschappelijk middenveld (Civil Dialogue Group — CDG) over biologische landbouw. Tijdens deze vergaderingen verzamelt de Commissie standpunten over verschillende aspecten in verband met de uitvoering van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen.

In 2024 heeft het Fit for Future-platform, de deskundigengroep op hoog niveau die is opgericht om de Commissie te helpen de bestaande wetgeving te vereenvoudigen en de administratieve lasten te verminderen, een advies uitgebracht over de wijze waarop Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen kunnen worden vereenvoudigd¹. Dat advies is besproken in de Raad Landbouw en Visserij van 27 januari 2025.

In de eerste helft van 2025 heeft de Commissie de GREX en de CDG geraadpleegd om gevolg te geven aan het advies van dat platform. Er werd geconcludeerd dat een aantal elementen van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen kunnen worden vereenvoudigd.

Voorts is op 24 september 2025 een gecombineerde GREX-CDG-vergadering gehouden om te bespreken hoe Verordening (EU) 2018/848 kan worden vereenvoudigd zonder afbreuk te doen aan de doelstellingen, beginselen en normen ervan.

Op 10 november 2025 vond een uitvoeringsdialoog over het beleid inzake biologische productie² plaats, die werd voorgezeten door de commissaris voor Landbouw en Voedsel en werd bijgewoond door verschillende biologische agrovoedingsexploitanten en andere belanghebbenden. De besprekingen waren toegespitst op hun ervaring met de voorschriften inzake de biologische productie en de etikettering van biologische producten en op de vraag hoe bepaalde aspecten van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen zouden kunnen worden vereenvoudigd.

Tot slot liep een verzoek om input van 21 oktober tot en met 18 november 2025³. In totaal werden 720 reacties ontvangen van EU-burgers (44,9 %), bedrijven/ondernemingen (31,3 %), ondernemersorganisaties (11 %), niet-gouvernementele organisaties (ngo's) (2,8 %), overheidsinstanties (1,5 %), vakbonden (1,3 %) en andere (7,4 %). De feedback betrof mogelijke wijzigingen van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen.

- **Bijenbrengen en gebruik van expertise**

De Commissie wisselt regelmatig van gedachten met de lidstaten en belanghebbenden over de uitvoering van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen, onder meer om feedback te verzamelen over de moeilijkheden waarmee zij worden geconfronteerd. Daarnaast heeft de Commissie bewijsmateriaal verzameld via de bovengenoemde gerichte raadplegingen. De deskundigheid die via al deze raadplegingen is verzameld, vormt de deskundigheid waarop de Commissie zich voor dit initiatief heeft gebaseerd.

- **Effectbeoordeling**

Er kon geen effectbeoordeling worden uitgevoerd gezien de dringende noodzaak om: i) ervoor te zorgen dat consumenten met kennis van zaken keuzen kunnen maken bij de aankoop van producten uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, en het vertrouwen van de consument in die producten en in het logo voor biologische productie van de Europese Unie te waarborgen,

¹ https://commission.europa.eu/document/download/25d40cdf-9e5e-4a8b-8da6-7a72efad04ed_en?filename=fo_2024_8_organic_production_and_labeling_en.pdf&prefLang=en

² https://agriculture.ec.europa.eu/media/events/implementation-dialogue-eu-organic-policy-2025-11-10_en?prefLang=nl

³ https://ec.europa.eu/info/law/better-regulation/have-your-say/initiatives/15273-Organic-production-targeted-updates-and-simplification_nl

terwijl tegelijkertijd wordt gezorgd voor eerlijke concurrentie op de interne markt tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie; ii) verstoringen van de handel in biologische producten met als gelijkwaardig erkende derde landen te voorkomen; iii) de uitdagingen waarmee de biologische sector wordt geconfronteerd, gericht aan te pakken, lasten weg te nemen en het concurrentievermogen van de sector te vergroten.

De voorgestelde wijzigingen van Verordening (EU) 2018/848 zijn echter ontwikkeld op basis van het feitenmateriaal dat is verzameld via de raadplegingen die hierboven onder “Raadpleging van belanghebbenden” zijn beschreven. De voorgestelde wijzigingen zijn doelgericht en zullen de algemene doelstellingen van het beleid niet veranderen.

Het volledige effect van het voorstel zal afhangen van de naleving van de voorgestelde maatregelen door biologische exploitanten. Naast de verlaging van de geldelijke kosten zal het wegnemen van belemmeringen voor exploitanten in de Unie en in derde landen naar verwachting de instandhouding en de invoering van biologische landbouw stimuleren, hetgeen de milieu- en maatschappelijke voordelen ervan versterkt.

De Commissie zal de vermindering van de lasten, met inbegrip van een beoordeling van de kosten en baten en de wijze waarop rekening is gehouden met de input van de raadplegingen, presenteren in een analytisch werkdocument van de diensten van de Commissie dat samen met dit voorstel zal worden gepubliceerd.

Aangezien de voorgestelde maatregelen naar verwachting niet zullen leiden tot een toename van de broeikasgasemissies, is dit voorstel in overeenstemming met de in artikel 2, lid 1, van Verordening (EU) 2021/1119 van het Europees Parlement en de Raad (Europese klimaatwet) vastgestelde doelstelling inzake klimaatneutraliteit en met de klimaatstreefcijfers van de Unie voor 2030⁴ en 2040⁵. Aangezien biologische landbouwpraktijken de klimaatbestendigheid kunnen versterken⁶, dragen de voorgestelde maatregelen bovendien bij tot de inspanningen van de EU op het gebied van aanpassing aan de klimaatverandering, zoals bepaald in artikel 5 van Verordening (EU) 2021/1119.

- **Resultaatgerichtheid en vereenvoudiging**

Verskillende elementen in het voorstel dragen bij tot vereenvoudiging dankzij vermindering van de bureaucratie en de administratieve lasten voor biologische exploitanten en overheidsdiensten van de lidstaten, en wel door i) exploitanten toe te staan om op de markt beschikbare producten en stoffen voor reiniging en ontsmetting te gebruiken bij verwerking en opslag; ii) de voorwaarden aan te passen voor de vrijstelling voor kleinere exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, verkopen, van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848; iii) de voorschriften voor de samenstelling van groepen exploitanten aan te passen, en iv) de voorschriften voor dierlijke productie aan te passen.

⁴ https://climate.ec.europa.eu/eu-action/climate-strategies-targets/2030-climate-targets_en?prefLang=nl

⁵ Voorstel voor een verordening van het Europees Parlement en de Raad tot wijziging van Verordening (EU) 2021/1119 tot vaststelling van een kader voor de verwezenlijking van klimaatneutraliteit (COM/2025/524 final): <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/?uri=CELEX%3A52025PC0524&qid=1768232072936>.

⁶ N. Scialabba, M. Müller-Lindenlauf, Organic agriculture and climate change, Renewable Agriculture and Food Systems, 25 (2), blz. 158 – 169 (2010) 10.1017/S1742170510000116.

Bovendien komen deze elementen de overheidsdiensten van de lidstaten ten goede in verband met de aanpassing van de voorwaarden voor de vrijstelling voor kleinere exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, verkopen, van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848.

Met deze elementen worden de bepalingen van Verordening (EU) 2018/848 derhalve aangepast aan de praktische behoeften van de exploitanten, waarbij de doelstellingen en beginselen van die verordening worden gehandhaafd, aan de hoge normen ervan wordt vastgehouden en een uniforme aanpak wordt vermeden die lastig uit te voeren en minder doeltreffend kan blijken te zijn.

