



Preses relīze  
Luksemburgā, 2019. gada 14. martā

## Bioloģisko produktu kontroles sistēma ir uzlabojusies, taču var izdarīt vairāk, paziņo ES revidenti

Pēdējos gados bioloģisko produktu kontroles sistēma Eiropas Savienībā ir uzlabojusies, taču atlikušas dažas problēmas, liecina jaunais Eiropas Revīzijas palātas ziņojums. Revidenti norāda, ka ir jāveic turpmākas darbības, lai novērstu atlikušos trūkumus dalībvalstīs un importa pārraudzībā, kā arī produktu izsekojamībā.

Cena, ko patērētāji maksā par produktiem ar ES bioloģiskā produkta marķējumu, reizēm ir ievērojami augstāka nekā par parastajiem produktiem. Lielākā daļa no Eiropas Savienībā patērētajiem bioloģiskajiem produktiem ir ražota tās teritorijā.

Nav zinātnisku testu, kā noteikt, vai produkts ir bioloģisks. Tāpēc ļoti liela nozīme ir stabilai kontroles sistēmai, kas aptver visu piegādes ķēdi, sākot no ražotājiem līdz pārtikas pārstrādātājiem, importētājiem un izplatītājiem, lai patērētājiem sniegtu pārliecību, ka viņu nopirktajiem bioloģiskajiem produktiem patiešām ir bioloģiska izcelsme. Eiropas Komisijai ir galvenā loma kontroles sistēmas uzraudzībā.

Pēdējos gados ES bioloģisko produktu nozare ir strauji paplašinājusies. Revidenti pārbaudīja 2012. gadā sagatavotā ziņojuma ieteikumu izpildi un novērtēja, vai bioloģisko produktu ražošanas, pārstrādes, izplatīšanas un importa kontroles sistēma Eiropas Savienībā tagad sniedz patērētājiem lielāku pārliecību. Papildus pārbaudēm, kas tika veiktas sešās iepriekš apmeklētajās dalībvalstīs, revidenti apmeklēja Bulgāriju un Čehijas Republiku.

Revidenti konstatēja, ka kontroles sistēma ir uzlabojusies un iepriekš formulētie ieteikumi kopumā tika ieviesti. Iepriekšējā reizē revidētās dalībvalstīs bija veikušas pasākumus, lai uzlabotu savas kontroles sistēmas, un arī Komisija atsāka kontroles apmeklējumus un tagad ir bijusi lielākajā daļā dalībvalstu. Tomēr ir atlikuši vairāki trūkumi; izpildes panākšanas pasākumi sankciju piemērošanas gadījumā, ja ir konstatēta neatbilstība, nav saskaņoti visā Eiropas Savienībā, un dalībvalstu iestādes un kontroles institūcijas reizēm gausi paziņo neatbilstību gadījumus.

*“Kad patērētāji iegādājas bioloģiskos produktus, viņi paļaujas uz to, ka tika piemēroti bioloģiskās ražošanas noteikumi visos piegādes ķēdes posmos neatkarīgi no tā, vai produkts ir ražots Eiropas Savienībā vai importēts,” sacīja par šo ziņojumu atbildīgais Eiropas Revīzijas palātas loceklis **Nikolaos Milionis**. “Komisijai ir jāsadarbojas ar dalībvalstīm, lai novērstu atlikušos trūkumus un*

Šī preses relīze sniedz kopsavilkumu par Eiropas Revīzijas palātas sagatavoto īpašo ziņojumu.

Tā pilns teksts ir pieejams Palātas tīmekļa vietnē [www.eca.europa.eu](http://www.eca.europa.eu).

## ECA Press

Mark Rogerson – runaspersona

T: (+352) 4398 47063

M: (+352) 691 55 30 63

Damijan Fišer – preses sekretārs

T: (+352) 4398 45410

M: (+352) 621 55 22 24

12, rue Alcide De Gasperi - L-1615 Luxembourg

E: [press@eca.europa.eu](mailto:press@eca.europa.eu)

@EUAuditors

[eca.europa.eu](http://eca.europa.eu)

*kontroles sistēmu padarītu cik vien iespējams efektīvu, jo citādi nav iespējams saglabāt patērētāju uzticību ES bioloģiskā produkta marķējumam.”*

Šīs revīzijas laikā tika padziļināti pārbaudīti importa režīmi. 2018. gadā ES importēja bioloģiskos produktus no vairāk nekā 100 trešām valstīm. Revidenti konstatēja, ka Komisija ir sākusi apmeklēt kontroles institūcijas valstīs, kuras eksportē bioloģiskos produktus uz Eiropas Savienību. Viņi arī atklāja trūkumus dalībvalstu veiktajās ienākošo sūtījumu pārbaudēs un konstatēja, ka dažās dalībvalstīs kontroles institūciju veiktās importētāju pārbaudes joprojām nav pilnīgas.

Revidenti veica bioloģisko produktu izsekojamības pārbaudi. Lai gan pēdējos gados ir bijuši uzlabojumi, īpaši Eiropas Savienībā, viņi secināja, ka daudziem produktiem nav iespējams izsekot līdz pat lauksaimniecības produktu ražotājam, kaut arī dažos gadījumos izsekojamības pārbaude ilga vairāk par trim mēnešiem.

Revidenti iesaka Komisijai

- novērst atlikušos trūkumus dalībvalstu kontroles sistēmās un ziņojumu sagatavošanā;
- uzlabot importa uzraudzību, tostarp pastiprinot sadarbību ar akreditācijas iestādēm un ar citu nozīmīgu importa tirgu kompetentajām iestādēm;
- veikt pilnīgākas bioloģisko produktu izsekojamības pārbaudes.

### **Piezīmes izdevējiem**

Īpašais ziņojums Nr. 4/2019 “Bioloģisko produktu kontroles sistēma ir uzlabojusies, taču atlikušas dažas problēmas” ir pieejams ERP tīmekļa vietnē ([eca.europa.eu](http://eca.europa.eu)) ES 23 valodās.

Šajā ziņojumā ir apkopoti kontroles revīzijas rezultāti saistībā ar ERP īpašo ziņojumu Nr. 9/2012. Revīzija bija virzīta uz kontroles sistēmu, ko piemēro bioloģisko produktu ražošanai, pārstrādei, izplatīšanai un importam, un tās vajadzībām revidenti apmeklēja Apvienoto Karalisti, Vāciju, Itāliju, Spāniju, Franciju un Īriju.

Ar īpašajiem ziņojumiem ERP iepazīstina Eiropas Parlamentu un ES Padomi, kā arī citas ieinteresētās personas, tādas kā valstu parlamenti, nozares un pilsoniskās sabiedrības pārstāvji. Lielākā daļa no revidentu sagatavotajiem un ziņojumos iekļautajiem ieteikumiem tiek īstenota. Augstais ieteikumu īstenošanas līmenis liecina, ka ERP darbs dod labumu ES iedzīvotājiem.