**Cas de résidus dans le domaine bio : formulaire pour l’annonce à l’organe d’exécution**

Veuillez inscrire les informations et les annexes directement dans le formulaire. En cas de transmission électronique, prière d’annexer directement les documents au formulaire. Les indications servent de base pour l’évaluation. Seuls les documents pertinents pour le point et le cas en question doivent être intégrés.

|  |  |
| --- | --- |
| **1. Vue d’ensemble du cas** |  |
| Exploitation |  |
| N° d’exploitation |  |
| Produit, y c. pays de production |  |
| Denrée alimentaire / aliment pour animaux |  |
| Résidu / résidus |  |
| Labels concernés |  |
| Organisme de certification |  |
| Date de l’annonce au canton |  |

| **2. Renseignements sur le produit, y c. le lieu de stockage** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence1)/ fichier |
| État du produit : frais, séché, surgelé |  |  |
| Lot(s) concerné(s) Indication du/des numéro(s) de lots |  |  |
| Indications temporelles importantes :  date/année de récolte,  date de péremption,  évent. date de fabrication |  |  |
| Marchandise en vente ou vendue, y c. indication des quantités vendues |  |  |
| Stocks |  |  |
| Lieu de stockage de la marchandise concernée |  |  |

| **3. Échantillonnage, analyses, concentration des résidus décelés** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Résultat(s) des analyses des différents lots, y c. rapports d’analyse |  |  |
| Indications sur le/les prélèvement(s) d’échantillons : quand, qui, comment et où ? |  |  |
| Échantillons témoins disponibles ? |  |  |
| Indications sur le/les prélèvement(s) d’échantillons  Échantillons témoins : quand, qui, comment et où ? |  |  |
| Résultats des analyses Échantillons témoins |  |  |
| Intégration, le cas échéant, d’un facteur de transformation |  |  |
| Concentration des résidus décelés (cf. instructions, point 2.1) |  |  |

| **4. Traçabilité** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Intégralité des mouvements de marchandises, au moins jusqu’à l’étape où se trouve la cause : sinon, jusqu’au producteur / agriculteur  Toutes les exploitations concernées avec indication de l’activité  No du lot Producteur, Exportateur, Importateur, Stockage intermédiaire, etc. |  |  |
| Moyen de transport, conteneur de transport, emballage |  |  |
| Marchandise précédente lors du transport, de la fabrication et du stockage (production conventionnelle ?) ; nettoyage, etc. |  |  |
| Organismes de certification et certificats bio des personnes concernées |  |  |
| Documents de traçabilité concernant le/les lot(s) (bulletins de livraison, factures, certificats de contrôle, etc.) |  |  |

| **5. Détermination des causes** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Résultat de la détermination des causes par l’organisme de certification impliqué/les organismes de certification impliqués |  |  |
| Résultat de la détermination des causes par l’entreprise concernée/les entreprises concernées |  |  |
| Examens plus approfondis |  |  |
| Documents y relatifs, comme les plans de culture, plans de traitement des cultures (avoisinantes) ou processus de production et de remplissage pendant la fabrication |  |  |

| **6. Autocontrôle** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Indications sur le respect de l’autocontrôle |  |  |
| Documents indiquant si l’autocontrôle a été respecté (comme les protocoles de nettoyage) |  |  |
| Mesures prises par l’exploitation |  |  |

| **7. Évaluation 2)** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Différenciation des cas |  |  |
| Organisme(s) de certification, y c. justification |  |  |
| Associations (Bio Suisse, Demeter, etc.), y c. justification |  |  |
| Exécution à l’échelon cantonal, y c. justification |  |  |

| **8. Mesures prises par l’organisme de certification 2)** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Mesures immédiates (blocage de la marchandise, annonces, etc.) |  |  |
| Mesures s’appuyant sur la détermination des causes |  |  |
| Information de toutes les personnes concernées |  |  |
| Clôture du cas |  |  |

| **9. Autres informations** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Informations | Référence / fichier |
| Remarques |  |  |

Légende :

1) Annexe/fichier clairement référencé(e)

2) Doit être rempli par l’organisme de certification.