Deze elementen kunnen met name leiden tot jaarlijkse directe administratieve kostenbesparingen van in totaal 47,8 miljoen EUR, waarvan 45,9 miljoen EUR voor bedrijven en 1,9 miljoen EUR voor overheidsdiensten. Daarnaast kunnen deze elementen voor bedrijven leiden tot besparingen op directe eenmalige aanpassingskosten ten bedrage van 109,2 miljoen EUR en besparingen op jaarlijkse directe aanpassingskosten ten bedrage van 90,2 miljoen EUR.

Uit de digitale beoordeling blijkt dat het huidige voorstel geen voorschriften met digitale relevantie bevat. Het voorstel heeft geen betrekking op digitale middelen of digitale gegevensuitwisseling.

- **Grondrechten**

Het voorstel eerbiedigt de grondrechten en neemt de beginselen in acht die met name in het Handvest van de grondrechten van de Europese Unie zijn erkend.

4. GEVOLGEN VOOR DE BEGROTING

Dit voorstel heeft geen gevolgen voor de begroting.

5. OVERIGE ELEMENTEN

- **Uitvoeringsplanning en regelingen betreffende controle, evaluatie en rapportage**

De door de Commissie opgerichte marktwaarnemingsposten houden voortdurend toezicht op het aanbod van en de vraag naar biologische producten, alsook op de prijzen ervan, op de markt van de Unie. Zij zullen inzicht blijven geven in de ontwikkeling ervan. Daarnaast zal de Commissie toezicht blijven houden op de uitvoering van Verordening (EU) 2018/848 en de op basis daarvan vastgestelde gedelegeerde en uitvoeringsverordeningen in het kader van haar regelmatige vergaderingen met de lidstaten en vertegenwoordigers van belanghebbenden. Ten slotte zal de Commissie met betrekking tot derde landen die voor gelijkwaardigheidsdoeleinden zijn erkend op grond van Verordening (EG) nr. 834/2007, blijven zorgen voor passend toezicht zoals voorgeschreven in artikel 48 van Verordening (EU) 2018/848.

- **Toelichtende stukken (bij richtlijnen)**

Niet van toepassing.

- **Artikelsgewijze toelichting**

In zaak C-240/23 Herbaria Kräuterparadies II heeft het Hof van Justitie van de Europese Unie (HvJ-EU) geoordeeld dat Verordening (EU) 2018/848 aldus moet worden uitgelegd dat een product dat wordt ingevoerd uit een derde land waarvan de systemen voor biologische

productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, hetzij op grond van een internationale overeenkomst tussen de Unie en dat derde land, hetzij wanneer dat derde land voor gelijkwaardigheidsdoeleinden is erkend op grond van Verordening (EG) nr. 834/2007, op de etikettering noch het logo voor biologische productie van de Europese Unie mag dragen, noch in beginsel termen die verwijzen naar biologische productie. Het HvJ-EU oordeelde voorts dat het gebruik van het logo voor biologische productie van het derde land waaruit een dergelijk product afkomstig is, op het product moet worden toegestaan, zelfs wanneer dat logo termen bevat die identiek zijn aan die welke verwijzen naar biologische productie, in de zin van artikel 30, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848 en bijlage IV bij die verordening.

Het gebruik van het logo voor biologische productie van een derde land voor een product dat is ingevoerd uit een derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, houdt niet het risico in de eerlijke concurrentie op de interne markt voor biologische producten te schaden of aanleiding te geven tot dubbelzinnigheid die de consument kan misleiden. Een dergelijk logo plaatst het betrokken product immers uit mededingingsoogpunt niet op hetzelfde niveau als biologische producten van de Unie en houdt evenmin het risico in de indruk te wekken dat het betrokken product voldoet aan alle vereisten van Verordening (EU) 2018/848.

Termen die verwijzen naar de biologische productie, met inbegrip van afleidingen en verkleinwoorden ervan, worden zowel in de Unie als in derde landen gebruikt om de koper erop te wijzen dat het product en de ingrediënten ervan volgens de toepasselijke biologische productiemethoden zijn geproduceerd. Dit is ook het geval in de richtsnoeren van de Codex Alimentarius CAC/GL 32, waarin termen die verwijzen naar biologische productiemethoden, zoals “biologisch”, “bio” of “ecologisch”, of woorden van soortgelijke strekking, met inbegrip van verkleinwoorden, worden gebruikt om de koper erop te wijzen dat het product of de ingrediënten ervan volgens biologische productiemethoden zijn geproduceerd. Bovendien vereisen bepaalde voorschriften voor biologische productie in derde landen dat termen die verwijzen naar biologische productie worden gebruikt voor producten en de ingrediënten daarvan die zijn geproduceerd volgens de toepasselijke biologische productiemethoden.

Niet elk derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controles als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, heeft een eigen logo voor biologische productie. Indien op producten uit dergelijke derde landen geen termen zouden kunnen worden aangebracht die verwijzen naar biologische productie, zou dit exploitanten in die derde landen bijgevolg de mogelijkheid ontnemen om de biologische status van dergelijke producten aan te geven en om de consumenten in de Unie erop te wijzen dat die producten afkomstig zijn van biologische productie en zijn geproduceerd volgens biologische productiemethoden in hun land van oorsprong. Dit zou ook moeilijk verenigbaar zijn met de richtsnoeren van de Codex Alimentarius CAC/GL 32, omdat het niet mogelijk zou zijn om op de etikettering van dergelijke producten naar biologische productiemethoden te verwijzen, hoewel zij aan alle overeenkomstige voorwaarden van deze richtsnoeren voldoen.

De erkenning van de systemen voor biologische productie en controle van een derde land als gelijkwaardig aan die van de Unie betekent dat is geoordeeld dat een dergelijk systeem aan dezelfde doelstellingen en beginselen voldoet als die van de Unie omdat regels worden toegepast die hetzelfde conformiteitsniveau waarborgen, ook al wordt dat met verschillende middelen bereikt.

Verschillen tussen de voorschriften die worden toegepast in de systemen voor biologische productie en controle van als gelijkwaardig erkende derde landen en die welke in de Unie worden toegepast, zijn inherent aan de gelijkwaardigheidsregeling. Uit de beoordeling van de

gelijkwaardigheid door de Commissie is gebleken dat sommige van die verschillen beperkt zijn en niet tot uiting komen in productkenmerken, maar dat andere verschillen betrekking hebben op voorschriften voor de biologische productie die een belangrijke rol spelen in de structuur van de biologische productie in de Unie en bijdragen tot de verwezenlijking van de doelstelling om aan de verwachtingen van de consument ten aanzien van biologische producten te voldoen en tegelijkertijd eerlijke concurrentie op de interne markt te waarborgen tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie. Deze regels hebben onder meer betrekking op de levende bodem, normen voor dierenwelzijn en de verwerking van levensmiddelen met minimale kunstmatige productiemiddelen.

Uit een Eurobarometer-enquête⁷ van juni en juli 2024 met als titel “Europeans, Agriculture and the CAP” (Europeanen, landbouw en het GLB) bleek dat het logo voor biologische productie van de Europese Unie het levensmiddelenlogo is dat Europeanen het beste kennen. Het logo is voor zowel consumenten als producenten heel belangrijk, omdat het consumenten helpt om biologische producten te herkennen en producenten om deze in de hele Unie op de markt te brengen.

Om op de interne markt eerlijke concurrentie te waarborgen tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die van de Unie, en om tegemoet te komen aan de verwachtingen van de consument dat uit derde landen ingevoerde producten waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, aan even strenge normen voldoen als die van de Unie, moet het gebruik van het logo voor biologische productie van de Europese Unie worden toegestaan in de etikettering en presentatie van en de reclame voor uit die derde landen ingevoerde producten, op voorwaarde dat die producten, behalve aan die gelijkwaardige voorschriften, ook aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften voldoen.

Om de doeltreffendheid van Verordening (EU) 2018/848 wat betreft de handel met derde landen te handhaven, moeten dergelijke aanvullende voorschriften overeenstemmen met productie- en controlevoorschriften die een belangrijke rol spelen in de structuur van de biologische productie in de Unie en bijdragen tot de verwezenlijking van de doelstelling om aan de verwachtingen van de consument ten aanzien van biologische producten te voldoen en tegelijkertijd eerlijke concurrentie op de interne markt te waarborgen.

In geval van wijzigingen van de productievoorschriften in de EU of in derde landen waarvan de biologische-productiesystemen als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, moet aan de Commissie de bevoegdheid worden overgedragen om bepaalde handelingen vast te stellen met betrekking tot de toevoeging of wijziging van de aanvullende productie- en controlevoorschriften waaraan uit die derde landen ingevoerde producten moeten voldoen om het logo voor biologische productie van de Europese Unie te mogen gebruiken.

Exploitanten in de Unie die biologische levensmiddelen en diervoeders produceren, vertrouwen op het gebruik van ingrediënten die zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend. Dergelijke ingrediënten worden in wisselende verhoudingen gebruikt tijdens de verwerking van biologische producten in de Unie en zijn noodzakelijk voor een groot aantal uiteenlopende biologische producten die in de Unie worden verwerkt.

⁷ <https://europa.eu/eurobarometer/surveys/detail/3226>

Bij de verwerking van die ingrediënten in de Unie worden de productievoorschriften van Verordening (EU) 2018/848 in acht genomen. Daarom moet het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie worden toegestaan voor producten die in de Unie worden verwerkt en die biologische ingrediënten bevatten die hetzij overeenkomstig deze verordening zijn geproduceerd, hetzij zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, als die ingrediënten ten hoogste 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken (in gewicht voor levensmiddelen en in het algemeen voor diervoeders).

Indien die ingrediënten meer dan 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken (in gewicht voor levensmiddelen en in het algemeen voor diervoeders), moet dat logo worden toegestaan in de etikettering en presentatie van en de reclame voor verwerkte producten die ingrediënten bevatten die uit die derde landen zijn ingevoerd, op voorwaarde dat die ingrediënten, behalve aan die gelijkwaardige voorschriften, ook voldoen aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften, met als doel om te zorgen voor eerlijke concurrentie tussen verwerkte producten die ingrediënten bevatten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en die welke voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie, en om tegemoet te komen aan de verwachtingen van de consument met betrekking tot het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie.

In Verordening (EU) 2018/848 is bepaald dat het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie verplicht is voor alle voorverpakte biologische levensmiddelen die in de Unie worden geproduceerd. Daarom moeten voorverpakte levensmiddelen die in de Unie zijn geproduceerd met ingrediënten die zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend en die in gewicht meer dan 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken en niet aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften voldoen, van die verplichting worden uitgesloten.

De erkenning van derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, verloopt op 31 december 2026. Op 28 juni 2021 heeft de Raad de Commissie gemachtigd om onderhandelingen te openen met de derde landen die voor gelijkwaardigheidsdoeleinden zijn erkend krachtens Verordening (EG) nr. 834/2007, met het oog op het sluiten van overeenkomsten inzake de handel in biologische producten. Op basis daarvan voert de Commissie technische uitwisselingen met die derde landen. Deze uitwisselingen laten verschillende niveaus van vooruitgang zien als gevolg van de verscheidenheid aan wet- en regelgevingskaders en moeilijkheden die verband houden met de verschillen in perceptie van biologische productie bij de consument tussen biologische-productiesystemen. Daarom is het noodzakelijk en dringend dat die derde landen tot en met 31 december 2036 erkend blijven om verstoringen van de handel in biologische producten te voorkomen.

In Verordening (EU) 2018/848 is bepaald dat producten voor reiniging en ontsmetting van verwerkings- en opslagfaciliteiten moeten worden toegelaten voor gebruik in de biologische productie en door de Commissie in restrictieve lijsten moeten worden opgenomen. De opstelling van dergelijke lijsten brengt echter een aantal moeilijkheden met zich mee. Deze moeilijkheden zijn bevestigd door verschillende verslagen van de deskundigengroep voor technisch advies inzake biologische productie (Egtop). Ten eerste is er momenteel een groot aantal producten en stoffen op de markt van de Unie beschikbaar voor het reinigen en ontsmetten van verwerkings- en opslagfaciliteiten. Ten tweede vindt de verwerking en opslag van biologische producten plaats in veel verschillende soorten inrichtingen en wordt daarbij een breed scala aan apparatuur, machines en gebouwen gebruikt. Ten derde moeten de

uitrusting en de machines voor verwerking en opslag volgens de specificaties van de fabrikant worden gereinigd en ontsmet om een passend onderhoud en goede werking ervan te waarborgen. Om biologische exploitanten in staat te stellen op de markt verkrijgbare producten en stoffen voor reiniging en ontsmetting te gebruiken, moet de verplichting voor de Commissie om producten voor reiniging en ontsmetting van verwerkings- en opslagfaciliteiten toe te staan voor gebruik in de biologische productie en in restrictieve lijsten op te nemen, worden geschrapt.

Krachtens Verordening (EU) 2018/848 kunnen de lidstaten kleinere exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, verkopen, vrijstellen van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848. De huidige omstandigheden kunnen de groei echter belemmeren. Bovendien hebben de stijgende kosten waarmee kleinere exploitanten sinds het van toepassing worden van Verordening (EU) 2018/848 worden geconfronteerd, geleid tot een stijging van hun omzet met betrekking tot andere onverpakte biologische producten dan diervoeders. Dit vormt een belemmering voor het voldoen aan de voorwaarden met betrekking tot hun omzet om te worden vrijgesteld van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1. Daarom moeten deze voorwaarden worden afgeschaft. Bovendien moet de voorwaarde betreffende de jaarlijkse verkoop naar boven worden bijgesteld om kleinere exploitanten niet te beletten om te worden vrijgesteld van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1.

Verordening (EU) 2018/848 bevat bepalingen inzake de samenstelling van groepen exploitanten in de Unie en in derde landen. Uit bewijsmateriaal met betrekking tot de uitvoering van die bepalingen blijkt dat het zeer moeilijk is om groepen exploitanten op te richten die voldoen aan de vereisten inzake de samenstelling van de leden, met name betreffende hun jaaromzet en hun rechtspersoonlijkheid. Deze moeilijkheden beletten kleinere exploitanten om deel uit te maken van groepen exploitanten. In derde landen kan de reorganisatie van de activiteiten van de producenten ook leiden tot moeilijkheden om de Unie te voorzien van producten die van hen afkomstig zijn, met het risico van verstoringen van de handel als gevolg. De vereisten met betrekking tot de jaaromzet van de leden van de groepen exploitanten moeten daarom worden afgeschaft. Bovendien moet de eis met betrekking tot de maximale subsidiabele oppervlakte van de bedrijven van de leden naar boven worden bijgesteld om de integratie van kleinere exploitanten in groepen exploitanten mogelijk te maken.

Verordening (EU) 2018/848 voorziet niet in een specifieke omschakelingsperiode of een minimumleeftijd bij het slachten voor kwartels, waardoor de productie ervan wordt belemmerd. Het is derhalve passend dergelijke regels vast te stellen. In de lidstaten waar biologische kwartels momenteel worden opgefokt voor de vleesproductie, worden deze geslacht vanaf de leeftijd van 42 dagen, met een omschakelingsperiode van vijf weken. Dit komt overeen met een week minder dan de minimumslachtleeftijd voor deze soorten. Daarom is de huidige omschakelingsperiode van tien weken voor pluimvee dat voor de vleesproductie is bestemd, niet geschikt voor kwartels en moet deze worden verkort om rekening te houden met hun slachtleeftijd. Daarom moet voor kwartels voor de vleesproductie een minimumleeftijd bij het slachten van 42 dagen en een omschakelingsperiode van vijf weken worden vastgesteld.

In Verordening (EU) nr. 2018/848 zijn regels vastgesteld over diergeneeskundige behandelingen. In die regels is bepaald dat voor landdieren de wachttijd na het gebruik van chemisch gesynthetiseerde allopathische diergeneesmiddelen zoals gedefinieerd in Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad, het dubbele van de normale wachttijd bedraagt, met een minimumduur van 48 uur. Dit betekent dat, zelfs als de

toepasselijke normale wachttijd van het diergeneesmiddel nul dagen is, de wachttijd ten minste 48 uur moet bedragen. Voor aquacultuur bepalen die regels dat de wachttijd na het gebruik van diergeneesmiddelen het dubbele van de normale wachttijd bedraagt, of, indien er geen wachttijd is vastgesteld, minstens 48 uur. Om lasten voor de productie van landdieren te voorkomen, met name in gevallen waarin de in het diergeneesmiddel vermelde wachttijd nul dagen bedraagt, moeten de bepalingen voor landdieren en aquacultuur daarom worden aangepast.

Verordening (EU) 2018/848 schrijft voor dat pluimvee vanaf een zo jong mogelijke leeftijd als praktisch haalbaar is, onafgebroken toegang moet hebben tot de openlucht. Een dergelijk voorschrift kan de veiligheid van jonge vogels die nog geen veren hebben, in gevaar brengen in de periode van hun productiecycclus waarin zij onder meer stabiele temperaturen nodig hebben om hun eet- en drinkgedrag, hun immunisatie tegen infecties en hun bescherming tegen roofdieren te ontwikkelen. Die voorschriften moeten daarom worden gewijzigd om de toegang tot de openlucht alleen verplicht te stellen voor vogels die voldoende veren hebben om hun lichaamstemperatuur te reguleren wanneer zij aan het buitenklimaat worden blootgesteld.

Krachtens Verordening (EU) 2018/848 mag de totale nuttige oppervlakte in pluimveestallen voor het afmesten van pluimvee van een productie-eenheid maximaal 1 600 m² bedragen. Dit beperkt de verdere ontwikkeling van de biologische productie van mestpluimvee aangezien de omvang van elke mestpluimveestal in een biologische productie-eenheid wordt beperkt zonder extra voordelen op te leveren voor het dierenwelzijn en het milieu. Daarom moet de maximale nuttige oppervlakte voor mestpluimvee worden vastgesteld op het niveau van de pluimveestallen.

Voorstel voor een

VERORDENING VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD

tot wijziging van Verordening (EU) 2018/848 wat betreft bepaalde productie-, etiketterings- en certificeringsvoorschriften en bepaalde voorschriften voor de handel met derde landen

(Voor de EER relevante tekst)

HET EUROPEES PARLEMENT EN DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie, en met name artikel 43, lid 2,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Na toezending van het ontwerp van wetgevingshandeling aan de nationale parlementen,

Gezien het advies van het Europees Economisch en Sociaal Comité⁸,

Gezien het advies van het Comité van de Regio's⁹,

Handelend volgens de gewone wetgevingsprocedure,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Verordening (EU) 2018/848 bevat bepalingen voor de toelating van producten en stoffen voor gebruik in de biologische productie. De Commissie kan met name producten voor reiniging en ontsmetting van verwerkings- en opslagfaciliteiten toestaan voor gebruik in de biologische productie en deze in restrictieve lijsten opnemen. Het opstellen van dergelijke lijsten gaat echter gepaard met een aantal moeilijkheden, zoals bevestigd door verschillende verslagen van de deskundigengroep voor technisch advies inzake de biologische productie (Egtop)¹⁰. Ten eerste is er momenteel een groot aantal producten en stoffen op de markt van de Unie beschikbaar voor het reinigen en ontsmetten van verwerkings- en opslagfaciliteiten. Ten tweede vindt de verwerking en opslag van biologische producten plaats in veel verschillende soorten inrichtingen en wordt daarbij een breed scala aan apparatuur, machines en gebouwen gebruikt. Ten derde moeten de uitrusting en de machines voor verwerking en opslag volgens de specificaties van de fabrikant worden gereinigd en ontsmet om

⁸ PB C, ...

⁹ PB C, ...

¹⁰ Egtop, "Final report on the criteria for evaluation of products for cleaning and disinfection", 8 december 2021, https://agriculture.ec.europa.eu/document/download/2cd40421-9a7e-432c-9818-947cc97358c4_en?filename=egtop-report-on-criteria-cleaning-and-disinfection_en.pdf; Egtop, 'Final report on cleaning and disinfection (III)', 14 april 2025, https://agriculture.ec.europa.eu/document/download/bc0480a6-d269-468b-97df-3da3216f0d4d_en?filename=final-report-egtop-on-cleaning-disinfectant-iii_en.pdf; Egtop, 'Final report on cleaning and disinfection (IV)', 6 november 2025, https://agriculture.ec.europa.eu/farming/organic-farming/co-operation-and-expert-advice/egtop-reports_en.

een passend onderhoud en goede werking ervan te waarborgen. Om biologische exploitanten in staat te stellen op de markt verkrijgbare producten en stoffen voor reiniging en ontsmetting te gebruiken, moet de verplichting voor de Commissie om producten voor reiniging en ontsmetting van verwerkings- en opslagfaciliteiten toe te staan voor gebruik in de biologische productie en in restrictieve lijsten op te nemen, worden geschrapt.

- (2) Verordening (EU) 2018/848 bevat voorschriften voor de invoer van producten uit derde landen met het doel deze in de Unie in de handel te brengen als biologische of omschakelingsproducten. Op grond van die voorschriften kunnen biologische producten toegang krijgen tot de markt van de Unie indien zij voldoen aan de voorschriften van de Unie inzake biologische productie of indien zij afkomstig zijn uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, hetzij door middel van een internationale overeenkomst tussen de Unie en die derde landen, hetzij wanneer de derde landen voor gelijkwaardigheidsdoeleinden op grond van Verordening (EG) nr. 834/2007 zijn erkend.
- (3) In zaak C-240/23 *Herbaria Kräuterparadies II* heeft het Hof van Justitie van de Europese Unie (HvJ-EU) geoordeeld dat Verordening (EU) 2018/848 aldus moet worden uitgelegd dat een product dat wordt ingevoerd uit een derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, hetzij op grond van een internationale overeenkomst tussen de Unie en dat derde land, hetzij wanneer dat derde land voor gelijkwaardigheidsdoeleinden is erkend op grond van Verordening (EG) nr. 834/2007, op de etikettering noch het logo voor biologische productie van de Europese Unie mag dragen, noch in beginsel termen die verwijzen naar biologische productie. Het HvJ-EU oordeelde voorts dat, teneinde de nuttige werking van Verordening (EU) 2018/848 te verzekeren en de door deze verordening aan de Commissie verleende bevoegdheden veilig te stellen, het gebruik van het logo voor biologische productie van het derde land waaruit een dergelijk product afkomstig is, op het product moet worden toegestaan, zelfs wanneer dat logo termen bevat die identiek zijn aan die welke verwijzen naar biologische productie, in de zin van artikel 30, lid 1, van Verordening (EU) 2018/848 en bijlage IV bij die verordening.
- (4) Het gebruik van het logo voor biologische productie van een derde land voor een product dat is ingevoerd uit een derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, houdt niet het risico in de eerlijke concurrentie op de interne markt voor biologische producten te schaden of aanleiding te geven tot dubbelzinnigheid die de consument kan misleiden. Een dergelijk logo plaatst het betrokken product immers uit mededingingsoogpunt niet op hetzelfde niveau als biologische producten van de Unie en houdt evenmin het risico in de indruk te wekken dat het betrokken product voldoet aan alle vereisten van Verordening (EU) 2018/848.
- (5) Termen die verwijzen naar de biologische productie, met inbegrip van afleidingen en verkleinwoorden ervan, worden zowel in de Unie als in derde landen gebruikt om de koper erop te wijzen dat het product en de ingrediënten ervan volgens de toepasselijke biologische productiemethoden zijn geproduceerd. Dit is ook het geval in de

richtsnoeren van de Codex Alimentarius CAC/GL 32¹¹, waarin termen die verwijzen naar biologische productiemethoden, zoals “biologisch”, “bio” of “ecologisch”, of woorden van soortgelijke strekking, met inbegrip van verkleinwoorden, worden gebruikt om de koper erop te wijzen dat het product of de ingrediënten ervan volgens biologische productiemethoden zijn geproduceerd. Bovendien vereisen bepaalde voorschriften voor biologische productie in derde landen dat termen die verwijzen naar biologische productie worden gebruikt voor producten en de ingrediënten daarvan die zijn geproduceerd volgens de toepasselijke biologische productiemethoden.

- (6) Niet elk derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, heeft een eigen logo voor biologische productie. Indien op producten uit dergelijke derde landen geen termen zouden kunnen worden aangebracht die verwijzen naar biologische productie, zou dit exploitanten in die derde landen bijgevolg de mogelijkheid ontnemen om de biologische status van dergelijke producten aan te geven en om de kopers in de Unie erop te wijzen dat die producten afkomstig zijn van biologische productie en zijn geproduceerd volgens biologische productiemethoden in hun land van oorsprong. Dit zou ook moeilijk verenigbaar zijn met de richtsnoeren van de Codex Alimentarius CAC/GL 32, omdat het niet mogelijk zou zijn om op de etikettering van dergelijke producten naar biologische productiemethoden te verwijzen, hoewel zij aan alle overeenkomstige voorwaarden van die richtsnoeren voldoen.
- (7) Om de nuttige werking van Verordening (EU) 2018/848 te verzekeren en de door die verordening aan de Commissie verleende bevoegdheden veilig te stellen, moet worden toegestaan dat op producten die worden ingevoerd uit een derde land waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, hetzij op grond van een internationale overeenkomst tussen de Unie en dat derde land, hetzij wanneer dat derde land voor gelijkwaardigheidsdoeleinden op grond van Verordening (EG) nr. 834/2007 is erkend, en die toegang hebben tot de markt van de Unie als biologische producten, termen worden vermeld die verwijzen naar biologische productie.
- (8) De erkenning van de systemen voor biologische productie en controle van een derde land als gelijkwaardig aan die van de Unie betekent dat is geoordeeld dat een dergelijk systeem aan dezelfde doelstellingen en beginselen voldoet als die van de Unie omdat regels worden toegepast die hetzelfde conformiteitsniveau waarborgen, ook al wordt dat met verschillende middelen bereikt.
- (9) Verschillen tussen de voorschriften die worden toegepast in de systemen voor biologische productie en controle van als gelijkwaardig erkende derde landen en die welke in de Unie worden toegepast, zijn inherent aan de gelijkwaardigheidsregeling. Uit de beoordeling van de gelijkwaardigheid door de Commissie is gebleken dat sommige van die verschillen beperkt zijn, maar dat andere verschillen betrekking hebben op voorschriften voor de biologische productie die een belangrijke rol spelen in de structuur van de biologische productie in de Unie en bijdragen tot de verwezenlijking van de doelstelling om aan de verwachtingen van de consument ten aanzien van biologische producten te voldoen en tegelijkertijd eerlijke concurrentie op de interne markt te waarborgen tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan

¹¹ Richtsnoeren voor de productie, verwerking, etikettering en afzet van biologisch geproduceerde levensmiddelen GL 32-1999: https://www.fao.org/input/download/standards/360/cxg_032e.pdf.

voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie. Deze regels hebben onder meer betrekking op de levende bodem, normen voor dierenwelzijn en de verwerking van levensmiddelen met minimale kunstmatige productiemiddelen.

- (10) Uit een Eurobarometer-enquête van juni en juli 2024 met als titel “Europeans, Agriculture and the CAP” (Europeanen, landbouw en het GLB) bleek dat het logo voor biologische productie van de Europese Unie het levensmiddelenlogo is dat Europeanen het beste kennen. Het logo is voor zowel consumenten als producenten heel belangrijk, omdat het consumenten helpt om biologische producten te herkennen en producenten om deze in de hele Unie op de markt te brengen.
- (11) Om op de interne markt eerlijke concurrentie te waarborgen tussen producten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en producten die voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die van de Unie, en om tegemoet te komen aan de verwachtingen van de consument dat uit derde landen ingevoerde producten waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, aan even strenge normen voldoen als die van de Unie, moet het gebruik van het logo voor biologische productie van de Europese Unie worden toegestaan in de etikettering en presentatie van en de reclame voor uit die derde landen ingevoerde producten, op voorwaarde dat die producten, behalve aan die gelijkwaardige voorschriften, ook aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften voldoen.
- (12) Om de doeltreffendheid van Verordening (EU) 2018/848 wat betreft de handel met derde landen te handhaven, moeten dergelijke aanvullende voorschriften overeenstemmen met productie- en controlevoorschriften die een belangrijke rol spelen in de structuur van de biologische productie in de Unie en bijdragen tot de verwezenlijking van de doelstelling om aan de verwachtingen van de consument ten aanzien van biologische producten te voldoen en tegelijkertijd eerlijke concurrentie op de interne markt te waarborgen.
- (13) In geval van wijzigingen in de productie- en controlevoorschriften in de Unie of in derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, moet aan de Commissie de bevoegdheid worden overgedragen om bepaalde handelingen vast te stellen met betrekking tot de toevoeging of wijziging van de aanvullende productie- en controlevoorschriften waaraan uit die derde landen ingevoerde producten moeten voldoen om het logo voor biologische productie van de Europese Unie te mogen gebruiken.
- (14) Exploitanten in de Unie die biologische levensmiddelen en diervoeders produceren, vertrouwen op het gebruik van ingrediënten die zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend. Dergelijke ingrediënten worden in wisselende verhoudingen gebruikt tijdens de verwerking van biologische producten in de Unie en zijn noodzakelijk voor een groot aantal uiteenlopende biologische producten die in de Unie worden verwerkt. Bij de verwerking van die ingrediënten in de Unie worden de productievoorschriften van Verordening (EU) 2018/848 in acht genomen. Daarom moet het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie worden toegestaan voor producten die in de Unie worden verwerkt en die biologische ingrediënten bevatten die hetzij overeenkomstig deze verordening zijn geproduceerd, hetzij zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, als die ingrediënten ten

hoogste 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken (in gewicht voor levensmiddelen en in het algemeen voor diervoeders). Indien die ingrediënten meer dan 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken (in gewicht voor levensmiddelen en in het algemeen voor diervoeders), moet dat logo worden toegestaan in de etikettering en presentatie van en de reclame voor verwerkte producten die ingrediënten bevatten die uit die derde landen zijn ingevoerd, op voorwaarde dat die ingrediënten, behalve aan die gelijkwaardige voorschriften, ook voldoen aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften, met als doel om op de interne markt te zorgen voor eerlijke concurrentie tussen verwerkte producten die ingrediënten bevatten die volledig voldoen aan de productie- en controlevoorschriften van de Unie en die welke voldoen aan voorschriften die gelijkwaardig zijn aan die voorschriften van de Unie, en om tegemoet te komen aan de verwachtingen van de consument met betrekking tot het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie.

- (15) In Verordening (EU) 2018/848 is bepaald dat het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie verplicht is voor alle voorverpakte biologische levensmiddelen die in de Unie worden geproduceerd. Daarom moeten voorverpakte levensmiddelen die in de Unie zijn geproduceerd met ingrediënten die zijn ingevoerd uit derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend en die in gewicht meer dan 5 % van de ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken en niet aan bepaalde aanvullende productie- en controlevoorschriften voldoen, van die verplichting worden uitgesloten.
- (16) Verordening (EU) 2018/848 bevat bepalingen over de voorwaarden waaronder de lidstaten kleinere exploitanten kunnen vrijstellen van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van die verordening. De stijgende kosten waarmee kleinere exploitanten sinds het van toepassing worden van Verordening (EU) 2018/848 worden geconfronteerd, hebben geleid tot een stijging van hun omzet met betrekking tot andere onverpakte biologische producten dan diervoeders. Dit vormt een belemmering voor het voldoen aan de voorwaarden met betrekking tot hun omzet om te worden vrijgesteld van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1. Een dergelijke belemmering leidt op haar beurt tot hogere kosten als gevolg van die verplichting. De voorwaarden met betrekking tot de jaaromzet waaronder de lidstaten kleinere exploitanten kunnen vrijstellen van het bezit van een certificaat overeenkomstig artikel 35, lid 1, van die verordening, moeten daarom worden afgeschaft. Bovendien moet de voorwaarde betreffende de jaarlijkse verkoop naar boven worden bijgesteld om kleinere exploitanten niet te beletten om te worden vrijgesteld van de verplichting om over een certificaat te beschikken overeenkomstig artikel 35, lid 1, van die verordening.
- (17) Verordening (EU) 2018/848 bevat bepalingen inzake de samenstelling van groepen exploitanten in de Unie en in derde landen. Uit feitenmateriaal met betrekking tot de uitvoering van die bepalingen blijkt dat het zeer moeilijk is om groepen exploitanten op te richten die voldoen aan de vereisten inzake de samenstelling van de leden, met name betreffende hun jaaromzet en hun rechtspersoonlijkheid. Die moeilijkheden omvatten administratieve kosten en de noodzaak om de economische activiteiten van producentengroeperingen die momenteel deel uitmaken van coöperatieve verenigingen, coöperaties van exploitanten, verenigingen, federaties of organisaties, te reorganiseren. Dergelijke moeilijkheden beletten kleinere exploitanten om deel uit te maken van groepen exploitanten, aangezien de bestaande bepalingen niet op passende

wijze rekening houden met de behoeften en de middelen van kleine landbouwers en exploitanten, ten nadele van de ontwikkeling van de biologische landbouw zowel in de Unie als in derde landen. In derde landen kan de reorganisatie van de activiteiten van de producenten ook leiden tot moeilijkheden om de Unie te voorzien van producten die van hen afkomstig zijn, met het risico van verstoringen van de handel als gevolg. De vereisten met betrekking tot de jaaromzet van de leden van de groepen exploitanten moeten daarom worden afgeschaft. Bovendien moet de eis met betrekking tot de maximale subsidiabele oppervlakte van de bedrijven van de leden naar boven worden bijgesteld om de integratie van kleinere exploitanten in groepen exploitanten mogelijk te maken.

- (18) De erkenning van derde landen waarvan de systemen voor biologische productie en controle als gelijkwaardig aan die van de Unie zijn erkend, verloopt op 31 december 2026. Op 28 juni 2021 heeft de Raad de Commissie gemachtigd om onderhandelingen te openen met de elf derde landen die voor gelijkwaardigheidsdoeleinden zijn erkend krachtens Verordening (EG) nr. 834/2007, met het oog op het sluiten van internationale overeenkomsten met die landen inzake de handel in biologische producten. Op basis daarvan voert de Commissie technische uitwisselingen uit met die derde landen. Deze uitwisselingen laten verschillende niveaus van vooruitgang zien als gevolg van de verscheidenheid aan wet- en regelgevingskaders en moeilijkheden die verband houden met de verschillen in perceptie van biologische productie bij de consument tussen biologische-productiesystemen. Daarom is het noodzakelijk en dringend dat die derde landen tot en met 31 december 2036 erkend blijven om verstoringen van de handel in biologische producten te voorkomen.
- (19) Verordening (EU) 2018/848 voorziet in een omschakelingsperiode voor pluimvee dat voor de vleesproductie is bestemd en in een minimumleeftijd bij de slacht wanneer geen traaggroeiende pluimveerasen worden gebruikt. Die bepalingen voorzien niet in een specifieke omschakelingsperiode of een minimumleeftijd bij het slachten voor kwartels. In de lidstaten waar biologische kwartels worden opgefokt voor de vleesproductie, is de productiecyclus ervan korter dan die voor andere soorten pluimvee voor de vleesproductie, aangezien zij vanaf de leeftijd van 42 dagen worden geslacht. De omschakelingsperiode moet vijf weken bedragen. Dit komt overeen met een week minder dan de minimumslachtleeftijd voor deze soorten. Daarom is de huidige omschakelingsperiode van tien weken voor pluimvee dat voor de vleesproductie is bestemd, niet geschikt voor kwartels en moet deze worden verkort om rekening te houden met hun slachtleeftijd. Daarom moet een omschakelingsperiode van vijf weken voor kwartels voor de vleesproductie en een minimumleeftijd bij het slachten van 42 dagen worden vastgesteld.
- (20) In Verordening (EU) nr. 2018/848 zijn regels vastgesteld over diergeneeskundige behandelingen. In die regels is bepaald dat voor landdieren de wachttijd na het gebruik van chemisch gesynthetiseerde allopathische diergeneesmiddelen zoals gedefinieerd in Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad¹², het dubbele van de normale wachttijd bedraagt, met een minimumduur van 48 uur. Dit betekent dat, zelfs als de toepasselijke normale wachttijd van het diergeneesmiddel nul dagen is, de wachttijd ten minste 48 uur moet bedragen. Voor aquacultuur bepalen die regels dat de

¹² Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

wachttijd na het gebruik van allopathische diergeneesmiddelen het dubbele van de wachttijd voor een toegelaten diergeneesmiddel bedraagt, of, indien er geen wachttijd is vastgesteld, minstens 48 uur. Om lasten voor de productie van landdieren te voorkomen, met name in gevallen waarin de voor het diergeneesmiddel vermelde wachttijd nul dagen bedraagt, moeten de bepalingen voor landdieren en aquacultuur daarom worden aangepast.

- (21) Verordening (EU) 2018/848 bevat voorschriften over huisvestings- en houderijpraktijken, die onder meer bepalen dat pluimvee vanaf een zo jong mogelijke leeftijd als praktisch haalbaar is, onafgebroken toegang moet hebben tot de openlucht. Een dergelijk voorschrift kan de veiligheid van jonge vogels die nog geen veren hebben, echter in gevaar brengen in de periode van hun productiecycclus waarin zij onder meer stabiele temperaturen nodig hebben om hun eet- en drinkgedrag, hun immunisatie tegen infecties en hun bescherming tegen roofdieren te ontwikkelen. Daarom moet dat voorschrift worden gewijzigd om de toegang tot de openlucht alleen verplicht te stellen voor vogels die voldoende veren hebben om hun lichaamstemperatuur te reguleren wanneer zij aan het buitenklimaat worden blootgesteld.
- (22) Krachtens Verordening (EU) 2018/848 mag de totale nuttige oppervlakte in pluimveestallen voor het afmesten van pluimvee van een productie-eenheid maximaal 1 600 m² bedragen. Dit beperkt de verdere ontwikkeling van de biologische productie van mestpluimvee aangezien de omvang van elke mestpluimveestal in een biologische productie-eenheid wordt beperkt zonder extra voordelen op te leveren voor het dierenwelzijn en het milieu. Verordening (EU) 2018/848 moet daarom worden gewijzigd om de maximale nuttige oppervlakte voor mestpluimvee op het niveau van de pluimveestallen vast te stellen.
- (23) Daar de doelstellingen van deze verordening, met name het garanderen van eerlijke concurrentie, de goede werking van de interne markt voor biologische producten en het vertrouwen van de consument in die producten en in het logo voor de biologische productie van de Europese Unie, niet voldoende door de lidstaten afzonderlijk kunnen worden verwezenlijkt maar vanwege de vereiste harmonisering van de voorschriften inzake de biologische productie, beter door de Unie kunnen worden verwezenlijkt, kan de Unie, overeenkomstig het in artikel 5 van het Verdrag betreffende de Europese Unie neergelegde subsidiariteitsbeginsel, maatregelen nemen. Overeenkomstig het in hetzelfde artikel neergelegde evenredigheidsbeginsel gaat deze verordening niet verder dan hetgeen nodig is om deze doelstellingen te verwezenlijken.
- (24) Verordening (EU) 2018/848 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (25) Om onnodige verstoringen van de handel in biologische producten te voorkomen, om te zorgen voor een soepele overgang naar de regeling voor de erkenning van derde landen door middel van internationale overeenkomsten, en om onnodige lasten voor biologische exploitanten weg te nemen, moet deze verordening met spoed in werking treden op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*,

HEBEN DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Verordening (EU) 2018/848 wordt als volgt gewijzigd:

- (1) in artikel 24, lid 1, wordt punt g) geschrapt;

(2) artikel 30 wordt als volgt gewijzigd:

(a) lid 1 wordt vervangen door:

“1. Voor de toepassing van deze verordening komen op een product termen met betrekking tot de biologische productie voor wanneer die producten, de ingrediënten ervan of de bij de productie ervan gebruikte voedermiddelen in de etikettering, de reclame of de handelsdocumenten worden beschreven in termen die bij de koper de indruk wekken dat de producten, ingrediënten of voedermiddelen zijn geproduceerd overeenkomstig deze verordening. Met name de in bijlage IV vermelde termen en de afleidingen of verkleinwoorden daarvan, zoals “bio” en “eco”, alleen of in combinatie, mogen in de hele Unie worden gebruikt, in elke in die bijlage vermelde taal, in de etikettering van en de reclame voor in artikel 2, lid 1, bedoelde producten die voldoen aan deze verordening of uit een derde land worden ingevoerd onder de voorwaarden van artikel 45, lid 1, punt b), ii) of iii), om in de Unie in de handel te worden gebracht als biologische producten.”;

(b) in lid 2 wordt de eerste alinea vervangen door:

“Voor de in artikel 2, lid 1, bedoelde producten worden de in lid 1 bedoelde termen nergens in de Unie gebruikt, in geen enkele in bijlage IV bedoelde taal, voor de etikettering van, de reclame of de handelsdocumenten betreffende een product dat niet voldoet aan deze verordening of niet onder de voorwaarden van artikel 45, punt b), ii) of iii), uit een derde land wordt ingevoerd om in de Unie in de handel te worden gebracht als biologisch product.”;

(3) in artikel 32, lid 1, wordt punt b) vervangen door:

“b) wordt, in het geval van voorverpakte levensmiddelen, het logo voor de biologische productie van de Europese Unie als bedoeld in artikel 33 ook op de verpakking weergegeven, behalve in de volgende gevallen:

- in het in artikel 30, lid 3, bedoelde geval;

- in de in artikel 30, lid 5, punten b) en c), bedoelde gevallen:

- wanneer het verwerkte levensmiddel als bedoeld in artikel 30, lid 5, punt a), is vervaardigd met ingrediënten die zijn ingevoerd overeenkomstig artikel 45, lid 1, punt b), ii) of iii), en wanneer die ingrediënten in gewicht meer dan 5 % van de biologische ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken en niet voldoen aan de vereisten van bijlage VII.”;

(4) artikel 33 wordt vervangen door:

“Artikel 33

Logo voor de biologische productie van de Europese Unie

1. Het logo voor de biologische productie van de Europese Unie mag worden gebruikt in de volgende gevallen:

a) in de etikettering en presentatie van en de reclame voor producten die overeenkomstig de voorschriften van de hoofdstukken II, III en IV zijn geproduceerd;

b) in de etikettering en presentatie van en de reclame voor producten die worden ingevoerd overeenkomstig artikel 45, lid 1, punt b), ii) of iii), en die voldoen aan de vereisten van bijlage VII;

c) voor verwerkte levensmiddelen als bedoeld in artikel 30, lid 5, punt a), en verwerkte diervoeders als bedoeld in artikel 30, lid 6, met ingrediënten die zijn ingevoerd overeenkomstig artikel 45, lid 1, punt b), ii) of iii), mits die ingrediënten voldoen aan de vereisten van bijlage VII of in gewicht minder dan 5 % van de biologische ingrediënten van agrarische oorsprong van het product uitmaken in het geval van verwerkte levensmiddelen of minder dan 5 % van de biologische ingrediënten van agrarische oorsprong in de verwerkte diervoeders uitmaken;

d) voor voorlichtings- en opleidingsdoeleinden in verband met het bestaan en het aanprijzen van het logo zelf, mits dergelijk gebruik ervan de consument niet kan misleiden wat betreft de biologische productie van specifieke producten, en mits het logo wordt afgebeeld overeenkomstig de voorschriften van bijlage V. In dat geval zijn de voorschriften van artikel 32, lid 2, en punt 1.7 van bijlage V niet van toepassing.

Het logo voor de biologische productie van de Europese Unie mag niet worden gebruikt voor verwerkte levensmiddelen als bedoeld in artikel 30, lid 5, punten b) en c), en voor omschakelingsproducten als bedoeld in artikel 30, lid 3.

2. Behalve wanneer het wordt gebruikt voor de in lid 1, punt d), genoemde doeleinden, is het logo voor de biologische productie van de Europese Unie een officiële verklaring in de zin van de artikelen 86 en 91 van Verordening (EU) 2017/625.
3. Het gebruik van het logo voor de biologische productie van de Europese Unie is facultatief voor uit derde landen ingevoerde producten. Wanneer dat logo wordt gebruikt op de etiketten van dergelijke producten overeenkomstig lid 1, wordt de in artikel 32, lid 2, bedoelde vermelding aangebracht.
4. Het logo voor de biologische productie van de Europese Unie moet overeenstemmen met het model en de voorschriften in bijlage V.
5. In de etikettering en presentatie van producten die aan deze verordening voldoen en in de reclame voor deze producten mogen nationale en particuliere logo's worden gebruikt.
6. De Commissie is bevoegd overeenkomstig artikel 54 gedelegeerde handelingen vast te stellen tot wijziging van bijlage V wat betreft het logo voor de biologische productie van de Europese Unie en de desbetreffende regels.
7. De Commissie is bevoegd overeenkomstig artikel 54 gedelegeerde handelingen vast te stellen tot wijziging van bijlage VII inzake het gebruik van het logo voor biologische productie van de Europese Unie voor overeenkomstig artikel 45, lid 1, punt b), ii) of iii), ingevoerde producten, door voorschriften toe te voegen waaraan moet worden voldaan om aan de verwachtingen van de consument te voldoen en eerlijke concurrentie op de markt van de Unie voor biologische producten te handhaven, of door die toegevoegde voorschriften te wijzigen, met name wat betreft het gebruik van duurzame systemen voor plantaardige productie, van systemen voor dierlijke productie die dierenwelzijn en duurzame voeding waarborgen, van voedselverwerkingsmethoden die gebruikmaken van minimale kunstmatige productiemiddelen, waarbij tegelijkertijd rekening wordt gehouden met de specifieke kenmerken van derde landen voor producten die niet in de Unie worden geteeld of verwerkt.”;

- (5) in artikel 35, lid 8, wordt de eerste alinea vervangen door:
“De lidstaten kunnen exploitanten die onverpakte biologische producten, met uitzondering van diervoeders, rechtstreeks aan de eindgebruiker verkopen, vrijstellen van de verplichting over een certificaat als bedoeld in lid 2 te beschikken, mits die exploitanten deze producten niet anderszins dan in verband met het verkooppunt produceren, bereiden, opslaan, en dergelijke producten niet invoeren uit een derde land, noch de bedoelde activiteiten uitbesteden aan een derde, en mits de verkochte hoeveelheid niet hoger is dan 10 000 kilogram per jaar.”;
- (6) in artikel 36 wordt lid 1 als volgt gewijzigd:
- (a) punt b) wordt vervangen door:
“b) bestaat uitsluitend uit leden die elk een bedrijf hebben van ten hoogste:
— i) 10 hectare,
— ii) 1 hectare, in het geval van broeikassen, of
— iii) 30 hectare, uitsluitend in het geval van blijvend grasland;”;
- (b) punt d) wordt vervangen door:
“d) bezit rechtspersoonlijkheid of maakt deel uit van een coöperatieve vereniging van landbouwers, een coöperatie van exploitanten, een vereniging, een federatie of een organisatie met rechtspersoonlijkheid;”;
- (7) in artikel 48, lid 1, tweede alinea, wordt de datum “31 december 2026” vervangen door “31 december 2036”;
- (8) bijlage II wordt als volgt gewijzigd:
- (a) deel II wordt als volgt gewijzigd:
- (a) in punt 1.2.2 worden de punten c) en d) vervangen door:
“c) tien weken voor pluimvee dat voor de vleesproductie is bestemd, behalve pekingeenden en kwartels, dat vóór de leeftijd van drie dagen in het bedrijf is binnengebracht;
d) zeven weken voor pekingeenden en vijf weken voor kwartels die vóór de leeftijd van drie dagen in het bedrijf zijn binnengebracht;”;
- (b) punt 1.5.2.5 wordt vervangen door:
“1.5.2.5. De wachttijd, zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 34, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad*, van chemisch gesynthetiseerde allopathische diergeneesmiddelen, met inbegrip van antimicrobiële diergeneesmiddelen, bedraagt het dubbele van de wachttijd als bedoeld in:
(a) de productinformatie voor diergeneesmiddelen die worden gebruikt overeenkomstig de voorwaarden van de desbetreffende vergunning voor het in de handel brengen, of
(b) artikel 115 van die verordening, wanneer een geneesmiddel overeenkomstig artikel 113 van die verordening buiten de voorwaarden van de vergunning voor het in de handel brengen wordt gebruikt.

* Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).”;

(c) aan punt 1.9.4.1, derde alinea, wordt het volgende punt toegevoegd:

“j) 42 dagen voor kwartels.”;

(d) punt 1.9.4.4 wordt als volgt gewijzigd:

i) punt e) wordt vervangen door:

“e) vanaf de leeftijd waarop de vogels voldoende veren hebben om hun lichaamstemperatuur te reguleren wanneer zij aan het buitenklimaat worden blootgesteld, en wanneer de fysiologische en fysieke omstandigheden dit toelaten, moeten de dieren onafgebroken toegang hebben tot de openlucht, behalve wanneer op grond van Uniewetgeving tijdelijke beperkingen zijn opgelegd;”;

ii) punt m) wordt vervangen door:

“m) de totale nuttige oppervlakte in pluimveestallen voor mestpluimvee bedraagt maximaal 1 600 m² in elke pluimveestal;”;

(b) in deel III wordt punt 3.1.4.2, f), vervangen door:

“De wachttijd, zoals gedefinieerd in artikel 4, punt 34, van Verordening (EU) 2019/6, van een allopathisch diergeneesmiddel bedraagt het dubbele van de wachttijd als bedoeld in:

(a) de productinformatie voor diergeneesmiddelen die worden gebruikt overeenkomstig de voorwaarden van de desbetreffende vergunning voor het in de handel brengen, of

(b) artikel 115 van die verordening, wanneer een geneesmiddel overeenkomstig artikel 114 van die verordening buiten de voorwaarden van de vergunning voor het in de handel brengen wordt gebruikt.”;

(c) in deel IV wordt punt 2.2.3 geschrapt;

(d) in deel V wordt punt 2.4 geschrapt;

(e) in deel VII wordt punt 1.4 geschrapt;

(f) in bijlage III wordt punt 7.5 geschrapt;

(g) de volgende bijlage wordt toegevoegd:

“BIJLAGE VII

In artikel 32, lid 1, punt b), en artikel 33, lid 1, punten b) en c), bedoelde vereisten:

1) punt 1.2 van deel I van bijlage II,

2) punt 1.7.5 van deel II van bijlage II,

3) punt 1.7.11 van deel II van bijlage II,

4) punt 2.2.2, f), van deel IV van bijlage II.”.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel,

Voor het Europees Parlement
De voorzitter

Voor de Raad
De voorzitter